

Swissmedic Journal 02/2023

22. Jahrgang
22^e année ISSN
2234-9456

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

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

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

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

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

Seite	Seite
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ryeqo, Filmtabletten (Relugolixum, Estradiolum, Norethisteronacetatum)	96
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Elzonris®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Tagraxofuspum)	98
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Lunsumio®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Mosunetuzumabum)	100
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Vaxneuvance®, Injektionssuspension (polysaccharida streptococci pneumoniae typus 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F, 22F, 23F et 33F conjugata cum proteino co-rynebacterae diphtheriae CRM 197)	102
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Pluvicto® und Pluvicto® CA und Injektions-/Infusionslösung i.v. (Lutetium(177Lu) vipivotid Tetraxetan)	104
Regulatory News	
Neue Wegleitung Mobile Technologien für Human- und Tierarzneimittel	106
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	108
Revision und Änderung der Zulassung	119
Änderung der Zulassungsinhaberin	189
Widerruf der Zulassung	191
Erlöschen der Zulassung	195
Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	198
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	200

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

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

Page	Page
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Ryego, comprimés pelliculés (relugolixum, estradiolum, norethisteronacetatum)	97
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Elzonris®, solution à diluer pour perfusion (tagraxofuspum)	99
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Lunsumio®, solution à diluer pour perfusion (mosunetuzumabum)	101
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Vaxneuvance®, suspension injectable (polysaccharida streptococci pneumoniae typus 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F, 22F, 23F et 33F conjugata cum proteino co-rynebacterae diphtheriae CRM 197)	103
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Pluvicto® et Pluvicto® CA et solution injectable/solution pour perfusion i.v. (lutécium(177Lu) vipivotide tétraxétan)	105
Réglementation	
Nouveau Guide complémentaire Technologies mobiles concernant les médicaments à usage humain et vétérinaire	107
Miscellanées	
Nouvelle autorisation	108
Révision et modification de l'autorisation	119
Modification du titulaire d'AMM	189
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	191
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	195
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	198
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	200

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Ryeqo, Filmtabletten (Relugolixum, Estradiolum, Norethisteronacetatum)**

Name Arzneimittel:	Ryeqo, Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Relugolixum, Estradiolum, Norethisteronacetatum
Dosisstärke und Darreichungsform:	40 mg, 1 mg, 0,5 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Therapie einer Myom-assoziierten Hypermenorrhoe bei erwachsenen Frauen vor Eintritt der Menopause. Bei Patientinnen mit Risikofaktoren für eine Osteoporose oder Knochenschwund muss vor Beginn der Behandlung mit Ryeqo eine Knochendichtemessung mittels Dual X Ray Absorptiometry (DXA) durchgeführt werden (siehe «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»).
ATC Code:	H01CC54
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.09.0./Andere Hormone
Zulassungsnummer/n:	68495
Zulassungsdatum:	02.02.2023
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Ryeqo, comprimés pelliculés (relugolixum, estradiolum, norethisteronacetatum)**

Préparation:	Ryeqo, comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	relugolixum, estradiolum, norethisteronacetatum
Dosage et forme pharmaceutique:	40 mg, 1 mg, 0,5 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Therapie einer Myom-assoziierten Hypermenorrhoe bei erwachsenen Frauen vor Eintritt der Menopause. Bei Patientinnen mit Risikofaktoren für eine Osteoporose oder Knochenschwund muss vor Beginn der Behandlung mit Ryeqo eine Knochendichtemessung mittels Dual X Ray Absorptiometry (DXA) durchgeführt werden (siehe «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»). L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	H01CC54
No IT / désignation:	07.09.0./autre hormones
No d'autorisation:	68495
Date d'autorisation:	02.02.2023

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Elzonris[®], Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Tagraxofuspum)**

Name Arzneimittel:	Elzonris [®] , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Tagraxofuspum
Dosisstärke und Darreichungsform:	1 mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	ELZONRIS wird angewendet zur Erstlinienbehandlung erwachsener Patienten mit blastischer plasmazytoider dendritischer Zellneoplasie (BPDCN).
ATC Code:	L01XX67
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.4./Andere
Zulassungsnummer/n:	68797
Zulassungsdatum:	03.02.2023

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Elzonris[®], solution à diluer pour perfusion (tagraxofuspum)**

Préparation:	Elzonris [®] , solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	tagraxofuspum
Dosage et forme pharmaceutique:	1 mg/ml, solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	ELZONRIS wird angewendet zur Erstlinienbehandlung erwachsener Patienten mit blastischer plasmazytoider dendritischer Zellneoplasie (BPDCN). 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:	L01XX67
No IT / désignation:	07.16.4./autres
No d'autorisation:	68797
Date d'autorisation:	03.02.2023

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Lunsumio[®], Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Mosunetuzumabum)**

Name Arzneimittel:	Lunsumio [®] , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Mosunetuzumabum
Dosisstärke und Darreichungsform:	1 mg/1 ml und 30 mg/30 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Lunsumio als Monotherapie ist für die Behandlung erwachsener Patienten mit rezidivtem oder refraktärem folliculärem Lymphom (FL) indiziert, die zuvor mindestens zwei systemische Therapielinien erhielten, darunter einen monoklonalen anti-CD20 Antikörper und ein Alkylans (siehe Abschnitt «Klinische Wirksamkeit»).
	Die Ergebnisse zur Wirksamkeit und Sicherheit von Lunsumio bei Patienten mit vorheriger anti-CD19-gerichteter CAR-T-Zelltherapie sind limitiert (siehe Rubrik «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen».)
ATC Code:	L01F
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16./Oncologica
Zulassungsnummer/n:	68314
Zulassungsdatum:	09.02.2023
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Lunsumio[®], solution à diluer pour perfusion (mosunetuzumabum)**

Préparation:	Lunsumio [®] , solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	mosunetuzumabum
Dosage et forme pharmaceutique:	1 mg/1 ml et 30 mg/30 ml, solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Lunsumio als Monotherapie ist für die Behandlung erwachsener Patienten mit rezidivtem oder refraktärem follikulärem Lymphom (FL) indiziert, die zuvor mindestens zwei systemische Therapielinien erhielten, darunter einen monoklonalen anti-CD20 Antikörper und ein Alkylans (siehe Abschnitt «Klinische Wirksamkeit»).</p> <p>Die Ergebnisse zur Wirksamkeit und Sicherheit von Lunsumio bei Patienten mit vorheriger anti-CD19-gerichteter CAR-T-Zelltherapie sind limitiert (siehe Rubrik «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen».)</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	L01F
No IT / désignation:	07.16./oncologica
No d'autorisation:	68314
Date d'autorisation:	09.02.2023
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:

Vaxneuvance[®], Injektionssuspension (polysaccharida streptococci pneumoniae typus 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F, 22F, 23F et 33F conjugata cum proteino co-rynebacteriae diphtheriae CRM 197)

Name Arzneimittel:	Vaxneuvance [®] , Injektionssuspension
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	polysaccharida streptococci pneumoniae typus 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F, 22F, 23F et 33F con-jugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197
Dosisstärke und Darreichungsform:	1 Fertigspritze (0.5 ml), Injektionssuspension
Anwendungsgebiet / Indikation:	Vaxneuvance wird bei Personen ab 65 Jahren angewendet zur aktiven Immunisierung zur Prävention von invasiven Erkrankungen und Pneumonien, die durch Streptococcus pneumoniae verursacht werden. Vaxneuvance schützt nicht gegen Erkrankungen verursacht durch S. pneumoniae- Serotypen, welche nicht im Impfstoff enthalten sind. Für Informationen zum Schutz vor bestimmten Pneumokokken-Serotypen siehe «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen» und «Eigenschaften/Wirkungen».
ATC Code:	J07AL02
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.08./Impfstoffe
Zulassungsnummer/n:	68752
Zulassungsdatum:	14.02.2023
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:

Vaxneuvance®, suspension injectable (polysaccharida streptococci pneumoniae typus 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F, 22F, 23F et 33F conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197)

Préparation:	Vaxneuvance®, suspension injectable
Principe(s) actif(s):	polysaccharida streptococci pneumoniae typus 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F, 22F, 23F et 33F conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197
Dosage et forme pharmaceutique:	1 seringue préremplie (0.5 ml), suspension injectable
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Vaxneuvance wird bei Personen ab 65 Jahren angewendet zur aktiven Immunisierung zur Prävention von invasiven Erkrankungen und Pneumonien, die durch Streptococcus pneumoniae verursacht werden.</p> <p>Vaxneuvance schützt nicht gegen Erkrankungen verursacht durch S. pneumoniae- Serotypen, welche nicht im Impfstoff enthalten sind.</p> <p>Für Informationen zum Schutz vor bestimmten Pneumokokken-Serotypen siehe «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen» und «Eigenschaften/Wirkungen».</p> <p>Die Anwendung von Vaxneuvance sollte auf Basis offizieller Empfehlungen erfolgen und das Risiko von invasiven Erkrankungen und Pneumonien in den verschiedenen Altersgruppen, bestehende Grunderkrankungen sowie die epidemiologische Variabilität der Serotypen in den unterschiedlichen geographischen Gebieten berücksichtigen.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicin.ch.</p>
Code ATC:	J07AL02
No IT / désignation:	08.08./vaccines
No d'autorisation:	68752
Date d'autorisation:	14.02.2023
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Pluvicto® und Pluvicto® CA Injektions-/Infusionslösung i.v.
(Lutetium(¹⁷⁷Lu)-vipivotid-Tetraxetan)**

Name Arzneimittel:	Pluvicto® und Pluvicto® CA Injektions-/Infusionslösung i.v.
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Pluvicto: Lutetium(¹⁷⁷ Lu)-vipivotid-Tetraxetan; das ¹⁷⁷ Lutetium wird aus ¹⁷⁶ Ytterbium hergestellt und ist non-carrier-added. Pluvicto CA: Lutetium(¹⁷⁷ Lu)-vipivotid-Tetraxetan; das ¹⁷⁷ Lutetium wird aus ¹⁷⁶ Lutetium hergestellt und ist carrier-added.
Dosisstärke und Darreichungsform:	1000 MBq/ml, Injektions-/Infusionslösung i.v., Einzeldosis-Durchstechflasche
Anwendungsgebiet / Indikation:	Pluvicto/Pluvicto CA ist indiziert für die Behandlung erwachsener Patienten mit progressivem prostataspezifischem Membranantigen (PSMA)-positivem metastasiertem kastrationsresistentem Prostatakrebs (mCRPC), die mittels Inhibition des Androgenrezeptor (AR)-Signalwegs und Taxan-basierter Chemotherapie behandelt wurden (siehe «Eigenschaften/Wirkung»).
ATC Code:	V10XX05
IT-Nummer / Bezeichnung:	17.02./Radiotherapeutika
Zulassungsnummer/n:	68684 und 69027
Zulassungsdatum:	24.02.2023
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Pluvicto® et Pluvicto® CA solution injectable/solution pour perfusion i.v.
(lutécium(¹⁷⁷Lu) vipivotide tétraxétan)**

Préparation:	Pluvicto® et Pluvicto® CA solution injectable/solution pour perfusion i.v.
Principe(s) actif(s):	Pluvicto: lutécium(¹⁷⁷ Lu) vipivotide tétraxétan, le ¹⁷⁷ lutécium est produit à partir du ¹⁷⁶ ytterbium et est non-carrier-added. Pluvicto CA: lutécium(¹⁷⁷ Lu) vipivotide tétraxétan, le ¹⁷⁷ lutécium est produit à partir du ¹⁷⁶ lutécium et est carrier-added.
Dosage et forme pharmaceutique:	1000 MBq/ml, solution injectable/solution pour perfusion i.v., Flacon unidose
Possibilités d'emploi / Indication:	Pluvicto/Pluvicto CA ist indiziert für die Behandlung erwachsener Patienten mit progressivem prostataspezifischem Membranantigen (PSMA)-positivem metastasiertem kastrationsresistentem Prostatakrebs (mCRPC), die mittels Inhibition des Androgenrezeptor (AR)-Signalwegs und Taxanbasierter Chemotherapie behandelt wurden (siehe «Eigenschaften/Wirkung»). L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicin.ch .
Code ATC:	V10XX05
No IT / désignation:	17.02./médicaments radiothérapeutiques
No d'autorisation:	68684 et 69027
Date d'autorisation:	24.02.2023 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Neue Wegleitung Mobile Technologien für Human- und Tierarzneimittel

Vorgaben zur Verwendung von QR-Codes auf Packmitteln und Arzneimittelinformationen

Die neue Wegleitung regelt die Verwendung von mobilen Technologien am Beispiel QR-Code auf Packmitteln und Arzneimittelinformationen. Der QR-Code kann mit den heilmittelrechtlichen Informationen und / oder zusätzlichen Informationen, wie z.B. Schulungsfilmern verlinkt sein.

Anhand des QR-Codes soll der Zugang zu Informationen rund um die Anwendung eines Arzneimittels erleichtert werden und insbesondere Menschen mit Beeinträchtigungen unterstützen. Auch die Bereitstellung von Informationen in zusätzlichen Sprachen wird mit dem QR-Code ermöglicht.

Die neue Wegleitung *Mobile Technologien* und das zugehörige Formular treten am 1. März 2023 in Kraft.

Nouveau Guide complémentaire Technologies mobiles concernant les médicaments à usage humain et vétérinaire

Prescriptions relatives à l'utilisation de codes QR sur les emballages et dans les informations sur les médicaments

Le nouveau guide complémentaire régit l'utilisation de technologies mobiles à la lumière de l'exemple du code QR apposé sur les emballages et inséré dans les informations sur les médicaments. Le code QR peut renvoyer aux informations prévues par le droit des produits thérapeutiques et/ou à des informations complémentaires telles que des vidéos didactiques.

Le code QR est destiné à faciliter l'accès aux informations concernant l'utilisation d'un médicament et à aider notamment les personnes en situation de handicap. Il permet également de mettre à disposition des informations dans des langues supplémentaires.

Le nouveau Guide complémentaire *Technologies mobiles* et le formulaire correspondant entreront en vigueur le 1^{er} mars 2023.

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 Adler Juvebene, Tabletten

Adler Pharma Helvetia AG, Dorfplatz 10, 6060 Sarnen

Zul.-Nr.: 68745	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.4.	23.02.2023
Zusammensetzung	01	No.2 calcium phosphoricum (HAB) D6 (HAB 6) 50 mg, No.4 kalium chloratum (HAB) D6 (HAB 6) 50 mg, No.5 kalium phosphoricum (HAB) D6 (HAB 6) 50 mg, No.13 kalium arsenicosum D12 (HAB 6) 26 mg, No.21 zincum chloratum (Ph.Eur.) D12 (HAB 6) 37 mg, No.22 calcium carbonicum D12 (HAB 6) 37 mg, calcii behenas, solani amyllum, lactosum monohydricum 250 mg, pro compresso.	
Anwendung		Gemäss dem biochemischen Therapieprinzip nach Dr. Schüssler bei Glieder- und Knochenschmerzen während der Wachstumsphase im Kindes- und Jugendalter.	
Packung/en	01	001	400 Tablette(n) D
		002	1000 Tablette(n) D
Gültig bis		22.02.2028	

01 Amlodipin Zentiva 5 mg, Tabletten

02 Amlodipin Zentiva 10 mg, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68727	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	20.02.2023
Zusammensetzung	01	Tablette: amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, cellulolum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas dihydricus, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 0.1 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	Tablette: amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, cellulolum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas dihydricus, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 0.2 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Gültig bis		19.02.2028	

01 Deferasirox Spirig HC 90 mg, Filmtabletten
02 Deferasirox Spirig HC 180 mg, Filmtabletten
03 Deferasirox Spirig HC 360 mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68871	Abgabekategorie: B	Index: 06.99.0.	17.02.2023
Zusammensetzung	01	deferasiroxum 90 mg, crospovidonum, cellulolum microcristallinum, poloxamerum 188, povidonum K 30, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosem, macrogolum 4000, talcum, E 132, E 171 pro compresso obducto.	
	02	deferasiroxum 180 mg, crospovidonum, cellulolum microcristallinum, poloxamerum 188, povidonum K 30, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosem, macrogolum 4000, talcum, E 132, E 171 pro compresso obducto.	
	03	deferasiroxum 360 mg, crospovidonum, cellulolum microcristallinum, poloxamerum 188, povidonum K 30, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosem, macrogolum 4000, talcum, E 132, E 171 pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der transfusionsbedingten Hämosiderose. Behandlung von chronischer Eisenüberladung, die eine Chelattherapie erfordert, bei Patienten mit nicht-transfusionsabhängiger Thalassämie ab 10 Jahren.	
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
Gültig bis		16.02.2028	

01 Dutasterid/Tamsulosin Viatris 0.5 mg/0.4 mg, Hartkapseln
 Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68869	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	07.02.2023
Zusammensetzung	01	dutasteridum 0.5 mg, tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg corresp. tamsulosinum 0.367 mg, Dutasterid-Weichkapsel innerhalb der Hartkapsel: propylenglycoli dicaprylocapras corresp. propylenglycolum 112.65 mg, E 321, gelatina, glycerolum, E 171, triglycerida media, lecithinum ex soja q.s., Tamsulosin-Pellets in Hartkapsel: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum cum polysorbatum 80 et natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.026 mg, cellulolum microcristallinum, dibutylis sebacas, silica colloidalis hydrica, calcii stearas, Kapselhülle: E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), E 171, E 172 (flavum), gelatina, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001	7 Kapsel(n) B
		002	30 Kapsel(n) B
		003	90 Kapsel(n) B
Gültig bis		06.02.2028	

01 Elzonris 1mg / ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Stemline Therapeutics Switzerland GmbH, Grafenastrasse 3, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68797	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	03.02.2023
Zusammensetzung	01	tagraxofuspum 1 mg, trometamolium, natrii chloridum, sorbitolum 50 mg, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 1.98 mg.	
Anwendung		Blastische plazmazytoide dendritische Zellneoplasie (BPDCN)	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): tagraxofuspum	
Gültig bis		02.02.2028	

01 Ezetimib Rosuvastatin Sandoz 10 mg / 5 mg, Filmtabletten**02 Ezetimib Rosuvastatin Sandoz 10 mg / 10 mg, Filmtabletten****03 Ezetimib Rosuvastatin Sandoz 10 mg / 20 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68692	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	03.02.2023
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, rosuvastatinum 5.0 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 200.5 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 4000, E 172 (flavum), talcum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.669 mg.	
	02	ezetimibum 10 mg, rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 200.5 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 172 (flavum), E 171, macrogolum 4000, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 1.669 mg.	
	03	ezetimibum 10 mg, rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 200.5 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 29-32, natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, talcum, macrogola, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.669 mg.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001	30 mg B
		002	90 mg B
	02	003	30 mg B
		004	90 mg B
	03	005	30 mg B
		006	90 mg B
Gültig bis		02.02.2028	

01 Hyoscyamus/Valeriana N, Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 68970	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	14.02.2023
Zusammensetzung	01	hyoscyamus niger (HAB) D1 250 mg, valeriana officinalis, ethanol. decoctum (HAB) D3 500 mg, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 g, corresp. 28 guttae, corresp. ethanolum 46 % V/V.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24).	
Gültig bis		13.02.2028	

01 Ibu-Fairmed 200 mg, Weichkapseln**02 Ibu-Fairmed 400 mg, Weichkapseln**

Fairmed Healthcare AG, Industriestrasse 9, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68167	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	08.02.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, macrogolum 600, kalii hydroxidum, aqua purificata, Kapselhülle: gelatina, sorbitol sorbitan solution corresp. sorbitolum 10 mg, gelatina hydrolysata, E 124 0.2 mg corresp. natrium 0.008 mg, pro capsula.	
	02	ibuprofenum 400 mg, macrogolum 600, kalii hydroxidum, aqua purificata, Kapselhülle: gelatina, sorbitol sorbitan solution corresp. sorbitolum 17.82 mg, gelatina hydrolysata, E 124 0.3564 mg corresp. natrium 0.016 mg, pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Kapsel(n) D
		002	20 Kapsel(n) D
	02	003	10 Kapsel(n) D
Gültig bis		07.02.2028	

01 Levina 30, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68648	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	09.02.2023
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 30 µg, levonorgestrelum 150 µg, lactosum monohydricum 84.32 mg, povidonum K 30, crospovidonum, magnesi stearas, alcohol polyvinyllicus resinatus, E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Gültig bis		08.02.2028	

01 Lunsumio 1 mg/1 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Lunsumio 30 mg/30 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 68314	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.	09.02.2023
Zusammensetzung	01	Solutio concentrata: mosunetuzumabum 1 mg, histidinum, acidum aceticum glaciale, methioninum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	Solutio concentrata: mosunetuzumabum 30 mg, histidinum, acidum aceticum glaciale, methioninum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 30 ml.	
Anwendung		follikuläres Lymphom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): mosunetuzumabum polysorbatum 20: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		09.02.2025	

01 Mepha-Angin Dolo Honig Zitrone 8.75 mg, Lutschtabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68819	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	16.02.2023
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 8.75 mg, isomaltum 2046.16 mg, maltitolum 427.67 mg, macrogolum 300, menthae piperitae aetheroleum, aromatica (Honig), aromatica (Zitrone) cum E 320 et citralum et limonenum, pro compresso.	
Anwendung		Schmerzhafte Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001	16 Tablette(n) D
Gültig bis		15.02.2028	

01 Ovamex, Injektionslösung in einer Fertigspritze
 Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: 68792	Abgabekategorie: A	Index: 07.09.0.	06.02.2023
Zusammensetzung	01	ganirelixum 0.25 mg ut ganirelixi acetat, acidum aceticum glaciale, mannitolum, acidum aceticum glaciale q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., natrium 0.023 mg.	
Anwendung		Assistierte Reproduktionsmedizin	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) A
		002	5 Fertigspritze(n) A
Gültig bis		05.02.2028	

01 Pluvicto CA 1000 MBq/ml, Injektions-/Infusionslösung

ADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS INTERNATIONAL SA, rue de la Tour-de-l'Ile 4, 1204 Genève

N° d'AMM: 69027	Catégorie de remise: A	Index: 17.02.	24.02.2023
Composition	01	lutetium(177Lu(CA)) vipivotidum tetraxetanum 1000 MBq, acidum aceticum, natrii acetat, acidum gentisicum, natrii ascorbas, acidum penteticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 7.1 mg.	
Indication		Cancer de la prostate métastatique, résistant à la castration, PSMA-positif	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
Remarque		NAS (New Active Substance): lutetium(177Lu(CA)) vipivotidum tetraxetanum, DCI mod.	
Valable jusqu'au		23.02.2028	

01 Pluvicto 1000 MBq/ml, solution for injection/infusion

ADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS INTERNATIONAL SA, rue de la Tour-de-l'Ile 4, 1204 Genève

N° d'AMM: 68684	Catégorie de remise: A	Index: 17.02.	24.02.2023
Composition	01	lutetium(177Lu) vipivotidum tetraxetanum 1000 MBq, acidum aceticum, natrii acetat, acidum gentisicum, natrii ascorbas, acidum penteticum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 7.1 mg.	
Indication		Cancer de la prostate métastatique, résistant à la castration, PSMA-positif	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
Remarque		NAS (New Active Substance): lutetium(177Lu) vipivotidum tetraxetanum, DCI mod.	
Valable jusqu'au		23.02.2028	

01 Ryeqo, Filmtabletten

Gedeon Richter (Schweiz) AG, Route de Frontenex 41A, 1207 Genève

Zul.-Nr.: 68495	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	02.02.2023
Zusammensetzung	01	relugolixum 40 mg, estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetat 0.5 mg, mannitolium, carboxymethylamylum natrium A, hydroxypropylcellulosum, lactosum monohydricum 78.4 mg, magnesii stearat, Überzug: hypromellosesum, E 171, lactosum monohydricum 1.77 mg, triacetinum, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.581 mg.	
Anwendung		Therapie einer Myom-assoziierten Hypermenorrhoe bei erwachsenen Frauen vor Eintritt der Menopause	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	84 Tablette(n) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): relugolixum	
Gültig bis		01.02.2028	

01 Ticagrelor Zentiva 60 mg, Filmtabletten
02 Ticagrelor Zentiva 90 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68830	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	16.02.2023
Zusammensetzung	01	ticagrelorum 60 mg, mannitolium, calcii hydrogenophosphas dihydricus, carboxymethylamylum natricum A, hypromelloseum, magnesii stearas, hypromelloseum, E 171, macrogolum 400, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.392 - 0.588 mg.	
	02	ticagrelorum 90 mg, mannitolium, calcii hydrogenophosphas dihydricus, carboxymethylamylum natricum A, hypromelloseum, magnesii stearas, hypromelloseum, E 171, macrogolum 400, E 172 (flavum), talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 0.588 - 0.882 mg.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer (in Kombination mit Acetylsalicylsäure)	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n)	B
		002 168 Tablette(n)	B
	02	003 56 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
		005 168 Tablette(n)	B
Gültig bis		15.02.2028	

01 Valverde Intestomint, Magensaftresistente Weichkapsel
 Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 68525	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	28.02.2023
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum (Mentha x piperita L., aetheroleum) 182.00 mg, Kapselhülle: aqua purificata, gelatina, glycerolum, Überzug: natrii alginas corresp. natrium max. 0.172 mg, acidum stearicum, ethylcellulosum, triglycerida media, acidum oleicum, pro capsula.	
Anwendung		Bei leichten krampfartigen Beschwerden des Verdauungstraktes, bei Blähungen und Bauchschmerzen, insbesondere bei Patienten mit Reizdarm-Syndrom.	
Packung/en	01	001 15 Kapsel(n)	D
		002 60 Kapsel(n)	D
Gültig bis		27.02.2028	

01 Valverde Magen-Darm, Filmtabletten

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 68742	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	14.02.2023
Zusammensetzung	01	millefolii herbae extractum aquosum siccum (Achillea millefolium L., herba) 250 mg DER: 5-10:1 Auszugsmittel aqua, maltodextrinum, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.8928 mg, cellulosi pulvis, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, cellulolum microcristallinum, acidum stearicum, macrogolum 6000, talcum, hypromellosum, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur symptomatischen Behandlung bei Magen-Darm-Beschwerden	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) D
		002	30 Tablette(n) D
		003	60 Tablette(n) D
Gültig bis		13.02.2028	

01 Vaxneuvance, Injektionssuspension

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

Zul.-Nr.: 68752	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	14.02.2023
Zusammensetzung	01	polysaccharida streptococci pneumoniae typus 1 conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197 2 µg et polysaccharida streptococci pneumoniae typus 3 conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197 2 µg et polysaccharida streptococci pneumoniae typus 4 conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197 2 µg et polysaccharida streptococci pneumoniae typus 5 conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197 2 µg et polysaccharida streptococci pneumoniae typus 6A conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197 2 µg et polysaccharida streptococci pneumoniae typus 6B conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197 4 µg et polysaccharida streptococci pneumoniae typus 7F conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197 2 µg et polysaccharida streptococci pneumoniae typus 9V conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197 2 µg et polysaccharida streptococci pneumoniae typus 14 conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197 2 µg et polysaccharida streptococci pneumoniae typus 18C conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197 2 µg et polysaccharida streptococci pneumoniae typus 19A conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197 2 µg et polysaccharida streptococci pneumoniae typus 19F conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197 2 µg et polysaccharida streptococci pneumoniae typus 22F conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197 2 µg et polysaccharida streptococci pneumoniae typus 23F conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197 2 µg et polysaccharida streptococci pneumoniae typus 33F conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197 2 µg corresp. polysaccharida 32 µg et proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197 ca. 30 µg, adjuvans: aluminium 0.125 mg ut aluminii phosphas, natrii chloridum corresp. natrium 1.77 mg, histidinum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Pneumokokken-Infektionen der Serotypen 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F, 22F, 23F, 33F	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) mit 2 separaten Nadeln B
		002	10 Fertigspritze(n) mit je 2 separaten Nadeln B
Bemerkung		<p>NAS (New Active Substance): polysaccharida streptococci pneumoniae typus 1 conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197</p> <p>NAS (New Active Substance): polysaccharida streptococci pneumoniae typus 14 conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197</p> <p>NAS (New Active Substance): polysaccharida streptococci pneumoniae typus 18C conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197</p> <p>NAS (New Active Substance): polysaccharida streptococci pneumoniae typus 19A conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197</p> <p>NAS (New Active Substance): polysaccharida streptococci pneumoniae typus 19F conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197</p>	

NAS (New Active Substance): polysaccharida streptococci pneumoniae typus 22F conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197

NAS (New Active Substance): polysaccharida streptococci pneumoniae typus 23F conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197

NAS (New Active Substance): polysaccharida streptococci pneumoniae typus 3 conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197

NAS (New Active Substance): polysaccharida streptococci pneumoniae typus 33F conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197

NAS (New Active Substance): polysaccharida streptococci pneumoniae typus 4 conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197

NAS (New Active Substance): polysaccharida streptococci pneumoniae typus 5 conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197

NAS (New Active Substance): polysaccharida streptococci pneumoniae typus 6A conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197

NAS (New Active Substance): polysaccharida streptococci pneumoniae typus 6B conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197

NAS (New Active Substance): polysaccharida streptococci pneumoniae typus 7F conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197

NAS (New Active Substance): polysaccharida streptococci pneumoniae typus 9V conjugata cum proteino corynebacteriae diphtheriae CRM 197

Gültig bis 13.02.2028

01 Vegzelma 100 mg/4 ml, solution à diluer pour perfusion

02 Vegzelma 400 mg/16 ml, solution à diluer pour perfusion

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

N° d'AMM: 69166	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	15.02.2023
Composition	01	bevacizumabum 100 mg, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp. natrium 5.42 mg.	
	02	bevacizumabum 400 mg, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 16 ml corresp. natrium 21.68 mg.	
Indication		Cancer métastatique du côlon ou du rectum; cancer mammaire métastatique; cancer du poumon non à petites cellules (NSCLC) avancé, métastatique ou récidivant; cancer rénal avancé et/ou métastatique; glioblastome (grade IV selon l'OMS); cancer de l'ovaire; cancer du col utérin	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
	02	002	1 flacon(s) A
Valable jusqu'au		14.02.2028	

01 Veklury, Pulver für Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 68026	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	01.01.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: remdesivirum 100 mg, sulfobutylbetadexum natricum 3.146 g, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 211.8 mg.	
Anwendung		Corona virus disease 2019 (COVID-19)	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Rückwirkende Überführung der befristeten Zulassung in eine ordentliche Zulassung	
Gültig bis		31.12.2027	

02 Vitamin D3-Medius zur Therapie, Lösung zum Einnehmen**03 Vitamin D3-Medius zur Prophylaxe, Lösung zum Einnehmen**

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 68496	Abgabekategorie: B/D	Index: 07.02.3.	24.02.2023
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	30 ml B
	03	002	10 ml D
Gültig bis		23.02.2028	

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 Actilyse 20 mg, Injektionspräparat

02 Actilyse 50 mg, Injektionspräparat

03 Actilyse 10 mg, Injektionspräparat

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

Zul.-Nr.: 48313	Abgabekategorie: B	Index: 06.05.0.	07.02.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alteplasmum ADNr 20 mg, argininum, acidum phosphoricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 20 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: alteplasmum ADNr 50 mg, argininum, acidum phosphoricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 50 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: alteplasmum ADNr 10 mg, argininum, acidum phosphoricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 10 ml.	
Anwendung		Thrombolytische Therapie bei akutem Herzinfarkt, akuter massiver Lungenembolie, akutem ischämischem Hirnschlag	
Packung/en	01	027	1 x 20 mg 20 ml Lösungsmittel B
	02	019	1 x 50 mg 50 ml Lösungsmittel B
	03	035	1 x 10 mg 10 ml Lösungsmittel B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aesculamed forte Venen, Filmtabletten

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 57364	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	14.02.2023
Zusammensetzung	01	hippocastani seminis recentis extractum ethanolicum siccum (Aesculus hippocastanum L., semen) 157.5-225 mg corresp. aescinum 50 mg, DER: 4-6:1, Auszugsmittel Ethanolum 67.7 % V/V, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, polysaccharida et proteina ex soja, copovidonum, Überzug: acidi methacrylici et ethylis acrylatis polymerisati 1:1 dispersio 30 per centum, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, talcum, triethylis citras, pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
		002	50 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Aesculamed forte, Venen-Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Alfuzosin axapharm, Retardtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 59415	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	14.02.2023
Zusammensetzung	01	alfuzosini hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	90 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Allsan Mariendistel, Filmtabletten

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 54110	Abgabekategorie: D	Index: 04.11.2.	16.02.2023
Zusammensetzung	01	silybi mariani extractum siccum raffinatum et normatum 35 mg corresp. silymarinum (berechnet als Silibilin) 21 mg Auszugsmittel Acetonum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	014	100 Tablette(n) D
		030	300 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Amoxicillin Spirig HC 100 mg/4 ml, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
02 Amoxicillin Spirig HC 200 mg/4 ml, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
03 Amoxicillin Spirig HC 400 mg/4 ml, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66700	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	01.02.2023
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 100 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
	02	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
	03	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	001 100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 66700 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 66700 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aprokam, poudre pour solution injectable
 THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen

N° d'AMM: 63029	Catégorie de remise: A	Index: 11.07.1.	23.02.2023
Composition	01	Praeparatio sicca: cefuroximum 50 mg ut cefuroximum natricum 52.6 mg nitrogenium, pro vitro.	
Indication		Prophylaxie antibiotique de l'endophtalmie postopératoire après une opération de la cataracte	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s) 002 10 flacon(s) 005 10 flacon(s) avec 10 aiguilles de filtre stériles	A A A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Aqua Bioren, acqua per preparazione parenterale
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 53994	Categoria di dispensazione: B	Index: 05.03.4.	24.02.2023
Composizione	01	aqua ad iniectabile q.s. pro 1 ml.	
Indicazione		Sovente per preparazione parenterale	
Osservazione		(Conversione del tipo di omologazione, solo per l'esportazione) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		illimitata	

01 Aripiprazol-Mepha 1mg/ml, Sirup

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66977	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	09.02.2023
Zusammensetzung	01	aripiprazolum 1 mg, propylenglycolum 80 mg, macrogolum 4000, acidum phosphoricum concentratum, hypromellosem, dinatrii edetas, erythritolum, sucralosum, E 211 1 mg, aromatica, aqua purificata q.s., ad solutionem pro 1 ml corresp., natrium 0.16 mg.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	002	150 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Arnica compositum, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58903	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	24.02.2023
Zusammensetzung	01	achillea millefolium (HAB) D3 15 mg, aconitum napellus (HAB) D3 30 mg, arnica montana (HAB) D2 15 mg, atropa bella-donna (HAB) D4 (Ph. Eur. Hom. 1.1.3) 75 mg, bellis perennis (HAB) D2 6 mg, calendula officinalis (HAB) D2 15 mg, matricaria recutita (HAB) D3 24 mg, echinacea (HAB) D2 6 mg, echinacea purpurea (HAB) D2 6 mg, hamamelis virginiana (HAB) D2 15 mg, hepar sulfuris (HAB) D8 30 mg, hypericum perforatum (HAB) D4 3 mg, mercurius solubilis hahnemanni (HAB) D12 30 mg, symphytum officinale (HAB) D8 24 mg, lactosum monohydricum, magnesii stearas, pro compresso 301.5 mg corresp. lactosum monohydricum 300 mg.	
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 Aspergillus niger D4, Hartkapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59474	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	14.02.2023
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: aspergillus niger e volumine cellulae (lyophil., steril.) D4 (HAB 6) 330 mg, lactosum monohydricum 330 mg, Kapselhülle: hypromellosem, pro capsula 404 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Kapseln)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Ationdo retard 50 mg, Retardtabletten
 02 Ationdo retard 100 mg, Retardtabletten
 03 Ationdo retard 150 mg, Retardtabletten
 04 Ationdo retard 200 mg, Retardtabletten
 05 Ationdo retard 250 mg, Retardtabletten
 06 Ationdo retard 25 mg, Retardtabletten

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 68258	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	01.02.2023
Zusammensetzung	01	tapentadolum 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, hypromellosum, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.185 mg, talcum, macrogolum 6000, propylenglycolum, E 171, pro compresso obducto.	
	02	tapentadolum 100 mg ut tapentadoli hydrochloridum, hypromellosum, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.185 mg, talcum, macrogolum 6000, propylenglycolum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	03	tapentadolum 150 mg ut tapentadoli hydrochloridum, hypromellosum, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.185 mg, talcum, macrogolum 6000, propylenglycolum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	04	tapentadolum 200 mg ut tapentadoli hydrochloridum, hypromellosum, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.185 mg, talcum, macrogolum 6000, propylenglycolum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	05	tapentadolum 250 mg ut tapentadoli hydrochloridum, hypromellosum, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.185 mg, talcum, macrogolum 6000, propylenglycolum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	06	tapentadolum 25 mg ut tapentadoli hydrochloridum, hypromellosum, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 1.4 mg, talcum, macrogolum 400, macrogolum 6000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	013	30 Tablette(n) A+
		014	60 Tablette(n) A+
	02	015	30 Tablette(n) A+
		016	60 Tablette(n) A+
	03	017	30 Tablette(n) A+
		018	60 Tablette(n) A+
	04	019	30 Tablette(n) A+
		020	60 Tablette(n) A+
	05	021	30 Tablette(n) A+
		022	60 Tablette(n) A+
	06	023	30 Tablette(n) A+

	024	60 Tablette(n)	A+
Bemerkung	(Änderung Präparatename, früher: Yantil retard) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis	unbegrenzt		
01 Ationdo 50 mg, Filmtabletten			
02 Ationdo 75 mg, Filmtabletten			
03 Ationdo 100 mg, Filmtabletten			
Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd			
Zul.-Nr.: 68257	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	01.02.2023
Zusammensetzung	01	tapentadolum 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 26.04 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.41 - 0.56 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171 pro compresso obducto.	
	02	tapentadolum 75 mg ut tapentadoli hydrochloridum, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 39.06 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.62 - 0.84 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum) pro compresso obducto.	
	03	tapentadolum 100 mg ut tapentadoli hydrochloridum, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 52.08 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.83 - 1.13 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum) pro compresso obducto.	
Anwendung	Analgetikum		
Packung/en	01	007	20 Tablette(n) A+
		008	60 Tablette(n) A+
	02	009	20 Tablette(n) A+
		010	60 Tablette(n) A+
	03	011	20 Tablette(n) A+
		012	60 Tablette(n) A+
Bemerkung	(Änderung Präparatename, früher: Yantil) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis	unbegrenzt		

03 Axura 15 mg, Filmtabletten**04 Axura 20 mg, Filmtabletten****05 Axura 10 mg, Filmtabletten****06 Axura 5 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 56925	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	09.02.2023
Zusammensetzung	03	memantini hydrochloridum 15 mg corresp. memantinum 12.46 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	memantini hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	memantini hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.3 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	06	memantini hydrochloridum 5 mg corresp. memantinum 4.15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	03	888	Tablette(n) nur als Kombipackung: siehe Seq.-Nr.06
	04	014	98 Tablette(n)
	05	018	50 Tablette(n)
	06	020	1 Set Starterpackung je 7 Tabletten von 5/10/15/20 mg
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Becozym forte, Dragées

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 20407	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.4.	07.02.2023
Zusammensetzung	01	nicotinamidum 50 mg, calcii pantothenas 25 mg, thiamini nitras 15 mg, riboflavinum 15 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, biotinum 0.15 mg, cyanocobalaminum 10 µg, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, color.: E 150c, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin-B-Komplex-Präparat	
Packung/en	01	001	100 Dragée(s)
		018	20 Dragée(s)
		034	50 Dragée(s)
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 100 Dragées)	
Gültig bis		11.11.2023	

01 Belkya 10mg/ml, Injektionslösung

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 66607	Abgabekategorie: A	Index: 10.99.0.	15.02.2023
Zusammensetzung	01	acidum desoxycholicum 10 mg, natrii hydroxidum, dinatrii phosphas, natrii chloridum, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von mittelstarker bis starker Konvexität oder Fülle aufgrund von submentalem Fett (SMF), wenn das Vorliegen von SMF erhebliche psychologische Auswirkungen auf den Patienten hat	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 BeneFIX 250, Trockensubstanz zur i.v. Injektion
 02 BeneFIX 500, Trockensubstanz zur i.v. Injektion
 03 BeneFIX 1000, Trockensubstanz zur i.v. Injektion
 04 BeneFIX 2000, Trockensubstanz zur i.v. Injektion
 05 BeneFIX 3000, Trockensubstanz zur i.v. Injektion
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54510	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	09.02.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: nonacogum alfa 250 U.I., histidinum, glycinum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabile 5 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: nonacogum alfa 500 U.I., histidinum, glycinum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabile 5 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: nonacogum alfa 1'000 U.I., histidinum, glycinum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabile 5 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: nonacogum alfa 2'000 U.I., histidinum, glycinum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabile 5 ml.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: nonacogum alfa 3000 U.I., histidinum, glycinum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabile 5 ml.	
Anwendung		Hämophilie B	
Packung/en	01	041	1 Set B
	02	042	1 Set B
	03	043	1 Set B
	04	040	1 Set B
	05	044	1 Set B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Biafine, Emulsion zur Anwendung auf der Haut

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 55470	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	14.02.2023
Zusammensetzung	01	trolaminum, ethylenglycoli monopalmitostearas, acidum stearicum, cetylis palmitas, paraffinum solidum, paraffinum perliquidum, squalanum, avocado oleum, propylenglycolum 23 mg, trolamini alginas et natrii alginas, aromatica cum 3-methyl-4-(2,6,6-trimethylcyclohex-2-en-1-yl)but-3-en-2-onum, benzylis benzoas, citralum, citronellolum, limonenum, eugenolum, geraniolum, hexylis cinnamaldehydum, hydroxycitronellalum, isoeugenolum et linaloolum, E 202 1.34 mg, propylis parahydroxybenzoas natrius 0.5 mg, E 219 1 mg, aqua purificata, ad emulsionem pro 1.0 g.	
Anwendung		gegen Hautreizungen	
Packung/en	01	001	93 g D
		003	186 g D
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bilastin Zentiva 20 mg, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68401	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	17.02.2023
Zusammensetzung	01	bilastinum 20 mg, cellulolum microcrystallinum, mannitolium, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, carboxymethylamylum natrium A corresp. natrium 0.14 - 0.21 mg, magnesii aluminii silicas, pro compresso.	
Anwendung		Antiallergikum / Antihistaminikum	
Packung/en	01	004	10 Tablette(n) D
		005	30 Tablette(n) D
		006	50 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von B zu D)	
Gültig bis		16.05.2027	

01 Bimatoprost-Mepha Plus, Augentropfen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66976	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	21.02.2023
Zusammensetzung	01	bimatoprostum 0.3 mg, timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	3 ml B
		002	3 x 3 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Briviact 10 mg, comprimés pelliculés
 02 Briviact 25 mg, comprimés pelliculés
 03 Briviact 50 mg, comprimés pelliculés
 04 Briviact 75 mg, comprimés pelliculés
 05 Briviact 100 mg, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 65831	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	07.02.2023
Composition	01	brivaracetamum 10 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.6 mg, lactosum monohydricum 45 mg, betadexum, lactosum 45.1 mg, magnesii stearas, pellicule: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 3350, E 171 pro compresso obducto.	
	02	brivaracetamum 25 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.75 mg, lactosum monohydricum 48.5 mg, betadexum, lactosum 48.25 mg, magnesii stearas, pellicule: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (flavum), E 172 (nigrum) pro compresso obducto.	
	03	brivaracetamum 50 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.5 mg, lactosum monohydricum 97 mg, betadexum, lactosum 96.5 mg, magnesii stearas, pellicule: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum) pro compresso obducto.	
	04	brivaracetamum 75 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.25 mg, lactosum monohydricum 145.5 mg, betadexum, lactosum 144.75 mg, magnesii stearas, pellicule: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum) pro compresso obducto.	
	05	brivaracetamum 100 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 3 mg, lactosum monohydricum 194 mg, betadexum, lactosum 193 mg, magnesii stearas, pellicule: poly(alcohol vinylicus), talcum, macrogolum 3350, E 171, E 172 (flavum), E 172 (nigrum) pro compresso obducto.	
Indication		antiépileptique	
Conditionnements	01	001	14 comprimé(s) B
		002	56 comprimé(s) B
		004	14 x 1 comprimé(s) Emballage hospitalier (emballé à l'unité) B
	03	005	56 comprimé(s) B
		011	14 x 1 comprimé(s) Emballage hospitalier (emballé à l'unité) B
	04	006	56 comprimé(s) B
		012	14 x 1 comprimé(s) Emballage hospitalier (emballé à l'unité) B
	05	002	14 x 1 comprimé(s) Emballage hospitalier (emballé à l'unité) B
		007	56 comprimé(s) B
Remarque		Nouvelle indication / indication modifiée (information sur le médicament: date de mise à jour de l'information Février 2023)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Briviact 10 mg/ml, solution buvable

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

N° d'AMM: 65832	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	07.02.2023
Composition	01	brivaracetamum 50 mg, acidum citricum, natrii citras dihydricus, carmellosum natricum, sucralosum, sorbitolum 839.5 mg, glycerolum, aromatica, aqua purificata, E 218 5 mg ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium 5.8 mg.	
Indication		antiépileptique	
Conditionnements	01	002	300 ml B
Remarque		Nouvelle indication / indication modifiée (information sur le médicament: date de mise à jour de l'information Février 2023) (Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : Briviact 10 mg/ml, solution buvable 300 ml 002)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Briviact 50 mg/5 ml, solution injectable

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

N° d'AMM: 65830	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	07.02.2023
Composition	01	brivaracetamum 50 mg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum q.s. ad pH, aqua ad iniectionem ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium 19.0875 mg.	
Indication		antiépileptique	
Conditionnements	01	001	10 flacon(s) B
Remarque		Nouvelle indication / indication modifiée (information sur le médicament: date de mise à jour de l'information Février 2023)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Broncho-Vaxom enfants, sachets

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

N° d'AMM: 667	Catégorie de remise: D	Index: 03.05.0.	23.02.2023
Composition	01	lysatum bacteriorum lyophilisatum 3.5 mg cum haemophili influenzae lysatum et diplococci pneumoniae lysatum et klebsiellae pneumoniae et ozaenae lysatum et staphylococci aurei lysatum et streptococci pyogen. et viridantis lysatum et neisseriae catarrhalis lysatum antiox.: E 310, excipients ad granulatum pro charta.	
Indication		immuno-stimulant lors d' infections du système respiratoire et lors de bronchite chronique	
Conditionnements	01	005	10 sachet-dose(s) D
		006	30 sachet-dose(s) D
Remarque		Renouvellement de l'autorisation faisant suite à son expiration	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Buccalin, compresse

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

N° d'AMM: 680	Categoria di dispensazione: B	Index: 03.05.0.	03.02.2023
Composizione	01	haemophilus influenzae inactivatus 1500 Mio CFU, streptococcus pneumoniae inactivatus (I,II,III) 1000 Mio CFU, streptococcus haemolyticus inactivatus 1000 Mio CFU, staphylococcus aureus inactivatus 1000 Mio CFU, fel bovis depuratum siccatum, lactosum monohydricum 173 mg, povidonum, magnesii stearas, coperta: lacca, E 172, talcum, pro compresso obducto.	
Indicazione		Stimolo immune in caso di raffreddori batterici	
Confezione/i	01	001	7 compressa/comprese per adulti e bambini B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Candida compositum D5, Tropfen zum Einnehmen und Einreiben

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 59442	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	14.02.2023
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: candida albicans e volumine cellulae (lyophil., steril.) D5 (HAB 5a) 0.334 ml, candida parapsilosis e volumine cellulae (lyophil., steril.) D5 (HAB 5a) 0.334 ml, penicillium roqueforti e volumine cellulae (lyophil., steril.) D5 (HAB 5a) 0.334 ml, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 22 guttae.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 CardioGen-82, generatore di radionuclidi

Bracco Suisse SA, Via Ponteggia 23, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 62332	Categoria di dispensazione: A	Index: 17.03.	21.02.2023
Composizione	01	strontium (82-Sr) la calibratura data 3.3-5.6 GBq, natrii chloridi solutio 9 g/L pro vitro.	
Indicazione		Per immagini PET (tomografia ad emissione di positroni) di miocardio	
Confezione/i	01	001	1 apparecchio A
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Cariban 10 mg/10 mg, gélule à libération modifiée

EFFIK SA, Rue du Marché 10, 1260 Nyon

N° d'AMM: 67670	Catégorie de remise: B	Index: 01.09.0.	02.02.2023
Composition	01	doxylamini hydrogenosuccinas 10 mg corresp. doxylaminum 7 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg corresp. pyridoxinum 8.2 mg, sacchari sphaerae corresp. saccharum 49.3 - 73.1 mg, talcum, silica colloidalis anhydrica, matériel de la capsule: lacca, povidonum, acidi methacrylici et methylis methacrylatis polymerisatum 1:1, gelatina, E 132, E 104, E 171, pro capsula.	
Indication		traitement symptomatique des nausées et vomissements de la grossesse (NVG) chez l'adulte qui ne répond pas au traitement conservateur	
Conditionnements	01	001	24 capsule(s) B
		002	48 capsule(s) B
Remarque		(ajout d'un conditionnement ; nouveau : 48 gélules à libération modifiée)	
Valable jusqu'au		11.11.2025	

01 Celecoxib Viatris 100 mg, Hartkapseln**02 Celecoxib Viatris 200 mg, Hartkapseln**

Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 65095	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	24.02.2023
Zusammensetzung	01	celecoxibum 100 mg, lactosum monohydricum 149.7 mg, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 132, pro capsula corresp., natrium 0.71 mg.	
	02	celecoxibum 200 mg, lactosum monohydricum 49.8 mg, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (flavum), pro capsula corresp., natrium 0.71 mg.	
Anwendung		selektiver COX-2 Hemmer	
Packung/en	01	004	30 Kapsel(n) B
	02	005	30 Kapsel(n) B
		006	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Celecoxib Pfizer, Hartkapseln)	
Gültig bis		06.03.2024	

01 Cetirizin Zentiva 10 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56329	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	03.02.2023
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) D
		004	30 Tablette(n) D
		005	50 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von B zu D)	
Gültig bis		25.05.2024	

01 CoAmox-Acino 457, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62747	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	22.02.2023
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 57 mg ut kalii clavulanas, silica colloidalis anhydrica, xanthani gummi, crospovidonum, carmellosum natricum, aspartamum 16.64 mg, aromatica (Erdbeer) cum alcohol benzylicus et propylenglycolum, ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml corresp. natrium max. 7.3 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	007	35 ml A
		008	70 ml A
		009	140 ml A
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 CoAmox-Acino 156.25, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62746	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	22.02.2023
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 125 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 31.25 mg ut kalii clavulanas, silica colloidalis anhydrica, xanthani gummi, crospovidonum, carmellosum natricum, aromatica (Erdbeer) cum alcohol benzylicus et propylenglycolum, aspartamum 8.32 mg, ad suspensionem corresp. suspensio reconstituta 5 ml corresp. natrium max. 2.35 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Concerta 18 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe
02 Concerta 36 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe
03 Concerta 54 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe
04 Concerta 27 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56249	Abgabekategorie: A+	Index: 01.10.2.	23.02.2023
Zusammensetzung	01	methylphenidati hydrochloridum 18 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
	02	methylphenidati hydrochloridum 36 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
	03	methylphenidati hydrochloridum 54 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
	04	methylphenidati hydrochloridum 27 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zentral wirkendes Sympathomimetikum	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	A+
		004 60 (2 x 30) Tablette(n)	A+
	02	022 30 Tablette(n)	A+
		024 60 (2 x 30) Tablette(n)	A+
	03	042 30 Tablette(n)	A+
		044 60 (2 x 30) Tablette(n)	A+
	04	046 30 Tablette(n)	A+
		048 60 (2 x 30) Tablette(n)	A+
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 COVID-19 Vaccine Janssen, Injektionssuspension
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68235	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	16.02.2023
Zusammensetzung	01	Suspension: Ad26.COVS-2 8,92 log ₁₀ infek. Einheiten, hydroxypropylbetadexum, acidum citricum monohydricum, 1-(4-tolyl)-ethanolum, acidum hydrochloridum, polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii hydroxidum, trinatrii citras dihydricus, aqua ad iniectabile, pro dosi.	
Anwendung		COVID-19 Vaccine Janssen ist indiziert für die aktive Immunisierung von Personen im Alter von 18 Jahren und älter zur Prävention der durch das SARS-CoV-2 verursachten COVID-19-Erkrankung	
Packung/en	01	001 10 Durchstechflasche(n) Eine Mehrdosendurchstechflasche à 5 Dosen zu 0.5ml	B
Bemerkung		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) Ad26.COVS-2: ist gentechnisch verändert	
Gültig bis		15.01.2024	

01 Cyclacur, Dragées

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 37987	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	20.02.2023
Zusammensetzung	01	I) Weisse Dragées: estradioli valeras 2 mg, lactosum monohydricum 46.22 mg, maydis amyllum, povidonum K 25, talcum, magnesii stearas, saccharum 33.98 mg, povidonum K 90, macrogolum 6000, calcii carbonas, peg montanate, pro compresso obducto. II) Braune Dragées: estradioli valeras 2 mg, norgestrelum 0.5 mg, lactosum monohydricum 45.72 mg, maydis amyllum, povidonum K 25, magnesii stearas, talcum, saccharum 33.43 mg, povidonum K 90, macrogolum 6000, calcii carbonas, glycerolum (85 per centum), peg montanate, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Zyklusstörungen, Perimenopausensyndrom, hormonelle Ausfallerscheinung	
Packung/en	01	018	1 x 21 Dragée(s) B
		026	3 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Darunavir Mylan 400 mg, Tabletten**02 Darunavir Mylan 600 mg, Tabletten****03 Darunavir Mylan 800 mg, Tabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 67048	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	09.02.2023
Zusammensetzung	01	darunavirum 400 mg ut darunavirum ethanolum, excipients pro compresso obducto.	
	02	darunavirum 600 mg ut darunavirum ethanolum, excipients pro compresso obducto.	
	03	darunavirum 800 mg ut darunavirum ethanolum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
	02	002	60 Tablette(n) A
	03	003	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Demovarín forte, hydrogel

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

N° d'AMM: 53249	Catégorie de remise: D	Index: 02.08.2.	09.02.2023
Composition	02	heparinum natricum 400 U.I., conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		traumatismes contus, inflammations veineuses superficielles	
Conditionnements	02	043	100 g D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dolobene, Gel

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 45998	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	09.02.2023
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 500 U.I., dimethylis sulfoxidum 150 mg, dexpanthenolum 25 mg, propylenglycolum et aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sportverletzungen, venöse Beinleiden	
Packung/en	01	010	50 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dutasterid Duo Spirig HC 0.5 mg/0.4 mg, Kapseln

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66875	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	21.02.2023
Zusammensetzung	01	dutasteridum 0.5 mg, tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg corresp. tamsulosinum 0.367 mg, antiox.: E 321, excipients pro capsula.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001	7 Kapsel(n) B
		002	30 Kapsel(n) B
		003	90 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Emtricitabin/Tenofovir Mylan, Filmtabletten

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 67010	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	09.02.2023
Zusammensetzung	01	emtricitabinum 200 mg, tenofovirum disoproxilum 245 mg ut tenofoviri disoproxili maleas, color.: E 133, pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Erelzi SensoReady 50 mg/1 ml, Injektionslösung im Fertigpen

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66176	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	22.02.2023
Zusammensetzung	01	etanerceptum 50 mg, acidum citricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, saccharum, lysini hydrochloridum, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthrit, Oligoarthrit, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
		002	2 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
		003	4 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
		004	12 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Erelzi 25 mg/0.5 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen**02 Erelzi 50 mg/1 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66175	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	22.02.2023
Zusammensetzung	01	etanerceptum 25 mg, acidum citricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, saccharum, lysini hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	etanerceptum 50 mg, acidum citricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, saccharum, lysini hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
		002	2 Fertigspritze(n) B
		003	4 Fertigspritze(n) B
		004	12 Fertigspritze(n) B
	02	005	1 Fertigspritze(n) B
		006	2 Fertigspritze(n) B
		007	4 Fertigspritze(n) B
		008	12 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Extavia, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62521	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	09.02.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: interferonum beta-1b ADNr 300 µg corresp. 9.6 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolium, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloricum q.s. ad pH pro vitro. Solvens: natrii chloridum corresp. natrium 2.5524 mg, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1.2 ml. Solutio reconstituta: interferonum beta-1b ADNr 250 µg corresp. 8 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolium, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von multipler Sklerose	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.06.2023	

01 Eylea, Lösung zur intravitrealen Injektion in einer Fertigspritze

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 62393	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	01.02.2023
Zusammensetzung	01	afliberceptum 2 mg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 µl corresp. natrium 60 µg.	
Anwendung		Exsudative (feuchte) altersbezogenen Makuladegeneration (AMD). Makulaödem infolge eines retinalen Zentralvenenverschlusses (CRVO) und retinalen Venenastverschlusses (BRVO), diabetisches Makulaödem (DME), Behandlung von subfovealen und juxtafovealen choroidalen Neovaskularisationen infolge einer pathologischen Myopie (mCNV). Behandlung der Frühgeborenen-Retinopathie bei Frühgeborenen (ROP).	
Packung/en	01	002	1 Spritze(n) B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Februar 2023)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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.	07.02.2023
Zusammensetzung	01	simvastatinum 10 mg, ezetimibum 10 mg, lactosum monohydricum 51.225 mg, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, cellulolum 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. natrium 1.122 mg.	
	02	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 20 mg, lactosum monohydricum 112.45 mg, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, cellulolum 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. natrium 2.247 mg.	
	03	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 40 mg, lactosum monohydricum 234.90 mg, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, cellulolum 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. natrium 4.494 mg.	
	04	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 80 mg, lactosum monohydricum 479.80 mg, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, cellulolum 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. natrium 8.985 mg.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 (2 x 49) Tablette(n) Bündelpackung (2 x 49) B
		009	100 Tablette(n) B
	04	007	28 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 100 Tabletten für Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/40 mg, Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fabrazyme 35 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**03 Fabrazyme 5 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

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

N° d'AMM: 56261	Catégorie de remise: A	Index: 07.14.0.	27.02.2023
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: agalsidasum beta 35 mg, mannitolum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: agalsidasum beta 5 mg, mannitolum, pro vitro.	
Indication	Traitement enzymatique substitutif chez des patients atteints de la maladie de Fabry		
Conditionnements	01	002	1 flacon(s) A
	03	003	1 flacon(s) A
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

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

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

N° d'AMM: 55789	Catégorie de remise: A	Index: 07.11.3.	23.02.2023
Composition	01	Praeparatio sicca: rasburicasum 1.5 mg, natrii phosphates, alaninum, mannitolum, pro vitro. Solvens: poloxamerum 188, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	Praeparatio sicca: rasburicasum 7.5 mg, natrii phosphates, alaninum, mannitolum, pro vitro. Solvens: poloxamerum 188, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Indication	Hyperuricémie		
Conditionnements	01	001	3 flacons de 1,5 mg de poudre dans un flacon de 2 ml et 3 ampoules de 1 ml de solvant A
		002	3 flacons de 1,5 mg de poudre dans un flacon de 3 ml et 3 ampoules de 1 ml de solvant A
	02	004	1 flacon de 7,5 mg de poudre et 1 ampoule de 5 ml de solvant A
Remarque	(Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : 3 flacons de 1,5 mg de poudre dans un flacon de 2 ml et 3 ampoules de 1 ml de solvant)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Finasterid-Teva 5 mg, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58339	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	14.02.2023
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung	Benigne symptomatische Prostatahyperplasie		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Fluorouracil Accord 250 mg/5 ml, Injektions-/Infusionslösung
 02 Fluorouracil Accord 500 mg/10 ml, Injektions-/Infusionslösung
 03 Fluorouracil Accord 1000 mg/20 ml, Injektions-/Infusionslösung
 04 Fluorouracil Accord 2500 mg/50 ml, Injektions-/Infusionslösung
 05 Fluorouracil Accord 5000 mg/100 ml, Injektions-/Infusionslösung
 Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 66825	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	07.02.2023
Zusammensetzung	01	fluorouracilum 250 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	fluorouracilum 500 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	fluorouracilum 1000 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	04	fluorouracilum 2500 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	05	fluorouracilum 5000 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 Durchstechflasche(n) A
	05	005	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Forxiga 5 mg, Filmtabletten
 02 Forxiga 10 mg, Filmtabletten
 AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65176	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	06.02.2023
Zusammensetzung	01	dapagliflozinum 5 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum 6.15 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum 25 mg, crospovidonum, silica colloidalis hydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	dapagliflozinum 10 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum 12.30 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum 50 mg, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Diabetes Typ-2, Herzinsuffizienz, chronische Nierenerkrankung	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 11/2022)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gelsemium comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60347	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	16.02.2023
Zusammensetzung	01	bryonia cretica ferm 33b (HAB) D2 100 mg, gelsemium sempervirens e rhizoma siccata ferm 35b D2 (HAB 35b) 100 mg, gelsemium sempervirens e rhizoma siccata ferm 35b D14 (HAB 35b) 100 mg, vivianit (HAB) D7 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml corresp., natrium 3.49 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gemcitabin Accord 200 mg/2 ml, Infusionskonzentrat**02 Gemcitabin Accord 1000 mg/10 ml, Infusionskonzentrat****03 Gemcitabin Accord 1500 mg/15 ml, Infusionskonzentrat****04 Gemcitabin Accord 2000 mg/20 ml, Infusionskonzentrat**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 66735	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	16.02.2023
Zusammensetzung	01	gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, macrogolum 300, propylenglycolum, ethanolum anhydricum 0.88 g ad solutionem pro 2 ml.	
	02	gemcitabinum 1000 mg ut gemcitabini hydrochloridum, macrogolum 300, propylenglycolum, ethanolum anhydricum 4.40 g ad solutionem pro 10 ml.	
	03	gemcitabinum 1500 mg ut gemcitabini hydrochloridum, macrogolum 300, propylenglycolum, ethanolum anhydricum 6.60 g ad solutionem pro 15 ml.	
	04	gemcitabinum 2000 mg ut gemcitabini hydrochloridum, macrogolum 300, propylenglycolum, ethanolum anhydricum 8.80 g ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Giotrif 20 mg, Filmtabletten**02 Giotrif 30 mg, Filmtabletten****03 Giotrif 40 mg, Filmtabletten****05 Giotrif 50 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 63042	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.02.2023
Zusammensetzung	01	afatinibum 20 mg ut afatinibi dimaleas, excipients pro compresso obducto.	
	02	afatinibum 30 mg ut afatinibi dimaleas, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	afatinibum 40 mg ut afatinibi dimaleas, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	05	afatinibum 50 mg ut afatinibi dimaleas, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC), plattenepithelkarzinom der Lunge	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) A
	02	002	28 Tablette(n) A
	03	003	28 Tablette(n) A
	05	004	28 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Glimeryl-Mepha 1 mg, Tabletten

02 Glimeryl-Mepha 2 mg, Tabletten

03 Glimeryl-Mepha 3 mg, Tabletten

04 Glimeryl-Mepha 4 mg, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57611	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	27.02.2023
Zusammensetzung	01	glimepiridum 1 mg, lactosum monohydricum 70.81 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.17 mg, povidonum K 29-32, magnesii stearas, E 172 (rubrum), pro compresso.	
	02	glimepiridum 2 mg, lactosum monohydricum 141.08 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.34 mg, povidonum K 29-32, magnesii stearas, E 172 (flavum), E 102 140 µg, E 133, E 110 110 µg, pro compresso.	
	03	glimepiridum 3 mg, lactosum monohydricum 140.71 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.34 mg, povidonum K 29-32, magnesii stearas, E 172 (flavum), pro compresso.	
	04	glimepiridum 4 mg, lactosum monohydricum 139.6 mg, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.34 mg, povidonum K 29-32, magnesii stearas, E 132, pro compresso.	
Anwendung		Nicht Insulin-abhängiger Diabetes mellitus (Typ 2)	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	120 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	120 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	120 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	120 Tablette(n) B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 6 mg)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Glivec 100 mg, Filmtabletten (teilbar)**02 Glivec 400 mg, Filmtabletten****03 Glivec 400 mg, Filmtabletten (teilbar)**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56395	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	07.02.2023
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), macrogolum 4000, talcum, pro compresso obducto.	
	02	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), macrogolum 4000, talcum, pro compresso obducto.	
	03	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, hypromellosum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), macrogolum 4000, talcum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum Ph+ chronische myeloische Leukämie (Ph+CML) Ph+ akute lymphatische Leukämie (Ph+ALL) Hypereosinophilensyndrom (HES/CEL) Atypische myelodysplastische/myeloproliferative Erkrankungen (MDS/MPD) Aggressive systemische Mastozytose (aggr. SM) Gastrointestinale Stromatumoren (GIST) Dermatofibrosarkom protuberans (DFSP) (für genaue Angaben zur Indikation siehe aktuelle Fachinformation)	
Packung/en	01	002	60 Tablette(n) A
	03	006	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 56395 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Havrix 1440, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 558	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	03.02.2023
Zusammensetzung	02	Vaccinum adsorbatum: hepatitis-A-virus inactivatus (HM175) 1440 U. corresp. proteina max. 0.4 µg, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem corresp. aluminium 0.5 mg, aminoacida cum phenylalaninum 166 µg, dinatrii phosphas, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, kalii chloridum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile, ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium max. 3.6 mg et kalium max. 0.5 mg, residui: neomycini sulfas.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis A, ab dem vollendeten 18. Lebensjahr	
Packung/en	02	005	1 Fertigspritze(n) mit separater Nadel B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Homéoplasmine, pommade homéopathique

Boiron SA, 1754 Avry

N° d'AMM: 44791	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	03.02.2023
Composition	01	benzoes resina TM 1 mg, bryonia cretica TM 1 mg, calendula officinalis TM 1 mg, phytolacca americana TM 3 mg, vaselinum album q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Rhumes	
Conditionnements	01	001	40 g D
Valable jusqu'au		14.12.2023	

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 67991	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	17.02.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.83 mg, hypromellosum, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 300, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 3.66 mg, hypromellosum, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 300, talcum, E 171, pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 600 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 5.49 mg, hypromellosum, acidum stearicum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 300, talcum, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	20 Tablette(n) B
		004	50 Tablette(n) B
	03	005	20 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 04 Ibu Zentiva 800 mg, Filmtabletten nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt)	
Gültig bis		30.11.2026	

01 Indapamid-Mepha 1.5 retard, Depotab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62976	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	13.02.2023
Zusammensetzung	01	indapamidum 1.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Iomeron 250 mg/ml, soluzione iniettabile

Bracco Suisse SA, Via Ponteggia 23, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 53255	Categoria di dispensazione: B	Index: 14.01.0.	14.02.2023
Composizione	03	iomeproolum 510.3 mg corresp. iodum 250 mg, trometamolum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Mezzo di contrasto per la radiologia	
Confezione/i	03	256	1 x 50 ml flacone/flaconi B
		272	1 x 100 ml flacone/flaconi B
Osservazione		(Revoca delle dimensioni della confezione 250 mg 10 x 50 ml flaconi e 10 x 100 ml flaconi)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Iomeron 300 mg/ml, soluzione iniettabile**02 Iomeron 350 mg/ml, soluzione iniettabile****03 Iomeron 400 mg/ml, soluzione iniettabile**

Bracco Suisse SA, Via Ponteggia 23, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 53602	Categoria di dispensazione: B	Index: 14.01.0.	14.02.2023
Composizione	01	iomeproolum 612.4 mg corresp. iodum 300 mg, trometamolum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iomeproolum 714.4 mg corresp. iodum 350 mg, trometamolum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	iomeproolum 816.5 mg corresp. iodum 400 mg, trometamolum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Mezzo di contrasto per la radiologia	
Confezione/i	01	053	1 x 50 ml flacone/flaconi B
		088	1 x 100 ml flacone/flaconi B
		134	1 x 200 ml flacone/flaconi B
		673	1 x 500 ml flacone/flaconi B
	02	304	1 x 50 ml flacone/flaconi B
		320	1 x 100 ml flacone/flaconi B
		363	1 x 200 ml flacone/flaconi B
		703	1 x 500 ml flacone/flaconi B
	03	509	1 x 50 ml flacone/flaconi B
		525	1 x 100 ml flacone/flaconi B
		541	1 x 150 ml flacone/flaconi B
		576	1 x 200 ml flacone/flaconi B
		739	1 x 500 ml flacone/flaconi B
Osservazione		(Revoca delle dimensioni della confezione 350 mg/ml / 350 mg/ml / 400 mg/ml 10 x 50 ml flaconi, 10 x 100 ml flaconi, 10 x 200 ml flaconi, 6 x 500 ml flaconi)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Iopamiro 200, soluzione iniettabile**02 Iopamiro 300, soluzione iniettabile****03 Iopamiro 370, soluzione iniettabile****04 Iopamiro 150, soluzione iniettabile**

Bracco Suisse SA, Via Ponteggia 23, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 44140	Categoria di dispensazione: B	Index: 14.01.0.	21.02.2023
Composizione	01	iopamidolum 408 mg corresp. iodum 200 mg, trometamololum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iopamidolum 612 mg corresp. iodum 300 mg, trometamololum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	iopamidolum 755 mg corresp. iodum 370 mg, trometamololum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	iopamidolum 306 mg corresp. iodum 150 mg, trometamololum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad iniettabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Mezzi di contrasto per la radiologia	
Confezione/i	01	001	1 x 10 ml Flaconi B
	02	003	1 x 10 ml Flaconi B
		039	1 x 30 ml Flaconi B
		047	1 x 50 ml Flaconi B
		225	1 x 100 ml Flaconi B
		249	1 x 200 ml Flaconi B
		495	1 x 500 ml Flaconi B
	03	101	1 x 50 ml Flaconi B
		233	1 x 100 ml Flaconi B
		241	1 x 200 ml Flaconi B
		497	1 x 500 ml Flaconi B
	04	209	1 x 100 ml Flaconi B
Osservazione		(Revoca delle dimensioni della confezione Iopamiro 150 100 ml 10 flaconi / Iopamiro 200 10 ml 5 flaconi / Iopamiro 300 10 ml 5 flaconi / Iopamiro 300 30 ml, 50 ml, 100 ml, 200 ml, 10 flaconi, 500 ml 6 flaconi / Iopamiro 370 50 ml, 100 ml, 200 ml 10 flaconi 500 ml 6 flaconi)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Kafa plus caféine, poudre pour solution buvable

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

N° d'AMM: 56308	Catégorie de remise: D	Index: 01.01.2.	23.02.2023
Composition	01	paracetamololum 500 mg, coffeinum 50 mg, excipients ad pulverem pro charta.	
Indication		analgésique, antipyrétique	
Conditionnements	01	001	10 sachet-dose(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Kamillosan Crème, Creme

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 46180	Abgabekategorie: D	Index: 10.08.0.	14.02.2023
Zusammensetzung	01	matricariae extractum ethanolicum liquidum 20 mg corresp. matricariae aetheroleum 200 µg et levomenolum 70 µg, DER: 2.7-5.5:1, Auszugsmittel EtOH 95.4% V/V (Ethanol 99.04%, gereinigtes Wasser, Ph.Eur. 0.62%, Natriumacetat*3H ₂ O, Ph.Eur. 0.22%, Natriumhydroxid, Ph.Eur. 0.13%, alcoholes adipis lanae, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautschäden, Verletzungen	
Packung/en	01	062	40 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Crème)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Levico D1, Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59506	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	28.02.2023
Zusammensetzung	01	levico D1 (Ph.Eur.Hom. 3.1.1) 1000 mg, acidum hydrochloridum concentratum, aqua purificata, ethanolum 96 per centum, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 19 % V/V, corresp. 35 guttae.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Levocetirizin Spirig HC 5 mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62920	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	10.02.2023
Zusammensetzung	01	levocetirizini dihydrochloridum 5 mg, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum, Antihistaminikum	
Packung/en	01	004	10 Tablette(n) D
		005	30 Tablette(n) D
		006	50 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 63287	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	15.02.2023
Zusammensetzung	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricum, natrii stearyl is fumaras, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, copovidonum, cellulolum microcristallinum, Überzug: lactosum monohydricum 3.84 mg, hypromellosum, triacetinum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.8 mg.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricum, natrii stearyl is fumaras, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, copovidonum, cellulolum microcristallinum, Überzug: lactosum monohydricum 7.68 mg, hypromellosum, triacetinum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 3.7 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.11.2023	

01 Lioresal intrathecal 0,05 mg/1 ml, Ampullen**02 Lioresal intrathecal 10 mg/5 ml, Ampullen****03 Lioresal intrathecal 10 mg/20 ml, Ampullen**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 52535	Abgabekategorie: B	Index: 01.12.0.	02.02.2023
Zusammensetzung	01	baclofenum 50 µg, natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	baclofenum 10 mg, natrii chloridum corresp. natrium 17.7 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	baclofenum 10 mg, natrii chloridum corresp. natrium 70.81 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Antispastikum	
Packung/en	01	018	5 Ampulle(n) B
	02	026	1 Ampulle(n) B
	03	034	1 Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lisinopril Axapharm 5mg, Tabletten
02 Lisinopril Axapharm 10mg, Tabletten
03 Lisinopril Axapharm 20mg, Tabletten
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58768	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	16.02.2023
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	03	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	007	30 Tablette(n) B
		009	100 Tablette(n) B
	03	013	30 Tablette(n) B
		015	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Malva comp., Oel zur Anwendung auf der Haut
 WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60364	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	24.02.2023
Zusammensetzung	01	geranii aetheroleum (Pelargonium graveolens AIT, aetheroleum) 4 mg, malva arborea e floribus sicc. W 5% (HAB 12g) 125 mg, hyperici herbae recentis extractum oleosum (Hypericum perforatum L., herba) 125 mg, DER: 1:4, Auszugsmittel Arachidis oleum raffinatumn, prunus spinosa e floribus sicc. W 5% (HAB 12g) 125 mg, Sambucus nigra e floribus sicc. W 5% (HAB 12g) 125 mg, tilia platyphyllos/cordata e floribus sicc. W 5% (HAB 12g) 125 mg, arachidis oleum raffinatum 996 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)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mebucaine Extra Spray, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 46861	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	03.02.2023
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 2 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 1.5 mg, ethanolum 96 per centum, glycerolum, acidum hydrochloridum, aqua, menthae piperitae aetheroleum, levomentholum, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 12.4 % V/V.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	001	30 ml D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Mebucaspray, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mebucaine Extra, Lutschtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 46863	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	03.02.2023
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 1 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 1 mg, sorbitolum 1000 mg, cellulolum microcristallinum, macrogolum 6000, maydis amylum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, magnesii stearas, saccharinum natricum, aromatica (Orange), pro pastillo corresp. natrium 4.35 mg.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	001	24 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Mebuca-Orange, Lutschtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Memantin NOBEL 10 mg, Filmtabletten**02 Memantin NOBEL 20 mg, Filmtabletten****03 Memantin NOBEL 5 mg, Filmtabletten****04 Memantin NOBEL 15 mg, Filmtabletten**

NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68241	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	16.02.2023
Zusammensetzung	01	memantini hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.28 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	02	memantini hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.56 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	03	memantini hydrochloridum 5 mg corresp. memantinum 4.15 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.14 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto.	
	04	memantini hydrochloridum 15 mg corresp. memantinum 12.46 mg, cellulolum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.42 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 110 0.03 mg, pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.12.2026	

01 Mercurialis/Rosae aetheroleum, Augentropfen

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60365	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	21.02.2023
Zusammensetzung	01	mercurialis perennis ferm 34c (HAB) D3 100 mg, rosae aetheroleum D7 (HAB 5a) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 33 guttae.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Collyria)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Montelukast Zentiva 10 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62666	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	17.02.2023
Zusammensetzung	01	montelukastum 10 mg ut montelukastum natricum 10.4 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 100 mg, carmellosum natricum conexum, dinatrii edetas, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.862 mg.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	005	28 Tablette(n) in Blisterpackungen B
		006	98 Tablette(n) in Blisterpackungen B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Montelukast Helvepharm 10 mg, Filmtabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Moxifloxacin-Mepha, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62947	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	07.02.2023
Zusammensetzung	01	moxifloxacinum 400 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 4000, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 3.45 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	5 Tablette(n) A
		002	7 Tablette(n) A
		003	10 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 02 MST Continus 30 mg, Tabletten retard
 03 MST Continus 60 mg, Tabletten retard
 04 MST Continus 100 mg, Tabletten retard
 05 MST Continus 200 mg, Tabletten retard
 08 MST Continus 10 mg, Tabletten retard

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

Zul.-Nr.: 44246	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	07.02.2023
Zusammensetzung	02	morphini sulfas pentahydricus 30 mg corresp. morphinum 22.56 mg, lactosum 70 mg, hydroxyethylcellulosum, alcohol cetylicus et stearylicus, magnesii stearas, talcum, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171, E 110 0.0004 mg, E 132, E 127, pro compresso obducto.	
	03	morphini sulfas pentahydricus 60 mg corresp. morphinum 45.12 mg, lactosum 40 mg, hydroxyethylcellulosum, alcohol cetylicus et stearylicus, magnesii stearas, talcum, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171, E 110 0.23 mg, E 104, E 127, pro compresso obducto.	
	04	morphini sulfas pentahydricus 100 mg corresp. morphinum 75.21 mg, hydroxyethylcellulosum, alcohol cetylicus et stearylicus, magnesii stearas, talcum, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171, E 132, E 172 (flavum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	05	morphini sulfas pentahydricus 200 mg corresp. morphinum 150.42 mg, hydroxyethylcellulosum, alcohol cetylicus et stearylicus, magnesii stearas, talcum, macrogolum 400, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171, E 133, E 104, excipiens pro compresso obducto.	
	08	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.52 mg, lactosum 90 mg, hydroxyethylcellulosum, alcohol cetylicus et stearylicus, magnesii stearas, talcum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	02	003	10 Tablette(n) A+
		004	30 Tablette(n) A+
		074	60 Tablette(n) A+
	03	005	10 Tablette(n) A+
		031	30 Tablette(n) A+
	04	058	30 Tablette(n) A+
	05	082	30 Tablette(n) A+
	08	001	60 Tablette(n) A+
		002	10 Tablette(n) A+
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: MST Continus 10 mg, 10 Tabletten, MST Continus 30 mg, 10 und 30 Tabletten, MST Continus 60 mg, 10 Tabletten) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mycoster, Crème

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 59959	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	27.02.2023
Zusammensetzung	01	ciclopiroxum olaminum 10 mg, octyldodecanolum, paraffinum perliquidum, alcohol stearylicus 57.5 mg, alcohol cetylicus 57.5 mg, alcohol myristylicus, sorbitani stearas, polysorbitatum 60, alcohol benzylicus 10 mg, acidum lacticum, aqua purificata, ad emulsionem pro 1000 mg.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	002	30 g B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung, infolgedessen neuer Packungscode)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nasenspray axapharm Xylo, Dosierspray

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68610	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	02.02.2023
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 0.14 mg, dinatrii edetas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, sorbitolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro dosi corresp. natrium 0.14 mg, doses pro vase 107.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Neurontin 600, Filmtabletten**02 Neurontin 800, Filmtabletten**

Viatrix Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 54976	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	14.02.2023
Zusammensetzung	01	gabapentinum 600 mg, poloxamerum 407, copovidonum, maydis amyllum, magnesii stearas, Überzug: talcum, hydroxypropylcellulosum, cera candelilla pro compresso obducto.	
	02	gabapentinum 800 mg, poloxamerum 407, copovidonum, maydis amyllum, magnesii stearas, Überzug: talcum, hydroxypropylcellulosum, cera candelilla pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	011	50 Tablette(n) B
		038	100 Tablette(n) B
	02	046	50 Tablette(n) B
		054	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: N03AX12, neu: N02BF01)	
Gültig bis		24.03.2024	

04 Neurontin 100 mg, Kapseln**05 Neurontin 300 mg, Kapseln****06 Neurontin 400 mg, Kapseln**

Viartis Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 52520	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	14.02.2023
Zusammensetzung	04	gabapentinum 100 mg, excipients pro capsula.	
	05	gabapentinum 300 mg, excipients pro capsula.	
	06	gabapentinum 400 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum, bei neuropathischen Schmerzen	
Packung/en	04	010	50 Kapsel(n) B
		029	100 Kapsel(n) B
	05	037	50 Kapsel(n) B
		045	100 Kapsel(n) B
	06	053	50 Kapsel(n) B
		061	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: N03AX12, neu: N02BF01)	
Gültig bis		24.03.2024	

01 Nevanac, Augentropfensuspension

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58745	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.3.	21.02.2023
Zusammensetzung	01	nepafenacum 1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht-steroidaler Entzündungshemmer zur Applikation am Auge	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) à 5 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nifedipin-Mepha 20 retard, Depotabs

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52896	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	02.02.2023
Zusammensetzung	01	nifedipinum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	010	30 Tablette(n) B
		029	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 NuvaRing, Ring zur vaginalen Anwendung

Organon GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 56038	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	06.02.2023
Zusammensetzung	01	etonogestrelum 11.7 mg, ethinylestradiolum 2.7 mg, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	1 Stück Ring B
		002	1 Stück Ring mit Applikator B
		003	3 Stück Ring B
		004	3 Stück Ring mit Applikator B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ondansetron Fresenius i.v. 4 mg/2 ml, Infusionskonzentrat/Injektionslösung**02 Ondansetron Fresenius i.v. 8 mg/4 ml, Infusionskonzentrat**

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

Zul.-Nr.: 63071	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	02.02.2023
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ondansetronum 8 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	001	5 x 2 ml Ampulle(n) B
	02	003	5 x 4 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Original Dr. Andres Wallwurzsalbe, Gel

Dr. Andres Pharma AG, Falkenstrasse 25, 8008 Zürich

Zul.-Nr.: 52621	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	28.02.2023
Zusammensetzung	01	symphyti radicis recentis extractum ethanolicum liquidum 160 mg, DER: 1:2, conserv.: propylis parahydroxybenzoas natriicus, E 219, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zur unterstützenden Behandlung bei rheumatischen Beschwerden, stumpfen Traumen	
Packung/en	01	002	2 x 95 ml D
		003	190 ml D
		038	95 ml D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 190 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Osanit blessures, globules

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

N° d'AMM: 67328	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	14.02.2023
Composition	01	arnica montana D6 10.0 mg, excipients ad globulos pro 1 g.	
Indication		Selon la conception homéopathique, en cas de blessures	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		07.04.2025	

01 Oxervate, collyre

Dompé International SA, 1860 Aigle

N° d'AMM: 67019	Catégorie de remise: B	Index: 11.99.0.	23.02.2023
Composition	01	cenegerminum 0.02 mg, nitrogenium, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		kératite neurotrophique chez l'adulte	
Conditionnements	01	001	7 flacon(s) 7 flacons multidose B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

- 01 Oxynorm 5 mg, Kapseln
 02 Oxynorm 10 mg, Kapseln
 03 Oxynorm 20 mg, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 59302	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	08.02.2023
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg corresp. oxycodonum 4.48 mg, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Kapselhülle: E 110 0.02 mg, E 171, E 172 (rubrum), E 132, E 172 (flavum), natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.006 mg, gelatina, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro capsula.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum 8.97 mg, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Kapselhülle: E 171, E 172 (rubrum), E 132, E 172 (flavum), natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.006 mg, gelatina, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro capsula.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg corresp. oxycodonum 17.93 mg, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Kapselhülle: E 171, E 172 (rubrum), E 132, E 172 (flavum), natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.006 mg, gelatina, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, pro capsula.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) A+
		002	60 Kapsel(n) A+
		007	10 Kapsel(n) A+
		008	28 Kapsel(n) A+
	02	003	30 Kapsel(n) A+
		004	60 Kapsel(n) A+
		009	10 Kapsel(n) A+
		010	28 Kapsel(n) A+
	03	005	30 Kapsel(n) A+
		006	60 Kapsel(n) A+
		011	10 Kapsel(n) A+
		012	28 Kapsel(n) A+
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 10 und 28 Kapseln) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Paclitaxel-Teva liquid 30 mg / 5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Paclitaxel-Teva liquid 100 mg / 16.7 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
03 Paclitaxel-Teva liquid 150 mg / 25 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
04 Paclitaxel-Teva liquid 300 mg / 50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58445	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.02.2023
Zusammensetzung	01	paclitaxelum 30 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum, ethanolum anhydricum 1.93 g ad solutionem pro 5 ml.	
	02	paclitaxelum 100 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum, ethanolum anhydricum 6.42 g ad solutionem pro 16.7 ml.	
	03	paclitaxelum 150 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum, ethanolum anhydricum 9.63 g ad solutionem pro 25 ml.	
	04	paclitaxelum 300 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum, ethanolum anhydricum 19.25 g ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	005	1 Durchstechflasche(n) A
	02	006	1 Durchstechflasche(n) A
	03	007	1 Durchstechflasche(n) A
	04	008	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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.	07.02.2023
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: enfortumabum vedotinum 20 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, pro vitro.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: enfortumabum vedotinum 30 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, pro vitro.	
Anwendung		Urothelkarzinom	
Packung/en	03	001	1 Durchstechflasche(n) A
	04	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XC36, neu: L01FX13)	
Gültig bis		08.11.2026	

01 Paracetamol Apotel 1g / 100ml, Infusionslösung
Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 66702	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.	21.02.2023
Zusammensetzung	01	paracetamolium 1 g, hydroxypropylbetadexum, dinatrii edetas, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Piperacillin-Tazobactam Orpha 2,25 g, poudre pour solution pour perfusion**02 Piperacillin-Tazobactam Orpha 4,5 g, poudre pour solution pour perfusion**

Stragen Pharma SA, chemin du Pré-Fleuri 3, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: 58459	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.93	15.02.2023
Composition	01	Praeparatio sicca: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 250 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 500 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
Indication		maladies infectieuses	
Conditionnements	01	002	1 flacon(s) A
		006	10 flacon(s) A
	02	004	1 flacon(s) A
		008	10 flacon(s) A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Pitavastatin Sandoz 1 mg, Filmdabletten**02 Pitavastatin Sandoz 2 mg, Filmdabletten****03 Pitavastatin Sandoz 4 mg, Filmdabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68321	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	13.02.2023
Zusammensetzung	01	Filmdablette: pitavastatinum 1 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 64.69 mg, hypromellosum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171 talcum, propylenglycolum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	Filmdablette: pitavastatinum 2 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 129.37 mg, hypromellosum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171 talcum, propylenglycolum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	03	Filmdablette: pitavastatinum 4 mg ut pitavastatinum calcicum, lactosum monohydricum 258.74 mg, hypromellosum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171 talcum, propylenglycolum, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	007	30 Tablette(n) B
		008	90 Tablette(n) B
	02	009	30 Tablette(n) B
		010	90 Tablette(n) B
	03	011	30 Tablette(n) B
		012	90 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: von 28 und 84 Filmdabletten pro Stärke auf neu 30 und 90 Filmdabletten pro Stärke)	
Gültig bis		17.07.2027	

01 Pramipexol Spirig HC 0.125 mg, Tabletten
 02 Pramipexol Spirig HC 0.25 mg, Tabletten
 03 Pramipexol Spirig HC 0.5 mg, Tabletten
 04 Pramipexol Spirig HC 1 mg, Tabletten
 05 Pramipexol Spirig HC 1.5 mg, Tabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66744	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	09.02.2023
Zusammensetzung	01	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg corresp. pramipexolum 0.088 mg, excipients pro compresso.	
	02	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.250 mg corresp. pramipexolum 0.18 mg, excipients pro compresso.	
	03	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg corresp. pramipexolum 0.35 mg, excipients pro compresso.	
	04	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg corresp. pramipexolum 0.7 mg, excipients pro compresso.	
	05	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1.5 mg corresp. pramipexolum 1.1 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson, symptomatische Behandlung des idiopathischen Restless Legs Syndroms (RLS)	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
	02	002	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	03	004	100 Tablette(n) B
	04	005	100 Tablette(n) B
	05	006	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prostadyn Prostata-Kapseln
 Dr. Dünner AG, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 57866	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	17.02.2023
Zusammensetzung	01	sabal extractum ethanolicum spissum 160 mg, DER: 10-14:1, Auszugsmittel Ethanolum 90 % m/m, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zur Linderung von Prostatabeschwerden	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.06.2024	

01 Regiocit, Hämofiltrationslösung
 Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66506	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	09.02.2023
Zusammensetzung	01	natrii citras anhydricus 4.65 g ut natrii chloridum 5.03 g, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. mineralia: natrium 140 mmol, chloridum 86 mmol, citras 18 mmol.	
Anwendung		Substitutionslösung während kontinuierlicher Nierenersatztherapien (CRRT) im Zuge einer regionalen Citrat-Antikoagulation	
Packung/en	01	001	2 x 5000 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rekovelle Pen 12 µg/0.36 ml, Injektionslösung**02 Rekovelle Pen 36 µg/1.08 ml, Injektionslösung****03 Rekovelle Pen 72 µg/2.16 ml, Injektionslösung**

Ferring AG, Baarermaße, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67104	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	03.02.2023
Zusammensetzung	01	follitropinum delta 12 µg, polysorbatum 20, natrii sulfas decahydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, conserv.: phenolum 1.8 mg, antiox.: methioninum 360 µg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.36 ml.	
	02	follitropinum delta 36 µg, polysorbatum 20, natrii sulfas decahydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, conserv.: phenolum 5.4 mg, antiox.: methioninum 1.1 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.08 ml.	
	03	follitropinum delta 72 µg, polysorbatum 20, natrii sulfas decahydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, conserv.: phenolum 10.8 mg, antiox.: methioninum 2.2 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2.16 ml.	
Anwendung		Stimulierung der Follikelreifung bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen	
Packung/en	01	004	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen (1 Fertigpen und 3 Injektionsnadeln) A
	02	005	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen (1 Fertigpen und 6 Injektionsnadeln) A
	03	006	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen (1 Fertigpen und 9 Injektionsnadeln) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Retsevmo 40 mg, gélules**02 Retsevmo 80 mg, gélules**

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

N° d'AMM: 67862	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	01.02.2023
Composition	01	Capsule: selpercatinibum 40 mg, cellulolum microcrystallinum, silica colloidalis anhydrica, matériel de la capsule: gelatina, E 171, E 172 (nigrum), encre: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula.	
	02	Capsule: selpercatinibum 80 mg, cellulolum microcrystallinum, silica colloidalis anhydrica, matériel de la capsule: gelatina, E 171, E 133, encre: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula.	
Indication		RET-fusionspositives nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC), RET-fusionspositives Schilddrüsenkarzinom, RET-mutantes medulläres Schilddrüsenkarzinom	
Conditionnements	01	004	56 capsule(s) A
		005	56 capsule(s) A
		006	112 capsule(s) A
Remarque		Autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPT (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		31.03.2025	

01 Ringer B. Braun (ohne Carbonat), Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 38205	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	16.02.2023
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 8.6 g, kalii chloridum 0.3 g, calcii chloridum dihydricum 0.33 g, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 147.2 mmol, kalium 4 mmol, calcium 2.2 mmol, chloridum 155.7 mmol.	
Anwendung		Wasser- und Elektrolytsubstitution	
Packung/en	01	234	20 x 250 ml Ecobag B
		242	20 x 500 ml Ecobag B
		250	10 x 1000 ml Ecobag B
		269	10 x 1000 ml Ecoflac B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Risperidon-Mepha 1 mg/ml, Lösung

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58467	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	28.02.2023
Zusammensetzung	01	risperidonum 1 mg, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	001	30 ml B
		002	100 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Risperidon-Mepha 0,5 mg oro, Schmelztabletten**02 Risperidon-Mepha 1 mg oro, Schmelztabletten****03 Risperidon-Mepha 2 mg oro, Schmelztabletten****04 Risperidon-Mepha 3 mg oro, Schmelztabletten****05 Risperidon-Mepha 4 mg oro, Schmelztabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58085	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	28.02.2023
Zusammensetzung	01	risperidonum 500 µg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
	02	risperidonum 1 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
	03	risperidonum 2 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
	04	risperidonum 3 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
	05	risperidonum 4 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	28 Tablette(n) B
		003	28 Tablette(n) B
		004	28 Tablette(n) B
		005	28 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Risperidon-Mepha 0.5, Lactab
03 Risperidon-Mepha 1 mg, Lactab
04 Risperidon-Mepha 2 mg, Lactab
05 Risperidon-Mepha 3 mg, Lactab
06 Risperidon-Mepha 4 mg, Lactab
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58092	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	28.02.2023
Zusammensetzung	02	risperidonum 0.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	risperidonum 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	risperidonum 2 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	risperidonum 3 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	06	risperidonum 4 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	02	002	20 Tablette(n) B
		013	60 Tablette(n) B
	03	003	20 Tablette(n) B
		004	60 Tablette(n) B
	04	005	20 Tablette(n) B
		006	60 Tablette(n) B
	05	007	20 Tablette(n) B
		008	60 Tablette(n) B
	06	009	20 Tablette(n) B
		010	60 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Salbisan Halspastillen, Lutschtabletten
F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 54883	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	28.02.2023
Zusammensetzung	01	glycerolum 15.25 mg, levomentholum 3.25 mg, amyli hydrolysati sirupus hydrogenatus 1787.75 mg, aspartamum, acesulfamum kalicum, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	025	220 g E
		026	110 g E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

N° d'AMM: 50135	Catégorie de remise: D	Index: 10.05.1.	22.02.2023
Composition	01	hydrocortisoni acetat 5 mg corresp. hydrocortisonum 4.3 mg, antiox.: E 320, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Dermatoses inflammatoires non infectées	
Conditionnements	01	012	15 g D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Scanlux 300 mg/ml, Injektionslösung
02 Scanlux 370 mg/ml, Injektionslösung
 b.e.imaging.ag, Strehlgasse 9, 6430 Schwyz

Zul.-Nr.: 56938	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	03.02.2023
Zusammensetzung	01	iopamidolum 612 mg corresp. iodum 300 mg, trometamololum, natrii calcii edetas, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 47.44 µg.	
	02	iopamidolum 755 mg corresp. iodum 370 mg, trometamololum, natrii calcii edetas, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 58.99 µg.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	01	002	1 x 50 ml Durchstechflasche B
		004	10 x 50 ml Durchstechflasche B
		006	1 x 100 ml Durchstechflasche B
		008	10 x 100 ml Durchstechflasche B
		010	1 x 200 ml Durchstechflasche B
		012	10 x 200 ml Durchstechflasche B
		014	1 x 500 ml Durchstechflasche B
		016	5 x 500 ml Durchstechflasche B
	02	018	1 x 50 ml Durchstechflasche B
		020	10 x 50 ml Durchstechflasche B
		022	1 x 100 ml Durchstechflasche B
		024	10 x 100 ml Durchstechflasche B
		026	1 x 200 ml Durchstechflasche B
		028	10 x 200 ml Durchstechflasche B
		030	1 x 500 ml Durchstechflasche B
		032	5 x 500 ml Durchstechflasche B
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Schmidts Sportcreme, Crème
 Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 54210	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	07.02.2023
Zusammensetzung	01	dextrocamphora 40 mg, eucalypti aetheroleum 40 mg, gaultheriae aetheroleum 40 mg, rosmarini aetheroleum 40 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 40 mg, arnicae tinctura 100 mg, ratio: 1:8.5, propylenglyolum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, imidazolidinylureum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei stumpfen Verletzungen	
Packung/en	01	019	100 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sedazin 1 mg, compresse**02 Sedazin 2,5 mg, compresse**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 47481	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.04.1.	27.02.2023
Composizione	01	lorazepamum 1 mg, lactosum monohydricum 80 mg, cellulolum microcristallinum, talcum, carboxymethylamylum natricum A, pro compresso corresp. natrium 0.42 mg.	
	02	lorazepamum 2.5 mg, lactosum monohydricum 145 mg, cellulolum microcristallinum, talcum, carboxymethylamylum natricum A, E 104, pro compresso corresp. natrium 0.77 mg.	
Indicazione		Ansiolitico	
Osservazione		(Conversione del tipo di omologazione, solo per l'esportazione) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze (RS 812.121) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		illimitata	

02 Sidroga Schachtelhalm, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41684	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	23.02.2023
Zusammensetzung	02	equiseti herba (Equisetum arvense L., herba) 2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Schmerzen im Bereich der Harnwege	
Packung/en	02	038 20 x 2,0 g	D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Allergisch reagierende Augen, Augentropfen**02 Similasan Allergisch reagierende Augen, Monodosen, Augentropfen**

T&S Eye Care Management AG, 6060 Sarnen

Zul.-Nr.: 45116	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	14.02.2023
Zusammensetzung	01	apis mellifica (HAB) D6 0.303 ml, euphrasia 3c (HAB) D6 0.303 ml, schoenocaulon officinale (HAB) D6 0.303 ml, natrii nitras, acidum boricum, borax, argenti sulfas, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 25 guttae.	
	02	apis mellifica (HAB) D6 0.303 ml, euphrasia 3c (HAB) D6 0.303 ml, schoenocaulon officinale (HAB) D6 0.303 ml, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 2.57 mg, dinatrii phosphas 14.39 mg, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Überempfindlichkeitsreaktionen der Augenschleimhäute und Augenlider wie Juckreiz und Brennen der Augen, z.B. bei Heuschnupfen, Rötungen, Schwellungen	
Packung/en	01	036 10 ml	D
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart der Dosisstärke 02, nur für den Export) 45116 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Arnica, Salbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 54134	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	16.02.2023
Zusammensetzung	01	arnica montana D6, arnica montana D12, arnica montana D15 ana partes 33.3 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 Verstauchungen, Prellungen, Blutergüssen, Gelenkentzündungen, Muskelschmerzen	
Packung/en	01	011 50 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Beruhigung, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 58714	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	16.02.2023
Zusammensetzung	01	asa foetida (HAB) D4, crataegus e fructibus recentibus D4, lycopus virginicus (HAB) D3, passiflora incarnata (HAB) D4 ana partes 6.25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	01	002 60 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Calendula, Salbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 54135	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	16.02.2023
Zusammensetzung	01	calendula officinalis D4, calendula officinalis D6, calendula officinalis D12 ana partes 33.3 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 entzündlichen, zu langsam heilenden Wunden, frischen, schmerzhaften Wunden (Riss- und Quetschwunden), rissiger, aufgesprungener Haut an den Händen, entzündlichen, schmerzhaften Narben, verzögerter Narbenbildung	
Packung/en	01	018 50 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Entzündete Augen, Augentropfen Monodosen

T&S Eye Care Management AG, 6060 Sarnen

Zul.-Nr.: 60380	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	14.02.2023
Zusammensetzung	01	belladonna (Ph.Eur.Hom.) D6 0.12 ml, euphrasia officinalis D6 0.12 ml, hepar sulfuris (HAB) D12 0.12 ml, dinatrii phosphas 5.756 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. 59 guttae.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei geröteten, brennenden Augen	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Similasan Heuschnupfen Nr. 1, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: 46149	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	16.02.2023
Zusammensetzung	02	cardiospermum halicacabum D4, luffa operculata (HAB) D6, schoenocaulon officinale (HAB) D4, thryallis glauca (HAB) D4 ana partes 6.25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Heuschnupfen	
Packung/en	02	019	80 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Trockene Augen, Augentropfen**02 Similasan Trockene Augen, Augentropfen (Monodosen)**

T&S Eye Care Management AG, 6060 Sarnen

Zul.-Nr.: 45117	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	14.02.2023
Zusammensetzung	01	atropa bella-donna (HAB) D6 (HAB 3a) 0.303 ml, euphrasia 3c (HAB) D6 0.303 ml, hydrargyrum bichloratum (HAB) D6 (HAB 5a) 0.303 ml, natrii nitras, aqua ad iniectabile, acidum boricum, borax, argenti sulfas, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 25 guttae.	
	02	atropa bella-donna (HAB) D6 (HAB 3a) 0.303 ml, euphrasia 3c (HAB) D6 0.303 ml, hydrargyrum bichloratum (HAB) D6 (HAB 5a) 0.303 ml, natrii dihydrogenophosphas dihydricus et dinatrii phosphas corresp. phosphas 11.2 mg, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei trockenen Augen, Sandgefühl in den Augen sowie gereizten, tränenden Augen	
Packung/en	01	033	10 ml D
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart der Dosisstärke 02, nur für den Export) 45117 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Überanstrengte Augen, Augentropfen Monodosen

T&S Eye Care Management AG, 6060 Sarnen

Zul.-Nr.: 60378	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	14.02.2023
Zusammensetzung	01	senecio cineraria (HAB) D6 0.12 ml, natrii chloridum D6 0.12 ml, ruta graveolens (HAB) D6 0.12 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. 59 guttae.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Überanstrengten, tränenden Augen	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Simulect 20 mg, Injektionspräparat
02 Simulect 10 mg, Injektionspräparat
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54630	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	21.02.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: basiliximabum 20 mg, dinatrii phosphas, natrii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, saccharum, glycinum, mannitolum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: basiliximabum 10.1 mg, dinatrii phosphas, natrii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, saccharum, glycinum, mannitolum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabile 5 ml pro vitro.	
Anwendung		Nierentransplantation	
Packung/en	01	018	1 + 1 Ampulle(n) (1 Stechamp.mit Lyophilisat + 1 Amp.Lösungsmittel) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 54630 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Solmucalm, sciroppo per bambini
02 Solmucalm, sciroppo per adulti
 IBSA Institut Biochimique SA, Lugano

N° d'AMM: 53336	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.02.0.	08.02.2023
Composizione	01	acetylcysteinum 100 mg, chlorphenamini maleas 2 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, E 211, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, chlorphenamini maleas 4 mg, aromatica, conserv.: E 202, E 211, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Indicazione		Tosse	
Confezione/i	01	019	90 ml D
	02	027	180 ml D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Solmucol 20% antidoto, soluzione per infusione
 IBSA Institut Biochimique SA, Lugano

N° d'AMM: 66433	Categoria di dispensazione: B	Index: 15.01.0.	02.02.2023
Composizione	01	acetylcysteinum 4 g, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, kalii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Indicazione		Intossicazione da paracetamolo	
Confezione/i	01	001	20 ml in un flaconcino B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Sonotryl nouvelle formule, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 55963	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.1.	10.02.2023
Composition	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	020	10 comprimé(s) D
		080	20 comprimé(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Sportusal assan thermo, Creme

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 58408	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	06.02.2023
Zusammensetzung	01	hydroxyethylis salicylas 100 mg, acidum flufenamicum 35 mg, benzylis nicotinas 5 mg, heparinum natricum 300 U.I., carbomerum 980, dinatrii edetas, isopropylis palmitas, macrogoli 2 stearas, macrogoli 20 methylglucosum sesquisteas, glyceroli stearas, macrogoli 100 stearas, methylglucosum sesquisteas, dimeticonum, paraffinum liquidum, rosmarini aetheroleum, pentadecalactonum, natrii hydroxidum, aqua purificata q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antirheumaticum	
Packung/en	01	001	50 g D
		021	100 g D
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: M02AA99)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Staloral 300 Birke (Kombipackung 1 x 10 IR/ml und 2 x 300 IR/ml), sublinguale Lösung**02 Staloral 300 Birke (300 IR/ml), sublinguale Lösung**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: 57504	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	09.02.2023
Zusammensetzung	01	I) 10 U./ml: pollinis allergeni extractum (betula pendula Roth) 10 U./ml, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
		II) 300 U./ml: pollinis allergeni extractum (betula pendula Roth) 300 U./ml, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (betula pendula Roth) 300 U./ml, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	003	3 x 10 ml Flasche(n) Anfangsbehandlung A
	02	004	3 x 10 ml Flasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 SUN STORE Dextromethorphan, Hustensirup

Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67192	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	07.02.2023
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, magnesi aluminii silicas, ethanolum 96 per centum 50 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, cellulolum microcristallinum et carmellosum natricum, sorbitolum liquidum non cristallisabile 5.5 g, aqua purificata, aromatica, propylenglycolum 8.6 mg, natrii cyclamas 2-ethyl-3-hydroxy-4-pyronum, E 150a, propylis parahydroxybenzoas 3 mg, E 218 10 mg ad suspensionem pro 10 ml corresp. natrium 31.7 mg.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	200 ml C
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Supradyn Vital 50+, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54749	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.52	01.02.2023
Zusammensetzung	03	retinoli palmitas 1333 U.I., thiamini hydrochloridum 2.1 mg ut thiamini nitras 2.04 mg, riboflavinum 2.4 mg, nicotinamidum 18 mg, acidum pantothenicum 6 mg ut calcii pantothenas 6.52 mg, pyridoxini hydrochloridum 3 mg, biotinum 75 µg, acidum folicum 0.3 mg, cyanocobalaminum 1.5 µg, acidum ascorbicum 90 mg ut calcii ascorbas 108.9 mg, cholecalciferolum 200 U.I., RRR-alpha-tocopherolum 15 mg ut int-rac-alpha-tocopherylis acetat 22.38 mg, ginseng extractum siccum 50 mg, calcium 160 mg ut calcii carbonas 369.96 mg et calcii ascorbas et calcii pantothenas, magnesium 120 mg ut magnesi oxidum ponderosum 198.32 mg et magnesi stearas 10 mg, ferrum 5.6 mg ut ferrosi fumaras 17.04 mg, zincum 6 mg ut zinci citras trihydricus 19.22 mg, cuprum 1 mg ut cupri sulfas 2.51 mg, iodium 60 µg ut kalii iodidum 80.5 µg, manganum 1.4 mg ut mangani sulfas monohydricus 4.31 mg, selenium 28 µg ut natrii selenis 60 µg, povidonum K 30, gelatina, carmellosum natricum conexum, mannitolum, macrogolum 6000, lactosum 220.6 mg, hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, talcum, titanii dioxidum, E 141, saccharum 1.95 mg, maydis amyllum, natrii ascorbas, triglycerida media, silica colloidalis anhydrica, amyllum modificatum, E 1450, glucosum liquidum dispersione desiccatum max. 10.95 mg pro compresso obducto corresp. natrium 0.94 mg.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	03	007	30 Tablette(n) D
		008	90 Tablette(n) D
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Symbioflor Bronchoprotect, Suspension

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 676	Abgabekategorie: D	Index: 03.05.0.	14.02.2023
Zusammensetzung	01	enterococcus faecalis vivus 15-45 Mio U., lactosum monohydricum corresp. lactosum 0.914 mg, cystinum, natrii carbonas decahydricus et natrii chloridum corresp. natrium 1.674 mg, magnesii sulfas heptahydricus, kalii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, aqua purificata, caseini peptonum, faecis extractum, glucosum monohydricum corresp. glucosum 0.009 mg, ad suspensionem pro 1 ml corresp. 12 guttae.	
Anwendung		zur Verminderung der Rezidivrate bei wiederkehrenden Infektionen der oberen und unteren Atemwege, besonders bei Entzündungen der Nebenhöhlen (Sinusitis) und der Bronchien (Bronchitis)	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) D
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: J07AX, neu: R07AX)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Symbioflor Komplex, Suspension

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 675	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	14.02.2023
Zusammensetzung	01	enterococci faecalis lysatum 15-45 Mio U., escherichiae coli lysatum 15-45 Mio U., lactosum 4.66 mg ut lactosum monohydricum, natrii carbonas decahydricus, natrii chloridum, magnesii sulfas heptahydricus, kalii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, caseini peptonum, faecis extractum, natrii chloridum, glucosum 0.018 mg ut glucosum monohydricum, aqua purificata ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 1.697 mg.	
Anwendung		funktionelle Störungen des Magen-Darmtraktes insbesondere Reizdarm (Colon irritabile)	
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: J07AX, neu: A03AX) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Symbioflor Reizdarm, Tropfen zum Einnehmen, Suspension

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 677	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	14.02.2023
Zusammensetzung	01	escherichia coli viva 15 - 45 Mio. U., natrii chloridum corresp. natrium 2.382 mg, magnesii sulfas heptahydricus, kalii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, aqua purificata ad suspensionem pro 1 ml, corresp. 14 guttae.	
Anwendung		bei Reizdarm (Colon irritabile)	
Packung/en	01	002	50 ml D
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: J07AX, neu: A03AX)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 System Conti, transdermale Pflaster

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

Zul.-Nr.: 54715	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	21.02.2023
Zusammensetzung	01	estradiolum hemihydricum 3.2 mg, norethisteroni acetat 11.2 mg, excipiens ad praeparationem pro 16 cm ² cum liberatione 50 µg et 170 µg/24 h.	
Anwendung		Oestrogen-Gestagen-Substitutionstherapie nach der Menopause	
Packung/en	01	013	8 Pflaster B
		021	24 Pflaster B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Taltz 80 mg, solution injectable en seringue préremplie

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

N° d'AMM: 65906	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	21.02.2023
Composition	01	ixekizumabum 80 mg, saccharum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Psoriasis en plaques chez l'adulte, Arthrite psoriasique, Psoriasis en plaques chez l'enfant et l'adolescent à partir de 6 ans et d'un poids corporel d'au moins 25 kg, Spondylarthrite ankylosante, Spondyloarthrite axiale non radiographique	
Conditionnements	01	003	1 seringue(s) préremplie(s) B
		004	2 seringue(s) préremplie(s) B
Remarque		(Modification de la composition en excipients)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Taltz 80 mg, solution injectable en stylo prérempli

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

N° d'AMM: 65907	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	21.02.2023
Composition	01	ixekizumabum 80 mg, saccharum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Psoriasis en plaques chez l'adulte, Arthrite psoriasique, Psoriasis en plaques chez l'enfant et l'adolescent à partir de 6 ans et d'un poids corporel d'au moins 25 kg, Spondylarthrite ankylosante, Spondyloarthrite axiale non radiographique	
Conditionnements	01	003	1 stylo(s) prérempli(s) B
		004	2 stylo(s) prérempli(s) B
Remarque		(Modification de la composition en excipients)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Tambocor, Injektionslösung

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 45710	Abgabekategorie: B	Index: 02.02.0.	10.02.2023
Zusammensetzung	01	flecainidi acetat 150 mg, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Antiarrhythmikum	
Packung/en	01	017	5 x 15 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tambocor, Tabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 45711	Abgabekategorie: B	Index: 02.02.0.	10.02.2023
Zusammensetzung	01	flecainidi acetat 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiarrhythmikum	
Packung/en	01	013	20 Tablette(n) B
		021	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tamsulosin-Mepha retard, Depocaps**02 Tamsulosin-Mepha retard, Depocaps**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58828	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	14.02.2023
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	009	10 Kapsel(n) Depocaps B
		010	20 Kapsel(n) Depocaps B
		011	30 Kapsel(n) Depocaps B
		012	50 Kapsel(n) Depocaps B
		013	60 Kapsel(n) Depocaps B
		014	90 Kapsel(n) Depocaps B
		015	100 Kapsel(n) Depocaps B
		016	200 Kapsel(n) Depocaps B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		58828 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tenofovir Mylan 245 mg, Filmtabletten

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 67014	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	13.02.2023
Zusammensetzung	01	tenofovirum disoproxilum 245 mg ut tenofoviri disoproxili maleas, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion, Hepatitis B	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) In Kunststoffflasche A
		004	30 Tablette(n) Unit-Dose-Blisterpackung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tobradex, Augensalbe

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 50767	Abgabekategorie: A	Index: 11.06.1.	28.02.2023
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 1 mg, tobramycinum 3 mg, paraffinum liquidum, vaselinum album, chlorobutanolum, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Augeninfektionen	
Packung/en	01	019	3.5 g A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tobradex, Augentropfensuspension

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 50766	Abgabekategorie: A	Index: 11.06.1.	28.02.2023
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 1 mg, tobramycinum 3 mg, dinatrii edetas, natrii chloridum, natrii sulfas, tyloxapolum, hydroxyethylcellulosum, aqua, natrii hydroxidum aut acidum sulfuricum, benzalkonii chloridum 0.1 mg, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Augeninfektionen	
Packung/en	01	012	1 x 5 ml Tropfflasche A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Tomudex 2 mg, Lyophilisat

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 53536	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.02.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: raltitrexedum 2 mg, dinatrii phosphas dodecahydricus, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	01	018	1 Ampulle(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Tonoglutal, comprimé pelliculé

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

N° d'AMM: 20550	Catégorie de remise: D	Index: 07.98.0.	10.02.2023
Composition	02	acidum glutamicum 250 mg, acidum ascorbicum 20 mg, magnesii glycerophosphas 50 mg, thiamini nitras 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Tonique	
Conditionnements	02	001	100 comprimé(s) D
		002	250 comprimé(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Tostran 20 mg/g, transdermales Gel

Cederberg GmbH, Neuhofweg 4, 4102 Binningen

Zul.-Nr.: 57959	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.4.	28.02.2023
Zusammensetzung	01	testosteronum 20 mg, propylenglycolum, antiox.: E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Männlicher Hypogonadismus	
Packung/en	01	007	1 x 60 g Gel B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Tostran 20 mg/g, Gel)	
Gültig bis		23.10.2023	

01 Tramadol-Paracetamol-Mepha 37.5mg/325mg, Lactab**02 Tramadol-Paracetamol-Mepha 75mg/650mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 63000	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.4.	23.02.2023
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 37.5 mg, paracetamolium 325 mg, amyllum pregelificatum, carboxymethylamyllum natricum A, cellulolum microcrystallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 400, polysorbatum 80, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.76 mg.	
	02	tramadoli hydrochloridum 75 mg, paracetamolium 650 mg, amyllum pregelificatum, carboxymethylamyllum natricum A, cellulolum microcrystallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, macrogolum 400, polysorbatum 80, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. natrium max. 1.51 mg.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
		003	60 Tablette(n) A
		007	100 Tablette(n) A
	02	004	10 Tablette(n) A
		005	20 Tablette(n) A
		006	60 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Travoprost-Mepha Plus 0.04mg/5mg, Augentropfen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66730	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	27.02.2023
Zusammensetzung	01	travoprostum 40 µg, timololum 5 mg ut timololi maleas, benzalkonii chloridum 0.15 mg, macrogolglyceroli hydroxystearas, trometamolium, dinatrii edetas, acidum boricum, mannitolium, natrii hydroxidum, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	2,5 ml B
		002	3 x 2,5 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ultomiris 300 mg/30 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Ultomiris 300 mg/3 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
03 Ultomiris 1100 mg/11 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Alexion Pharma GmbH, Giesshübelstrasse 30, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 67278	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	16.02.2023
Zusammensetzung	01	ravulizumabum 300 mg, natrii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 30 ml corresp. natrium 115 mg.	
	02	ravulizumabum 300 mg, natrii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas, argininum, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 3 ml corresp. natrium 4.6 mg.	
	03	ravulizumabum 1100 mg, natrii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas, argininum, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 11 ml corresp. natrium 16.8 mg.	
Anwendung		paroxysmale nächtliche Hämoglobinurie (PNH); atypisches Hämolytisch-Urämisches Syndrom (aHUS); generalisierte Myasthenia gravis	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 12/2022)	
Gültig bis		19.01.2025	

01 Ultracain D-S, Injektionslösung
02 Ultracain D-S forte, Injektionslösung
 Materia Medica Maibach AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 40188	Abgabekategorie: B	Index: 13.01.2.	03.02.2023
Zusammensetzung	01	articaini hydrochloridum 40 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 500 µg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	articaini hydrochloridum 40 mg, adrenalinum 10 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 500 µg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästhetikum in der Zahnmedizin	
Packung/en	01	010	100 x 1.7 ml Zylinderampulle(n) B
	02	037	100 x 1.7 ml Zylinderampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vabysmo 6 mg/0,05 ml, Injektionslösung
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 68395	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	09.02.2023
Zusammensetzung	01	faricimabum 6 mg, histidinum, acidum aceticum 30 per centum ad pH, methioninum, natrii chloridum corresp. natrium 0.028 mg, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.05 ml.	
Anwendung		Neovaskuläre altersbedingte Makuladegeneration und diabetisches Makulaödem	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		24.05.2027	

01 Veklury, Pulver für Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 68026	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	02.02.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: remdesivirum 100 mg, sulfobutylbetadexum natricum 3.146 g, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 211.8 mg.	
Anwendung		Corona virus disease 2019 (COVID-19)	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Überführung einer befristet zugelassenen in eine ordentlich zugelassene Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Februar 2023)	
Gültig bis		31.12.2027	

01 Visine Classic Augentropfen, Monodosen

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56245	Abgabekategorie: D	Index: 11.04.0.	27.02.2023
Zusammensetzung	01	tetryzolini hydrochloridum 0.5 mg, acidum boricum 12.3 mg, borax 0.25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Konjunktivale Irritationen	
Packung/en	01	005	10 x 0,5 ml Monodosen D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Visine Classic, Augentropfen

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 25490	Abgabekategorie: D	Index: 11.04.0.	27.02.2023
Zusammensetzung	01	tetryzolini hydrochloridum 0.5 mg, acidum boricum 12.3 mg, natrii boras 0.57 mg, natrii chloridum, dinatrii edetas, aqua purificata, benzalkonii chloridum 0.1 mg, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Konjunktivale Irritationen	
Packung/en	01	001	15 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Voltaren Ophtha CD, Augentropfen

OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 55864	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.3.	21.02.2023
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 1 mg, benzalkonii chloridum 50 µg, dinatrii edetas, hydroxypropyl gamma-cyclodextrin, acidum hydrochloridum dilutum, propylenglyolum, trometamolium, tyloxapolum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht-steroidaler Entzündungshemmer zur lokalen Applikation am Auge	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Voltaren Ophtha SDU, Augentropfen (Monodosen)

OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinflall

Zul.-Nr.: 52757	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.3.	21.02.2023
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 1 mg, acidum boricum, macrogolglyceroli ricinoleas 50 mg, trometamololum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer zur lokalen Anwendung am Auge	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.04.2024	

01 Xamiol, Gel

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 58786	Abgabekategorie: B	Index: 10.03.0.	28.02.2023
Zusammensetzung	01	calcipotriolum 50 µg ut calcipotriolum monohydricum, betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, paraffinum liquidum, polyoxypropyleni 11 aether stearylicus, ricini oleum hydrogenatum, E 307, E 321 160 µg, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis	
Packung/en	01	001 30 g	B
		003 60 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Xenical, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 54282	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	15.02.2023
Zusammensetzung	01	orlistatum 120 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiadiposum	
Packung/en	01	036 42 Kapsel(n)	B
		044 84 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Yaldigo 500 mg, Suppositorien**02 Yaldigo 1 g, Suppositorien**

Tillotts Pharma AG, Baslerstrasse 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 55497	Abgabekategorie: B	Index: 04.09.0.	14.02.2023
Zusammensetzung	01	mesalazinum 0.5 g, adeps solidus, pro supposito.	
	02	mesalazinum 1 g, adeps solidus, pro supposito.	
Anwendung		Proktitis ulcerosa	
Packung/en	01	001 20 Suppositorien	B
		005 50 Suppositorien	B
	02	003 30 Suppositorien	B
		006 10 Suppositorien	B
		007 60 Suppositorien	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 g 10 + 60 Suppositorien, 500 mg 50 Suppositorien)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Yellox, Augentropfen

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

Zul.-Nr.: 62786	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.3.	16.02.2023
Zusammensetzung	01	bromfenacum 0.9 mg ut bromfenacum natricum sesquihydricum, E 221, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung der postoperativen Augenentzündung nach Kataraktextraktion bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001 5 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 ZinCream Medinova, Cremepaste

Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 52532	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	09.02.2023
Zusammensetzung	02	zinci oxidum 200 mg, vaselinum album, paraffinum liquidum, alcohol cetylicus 55 mg, polysorbatum 60, sorbitani stearas, isopropylis myristas, decylis oleas, propylenglycolum 50 mg, E 307, butylis parahydroxybenzoas 0.4 mg, E 214 0.4 mg, E 218 3.2 mg, aqua purificata q.s. ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Windeldermatitis, Intertrigo, kleinere Wunden	
Packung/en	02	001 3 x 5 g	D
		078 50 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zinforo, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62672	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	06.02.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: ceftarolinum fosamilum 600 mg ut ceftarolini fosamili monoacetat monohydricus, argininum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zoledronat-Teva onco 4 mg/ 5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62200	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	02.02.2023
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium 5.65 mg.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiples Myelom, maligne Hypercalcämie	
Packung/en	01	003	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Zoledronat-Teva Mepha onco, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung) (Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		Unbegrenzt	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Bovigen Scour ad us. vet., Emulsion zur Injektion für Rinder

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 1754	Abgabekategorie: B	Index:	15.02.2023
Zusammensetzung	01	bovine rotavirus strain TM-91, serotype G6P1, inactivated $\geq 6.0 \log_2$ U., bovine coronavirus strain C-197, inactivated $\geq 5.0 \log_2$ U., Escherichia coli strain EC/17, expressing F5 (K99) adhesins, inactivated ≥ 45.2 U., Montanide 1.6 ml, formaldehydum max. 1.5 mg, thiomersalum max. 0.36 mg, ad emulsionem pro dosi 3 ml.	
Anwendung		Inaktivierter viraler und bakterieller Impfstoff gegen Rota- und Coronaviren und E. coli bei Rindern	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) zu 15 ml (5 Dosen) B
		002	1 Durchstechflasche(n) zu 90 ml (30 Dosen) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Circovac ad us. vet., suspension et émulsion pour préparation d'une émulsion injectable pour porcins

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

N° d'AMM: 1701	Catégorie de remise: B	Index:	23.02.2023
Composition	01	Suspension: Porcine circovirus type 2 (PCV2), inactivated $\geq 1.8 \log_{10}$ U., thiomersalum 0.10 mg, natrii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, aqua ad iniectabile, ad suspensionem pro 1 ml. Solvens: paraffinum perliquidum 247 - 250.5 mg, sorbitani oleas, polysorbatum 80, polysorbatum 85, natrii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, aqua ad iniectabile, ad emulsionem pro 1 ml.	
Indication		Vaccin inactivé contre le circovirus porcin chez les porcs	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) suspension de 5 doses (truies) / 20 doses (porcelets) et 1 flacon d'émulsion de 10 ml B
		002	10 flacon(s) suspension de 5 doses (truies) / 20 doses (porcelets) et 10 flacons d'émulsion de 10 ml B
		003	1 flacon(s) suspension de 25 doses (truies) / 100 doses (porcelets) et 1 flacon d'émulsion de 50 ml B
		004	10 flacon(s) suspension de 25 doses (truies) / 100 doses (porcelets) et 10 flacons d'émulsion de 50 ml B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Colivet Quick pump ad us. vet., orale Suspension für Ferkel

Streuli Tiergesundheit AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 62818	Abgabekategorie: B	Index:	16.02.2023
Zusammensetzung	01	colistini sulfas 8.000 mg, E 218 2.000 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.200 mg, kaolinum ponderosum, dimeticonum, mannitolium, aqua purificata, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Orales Antibiotikum für Ferkel	
Packung/en	01	001	100 ml B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B) (Widerruf der Packungsgrösse 6 x 100 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Credelio 56 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde
 02 Credelio 112 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde
 03 Credelio 225 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde
 04 Credelio 450 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde
 05 Credelio 900 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde
 06 Credelio 12 mg ad us. vet., Kautabletten für Katzen von 0.5-2.0 kg
 07 Credelio 48 mg ad us. vet., Kautabletten für Katzen von >2.0-8.0 kg

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 66854	Abgabekategorie: B	Index:	28.02.2023
Zusammensetzung	01	lotilanerum 56.25 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, crospovidonum, aromatica Meat Dry Flavor, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	lotilanerum 112.50 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, crospovidonum, aromatica Meat Dry Flavor, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	lotilanerum 225.00 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, crospovidonum, aromatica Meat Dry Flavor, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	04	lotilanerum 450.00 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, crospovidonum, aromatica Meat Dry Flavor, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	05	lotilanerum 900.00 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, crospovidonum, aromatica Meat Dry Flavor, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	06	lotilanerum 12 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, crospovidonum, faecis pulvis, vanillinum, cellulolum microcristallinum silicificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	07	lotilanerum 48 mg, cellulosi pulvis, lactosum monohydricum, natrii laurilsulfas, povidonum K 30, crospovidonum, faecis pulvis, vanillinum, cellulolum microcristallinum silicificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung	01	Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung bei Hunden	
	02	Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung bei Hunden	
	03	Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung bei Hunden	
	04	Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung bei Hunden	
	05	Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung bei Hunden	
	06	Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung bei Katzen	
	07	Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung bei Katzen	
Packung/en	01	001	3 Tablette(n) B
	02	002	3 Tablette(n) B
	03	003	3 Tablette(n) B
	04	004	3 Tablette(n) B
	05	005	3 Tablette(n) B
	06	006	3 Tablette(n) B
	07	007	3 Tablette(n) B
Bemerkung		(Neue Indikation für die Zieltierart Hund: Zur Behandlung der	

Gültig bis Demodikose (verursacht durch *Demodex canis*)
09.10.2023

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

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

Zul.-Nr.: 56339	Abgabekategorie: B	Index:	22.02.2023
Zusammensetzung	01	ivermectinum 15.5 mg, praziquantelum 77.5 mg, E 320 0.26 mg, E 110, E 171, hydroxypropylcellulosum, ricini oleum hydrogenatum, glyceroli formalum, ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Zur Behandlung und Vorbeugung von internem Parasiten- und Dassellarvenbefall bei Pferden und Eseln.	
Packung/en	01	001	9.68 g Applikator B
		002	7.74 g Applikator B
		003	14.19 g Applikator B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Eradia 125 mg/ml ad us. vet., orale Suspension

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66759	Abgabekategorie: A	Index:	07.02.2023
Zusammensetzung	01	metronidazolium 125 mg, aromatica, antiox.: E 321, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiinfektivum, Antiprotozoikum für Hunde	
Packung/en	01	001	30 ml mit Dispenser und Dosierspritze A
		002	100 ml mit Dispenser und Dosierspritze A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Erysen Parvo ad us. vet., Injektionssuspension für Schweine

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

Zul.-Nr.: 1740	Abgabekategorie: B	Index:	15.02.2023
Zusammensetzung	01	Porcine parvovirus PPV (strain NADL-2), inactivated ≥ 1.15 U., Erysipelothrix rhusiopathiae, strain R32E11, inactivated ≥ 3.34 U., aluminii oxidum hydricum 5.29 mg, ginseng extractum, diethylaminoethylis-dextranum, ad suspensionem pro dosi 2 ml.	
Anwendung		Inaktiverter viraler und bakterieller Impfstoff gegen Porcines Parvovirus und Erysipelothrix bei Schweinen	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche mit 10 Dosen (20 ml) B
		002	1 PET Flasche mit 10 Dosen (20 ml) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Esconarkon ad us. vet., Injektionslösung

Streuli Tiergesundheit AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 55815	Abgabekategorie: B	Index:	22.02.2023
Zusammensetzung	01	pentobarbitalum natricum 300 mg, ethanolum 96 per centum, color.: E 123, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Euthanasie von Pferden, Rindern, Hunden, Katzen, Kaninchen und Nagetieren	
Packung/en	01	002	100 ml B
		004	500 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Feligen CR ad us. vet., Vakzine zur Immunisierung gesunder Katzen

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 1700	Abgabekategorie: B	Index:	15.02.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: attenuated feline calicivirus, strain F9 10 ^{4.6} -10 ^{6.1} U., attenuated feline rhinotracheitis virus, strain F2 10 ^{5.0} -10 ^{6.6} U., pro vitro. Solvens: aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen Felines Rhinotracheitis- und Calicivirus bei Katzen	
Packung/en	01	001	10 x 1 Impfdosen (je Lyophilisat und Lösungsmittel) B
		002	50 x 1 Impfdosen (je Lyophilisat und Lösungsmittel) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Feligen CRP ad us. vet., Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Katzen

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 1561	Abgabekategorie: B	Index:	22.02.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: attenuated feline calicivirus, strain F9 10 ^{4.6} -10 ^{6.1} U., attenuated feline rhinotracheitis virus, strain F2 10 ^{5.0} -10 ^{6.6} U., attenuated feline panleukopenia virus, strain MR72 10 ^{3.7} -10 ^{4.5} U., pro vitro. Solvens: aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen Felines Rhinotracheitis-, Calici- und Parvovirus bei Katzen	
Packung/en	01	001	10 Impfdosen (je 1 Impfdosis FELIGEN CRP als Lyophilisat und 1 Dosis Lösungsmittel) B
		002	50 Impfdosen (je 1 Impfdosis FELIGEN CRP als Lyophilisat und 1 Dosis Lösungsmittel) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Formivar 85% ad us. vet., Lösung**02 Formivar 70% ad us. vet., Lösung****03 Formivar 60% ad us. vet., Lösung**

Andermatt BioVet AG, Stahlermatten 6, 6146 Grossdietwil

Zul.-Nr.: 62888	Abgabekategorie: D	Index:	13.02.2023
Zusammensetzung	01	acidum formicum 85 per centum 100 g ad solutionem pro 100 g.	
	02	acidum formicum 85 per centum 82.35 g, corresp. acidum formicum 70%, excipiens ad solutionem pro 100 g.	
	03	acidum formicum 85 per centum 70.6 g, corresp. acidum formicum 60%, excipiens ad solutionem pro 100 g.	
Anwendung		Organische Säure mit akarizider Wirkung; Ameisensäure zur Behandlung der Varroose der Honigbiene (<i>Apis mellifera</i>)	
Packung/en	01	001 1 l	D
	02	002 1 l	D
	03	003 1 l	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gallivac IB88 ad us. vet., attenuierter Lebendimpfstoff für Hühner, Lyophilisat zur Verabreichung als Spray nach Auflösung

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

Zul.-Nr.: 1574	Abgabekategorie: B	Index:	22.02.2023
Zusammensetzung	01	infectious bronchitis virus (IBV), strain CR88121, live attenuated $10^{4.0}$ - $10^{5.3}$ U., caseinum hydrolysatum, mannitolium, natrii hydroxidum, pro dosi.	
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen das Aviäre Infektiöse Bronchtisvirus bei Hühnern	
Packung/en	01	001 1 Flasche(n) à 1000 Dosen	B
		002 10 Flasche(n) à 1000 Dosen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ingelvac CircoFLEX ad us. vet., Injektionssuspension für Schweine

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

Zul.-Nr.: 1684	Abgabekategorie: B	Index:	15.02.2023
Zusammensetzung	01	Porcine circovirus, type 2 ORF2 protein, inactivated 1.0 - 3.75 U., carbomerum 1 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile, ad suspensionem pro dosi 1 ml.	
Anwendung		Inaktivierter Impfstoff gegen das Procine Circovirus bei Schweinen	
Packung/en	01	001 10 ml HDPE Flasche (à 10 Dosen)	B
		002 50 ml HDPE Flasche (à 50 Dosen)	B
		003 10 ml HDPE-TwistPak Flasche (à 10 Dosen)	B
		004 50 ml HDPE-TwistPak Flasche (à 50 Dosen)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nobilis Gumboro inac ad us. vet., Injektionssuspension für Hühner

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 1144	Abgabekategorie: B	Index:	15.02.2023
Zusammensetzung	01	Gumboro Disease virus strain D78, inactivated >14.5 log ₂ U., paraffinum perliquidum 215 mg, sorbitani oleas, polysorbatum 80, ad suspensionem pro dosi 0.5 ml.	
Anwendung		Inaktivierter Impfstoff gegen das Aviäre Infektiöse Bursitis Virus (Gumboro) bei Hühnern	
Packung/en	01	001 500 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nobivac TRICAT III ad us. vet., Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung für Katzen

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 1645	Abgabekategorie: B	Index:	22.02.2023
Zusammensetzung	01	felines herpesvirus (FHV-1), strain G2620A, live attenuated $\geq 10^{5.2}$ U., feline calicivirus (FCV), strain F9, live attenuated $\geq 10^{4.6}$ U., feline panleukopenia virus (FPV), live attenuated, strain MW-1 $\geq 10^{4.3}$ U., pro vitro.	
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen Felines Rhinotracheitis-, Calici- und Parvovirus bei Katzen	
Packung/en	01	001 10 x 1 Dosis Lyophilisat 002 50 x 1 Dosis Lyophilisat	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Paracillin SP ad us. vet., Arzneimittelvormischung (lösliches Pulver) für Geflügel (einschliesslich Legehennen) und Schweine

MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 55990	Abgabekategorie: B	Index:	28.02.2023
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 697 mg ut amoxicillinum trihydricum 800 mg, macrogolum 6000, natrii glycinas, ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Arzneimittelvormischung (Antibiotikum) für Geflügel (einschliesslich Legehennen) und Schweine	
Packung/en	01	003 250 g (mit Messlöffel)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 100 g) (Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Thymovar ad us. vet., Verdampfungsplättchen

Andermatt BioVet AG, Stahlermatten 6, 6146 Grossdietwil

Zul.-Nr.: 52449	Abgabekategorie: D	Index:	13.02.2023
Zusammensetzung	01	thymolum 15 g, pro praeparatione.	
Anwendung		Für die Bekämpfung der Varroa-Milbe bei Bienen	
Packung/en	01	022 2 Stück Verdampfungsplättchen 030 2 x 5 Stück Verdampfungsplättchen	D D
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 01.02.2023 übernimmt die Firma **Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd** folgende/s Arzneimittel der Firma **Bayer (Schweiz) AG, Zürich**:

A compter du 01.02.2023, l'entreprise **Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Bayer (Schweiz) 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)
56813	Nebido, Injektionslösung

Per 01.02.2023 übernimmt die Firma **Procter & Gamble International Operations SA, Lancy** folgende/s Arzneimittel der Firma **Mepha Pharma AG, Basel**:

A compter du 01.02.2023, l'entreprise **Procter & Gamble International Operations SA, Lancy** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Mepha Pharma 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)
62906	Mepha-Angin spray citron, spray pour utilisation dans la cavité buccale, solution
62907	Mepha-Angin spray menthol, spray pour utilisation dans la cavité buccale, solution
62923	Mepha-Angin pastilles menthol, pastilles à sucer
65894	Mepha-Angin pastilles citron, pastilles à sucer

Per 15.02.2023 übernimmt die Firma **Essential Pharma Switzerland GmbH, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

A compter du 15.02.2023, l'entreprise **Essential Pharma Switzerland GmbH, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
12730	Methergin, Injektionslösung s.c., i.m., i.v.
15678	Methergin, Dragées
52813	lopidine 0,5 %, Augentropfen
53737	lopidine 1%, Augentropfen (Monodosen)

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

Per 01.02.2023 ändert die Firma **Neuraxpharm Switzerland AG** ihr Firmendomizil von Industriestrasse 7, 4410 Liestal nach **Gewerbestrasse 6, 6330 Cham**.

A compter du 01.02.2023, l'entreprise **Neuraxpharm Switzerland AG** actuellement sise Industriestrasse 7, 4410 Liestal, aura pour nouveau domicile **Gewerbestrasse 6, 6330 Cham**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
62556	Buccolam, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle
66143	Oxycodon-Neuraxpharm retard UNO, Retardtabletten

Widerruf der Zulassung Révocation de l'autorisation de mise sur le marché

Zeichenerklärung / Légende

- | | |
|---|---|
| <p>1 Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb
Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution</p> <p>2 Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 66 des Heilmittelgesetzes
Révocation de l'autorisation en application de l'article 66 de la loi sur les produits thérapeutiques</p> | <p>3 Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle
Révocation de l'AMM pour les spécialités libérées du contrôle des médicaments</p> <p>4 Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 16a des Heilmittelgesetzes
Révocation de l'autorisation en application de l'article 16a de la loi sur les produits thérapeutiques</p> |
|---|---|

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Acetylcystein Welte 600 mg, Brausetabletten Welte Pharma GmbH, Färberstrasse 4, 8832 Wollerau	62879	B	03.02.0.	22.02.2023
1	01	Acyclovir-Mepha i.v. 250, Lyophilisat Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	52524	A	08.03.0.	31.12.2023
1	02	Alcacyl Grippe, Granulat Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau	58120	D	01.01.2.	23.02.2023
1	01	Amavita Dormyl-N 50 mg, Tabletten Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	67061	C	01.03.1.	31.03.2023
1	01	Arthrolur 1000 mg, Filmtabletten Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	61313	B	01.01.1.	06.02.2023
1	01	Coop Vitality Diphenhydramin, Tabletten Coop Vitality Health Care GmbH, Industrie- strasse 2, 4704 Niederbipp	65837	C	01.03.1.	31.03.2023
1	01	Corisol 3, Vaginaltabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	55962	D	09.03.0.	06.02.2023
1	01	Cromo ophta, Sandoz Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	53534	D	11.06.2.	27.02.2023
1	01	Cytarabin Sandoz 40 mg/2 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	61226	A	07.16.1.	23.02.2023

1	02	Cytarabin Sandoz 100 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	61226	A	07.16.1. 23.02.2023
1	03	Cytarabin Sandoz 500 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	61226	A	07.16.1. 23.02.2023
1	04	Cytarabin Sandoz 1000 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	61226	A	07.16.1. 23.02.2023
1	05	Cytarabin Sandoz 2000 mg/40 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	61226	A	07.16.1. 23.02.2023
1	01	Dololur 500 mg, Filmtabletten Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	61428	B/D	01.01.1. 06.02.2023
1	01	Fluvastatin-Teva Retard 80 mg, Filmtabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59168	B	07.12.0. 16.02.2023
1	01	Irfen retard, Filmtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	66064	B	07.10.1. 31.12.2023
1	01	Lamotrigin Desitin dispersible 5 mg, dispergierbare Tabletten Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal	57822	B	01.07.1. 13.02.2023
1	02	Lamotrigin Desitin dispersible 25 mg, dispergierbare Tabletten Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal	57822	B	01.07.1. 13.02.2023
1	03	Lamotrigin Desitin dispersible 50 mg, dispergierbare Tabletten Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal	57822	B	01.07.1. 13.02.2023
1	04	Lamotrigin Desitin dispesible 100 mg, dispergierbare Tabletten Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal	57822	B	01.07.1. 13.02.2023

1	05	Lamotrigin Desitin dispersible 200 mg, dispergierbare Tabletten Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal	57822	B	01.07.1. 13.02.2023
1	02	Strattera 10 mg, Gélules Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	58245	A	01.10.2. 31.07.2023
1	03	Strattera 18 mg, Gélules Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	58245	A	01.10.2. 31.07.2023
1	04	Strattera 25 mg, Gélules Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	58245	A	01.10.2. 31.07.2023
1	05	Strattera 40 mg, Gélules Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	58245	A	01.10.2. 31.07.2023
1	06	Strattera 60 mg, Gélules Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	58245	A	01.10.2. 31.07.2023
1	07	Strattera 80 mg, Gélules Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	58245	A	01.10.2. 31.07.2023
1	08	Strattera 100 mg, Gélules Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	58245	A	01.10.2. 31.07.2023
1	01	Strattera 4mg/ml, solution buvable Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	65350	A	01.10.2. 31.07.2023

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Vital CST-222 L ad us. vet., Arzneimittelvormi- schung für Schweine und Kälber Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden	51038	A	22.02.2023
---	----	---	-------	---	------------

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

Zeichenerklärung / Légende

- 1 Erlöschen der regulären Zulassung
Extinction de l'AMM standard
- 2 Erlöschen der befristeten Zulassung
Extinction de l'AMM à durée limitée

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Arnica Planta tota D4 / Ceba D4 / Symphytum D4 aa, Dilutio Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59825	D	20.02.	23.07.2023
1	01	bicaNova 1,5 % Glucose, Peritonealdialyselösung Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	58277	B	05.04.0.	08.07.2023
1	02	bicaNova 2,3 % Glucose, Peritonealdialyselösung Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	58277	B	05.04.0.	08.07.2023
1	03	bicaNova 4,25 % Glucose, Peritonealdialyselösung Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	58277	B	05.04.0.	08.07.2023
1	01	Kytta med pommade contre le rhumatisme Procter & Gamble International Operations SA, route de Saint-Georges 47, 1213 Lancy	59052	D	07.10.4.	19.03.2023
1	01	Prograf 1 mg, Kapseln APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	66662	A	07.15.0.	10.06.2023
1	01	Prograf 1 mg, Kapseln APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	66663	A	07.15.0.	10.06.2023
1	05	Utrogestan 100 mg, Kapseln Vifor (International) Inc., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen	45351	B	07.08.3.	27.07.2023

1	06	Utrogestan 200 mg, Kapseln Vifor (International) Inc., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen	45351	B	07.08.3. 27.07.2023
---	----	---	--------------	----------	---------------------

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	02	Dexamedium ad us. vet., Injektionssuspension 50017	B	02.07.2023
		MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern		

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	Gestoden, Ethinylestradiol (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Hormonales Kontrazeptivum Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	02.02.2023
2	Ibrutinib (2 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Chronische lymphatische Leukämie (CLL) Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	02.02.2023
2	Rosuvastatine, ézétimibe (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation Traitement de substitution de l'hypercholestérolémie primaire Servier (Suisse) SA, La Voie-Creuse 16, 1202 Genève	09.02.2023
2	lisdexamfetamine diadipate (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Zur Behandlung einer seit dem Kindesalter fortbestehenden Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS) Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	16.02.2023
2	molnupiravir (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit befristeter Zulassung COVID-19 MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	24.02.2023

- 2 **Abrocitinib** (1 Arzneimittel) 28.02.2023
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke
Atopischer Dermatitis
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

Ticagrelor (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Thrombozytenaggregationshemmung in Kombination mit Acetylsalicylsäure NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	01.02.2023
Decitabine, Cedazuridine (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff newly diagnosed acute myeloid leukaemia (AML) Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH, 8152 Opfikon	02.02.2023
Sacituzumab govitecan (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation HR+/HER2- Mammakarzinom Gilead Sciences Switzerland Sàrl, General-Guisan-Strasse 8, 6300 Zug	02.02.2023
Axitinib (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Nierenzellkarzinom Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	03.02.2023
Cabazitaxel (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation Cytostatic Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	06.02.2023
Vildagliptin Metformin Hydrochloride (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antidiabetika Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	06.02.2023

Fezolinetant (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Nonhormonal selective neurokinin 3 (NK3) receptor antagonist Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen	07.02.2023
Levetiracetam (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Antiepileptikum Neuraxpharm Switzerland AG, Gewerbestrasse 6, 6330 Cham	07.02.2023
PSMA-1007 (¹⁸F) (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Radiopharmazeutikums mit neuem Wirkstoff PET-Diagnose von PSMA-positivem Prostatakrebs Universitätsspital Zürich, Rämistrasse 100, 8091 Zürich	08.02.2023
Tofacitinib (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Selektive Immunsuppression Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	08.02.2023
Glycopyrronium bromid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Axhidrox wird zur topischen Behandlung der schweren primären axillären Hyperhidrose bei Erwachsenen verwendet. Alcina AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz	10.02.2023
Levetiracetam (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antiepileptikum Neuraxpharm Switzerland AG, Gewerbestrasse 6, 6330 Cham	10.02.2023
Eltrombopag (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Anpassung Indikation ITP für Erwachsene Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	13.02.2023
Eltrombopag (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation immunthrombozytopenische Purpura (ITP) für Erwachsene Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	13.02.2023
Tizanidine (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Myotonolytikum Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	13.02.2023

<p>Paracetamolium (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Analgesic, Antipyretic</p> <p>UPSA Switzerland AG, Bahnhofstrasse 29, 6300 Zug</p>	14.02.2023
<p>[18F]-PSMA-1007; (PSMA = prostataspezifisches Membranantigen), 222 MBq/ml Synonym: (18F) Fluoro-Glu-NH-CO-NH-Lys-2-Nal-Amb-Glu-Glu-FNA (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Radiopharmazeutikums mit neuem Wirkstoff</p> <p>SWAN-PSMA-1007 ist ein radioaktives Arzneimittel, das als Diagnostikum in der Positronen-Emissions-Tomographie (PET) verwendet wird. SWAN-PSMA-1007 ist nicht zur radiotherapeutischen Anwendung geeignet. Der Wirkstoff [18F]-PSMA-1007 folgt dem Metabolismus von natürlichem PSMA, welches vor allem in Prostata- und in hohen Konzentrationen von Prostatakrebszellen vorkommt. Eine Anreicherung von [18F]-PSMA-1007 kann somit eine krankheitsbedingte erhöhte Zellmembranbildung darstellen. Indikationen Darstellung von Lokalrezidiven, Lymphknoten- und Knochenmetastasen des Prostatakarzinoms. Re-staging des biochemischen Rezidivs bei steigenden PSA Werten (≥ 1 ng/ml). SWAN-PSMA-1007 PET ist eine sensitive Methode für die Beurteilung der lokalen Tumorausdehnung eines biop-tisch bzw. histologisch nachgewiesenen Prostatakarzinoms.</p> <p>SWAN Isotopen AG, SWAN Haus, Inselspital, Freiburgstrasse 38, 3010 Bern</p>	16.02.2023
<p>Atorvastatin-Calcium (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Reduktion der Serumcholesterinkonzentration</p> <p>Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel</p>	16.02.2023
<p>Pneumokokkenpolysaccharide der Serotypen 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 8, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 18C, 19A, 19F, 22F, 23F, 33F und CRM1 97-Trägerprotein (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff</p> <p>Aktive Immunisierung gegen Erkrankungen verursacht durch Streptococcus pneumoniae</p> <p>Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich</p>	16.02.2023
<p>(18F) PSMA-CH (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Radiopharmazeutikums mit neuem Wirkstoff</p> <p>Positronen-Emissions-Tomographie</p> <p>Posimed Radiopharm AG, Spitalgasse 4, 3011 Bern</p>	20.02.2023
<p>Fluticasonfuroat (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>allergische Rhinitis</p> <p>Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel</p>	20.02.2023
<p>Ranibizumab (3 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Parallelimport</p> <p>OPHTHALMOLOGICA</p> <p>APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham</p>	20.02.2023

<p>Lanadelumabum (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke TAKHZYRO wird angewendet zur Langzeitprophylaxe von Attacken des hereditären Angioödems (HAE) bei erwachsenen und pädiatrischen Patienten ab 2 Jahren Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon</p>	<p>21.02.2023</p>
<p>Proteinum C humanum (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Anwendung als Langzeit- Prophylaxe bei Purpura fulminans, Cumarin-induzierter Hautnekrose und venösen thrombotischen Ereignissen bei Patienten mit schwerem kongenitalem Protein-C-Mangel. Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon</p>	<p>21.02.2023</p>
<p>Dexmedetomidin und Dexmedetomidinhydrochlorid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Für die Sedierung erwachsener, intensivmedizinisch behandelter Patienten, die eine Sedierungstiefe benötigen, die ein Erwecken durch verbale Stimulation noch erlaubt (dies entspricht einer Klassifikation von 0 bis -3 nach dem Richmond Agitation-Sedation Scale [RASS]). Für die Sedierung erwachsener, nicht intubierter Patienten vor und/oder während diagnostischer oder chirurgischer Massnahmen, die eine Sedierung erfordern, d.h. prozedurale Sedierung/Wachsedierung. Dexmedetomidin Fresenius i.v. darf nur bei Erwachsenen (älter als 18 Jahre) angewendet werden. Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens</p>	<p>23.02.2023</p>
<p>Bupropion Hydrochlorid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antidepressivum Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel</p>	<p>24.02.2023</p>
<p>Cannabis sativa D12, Euphrasia 3c D12, Ginkgo biloba D4, Magnesium carbonicum D12, Argentum nitricum D6 (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild kann Similasan Revital zur Stärkung und Behebung müder und trockener Augen bei beginnender Sehschwäche mit Symptomen wie überanstrengten Augen, tränenden, gereizten Augen oder Lidrandentzündungen angewendet werden. Die Anwendung dieses Arzneimittels im genannten Anwendungsgebiet beruht ausschliesslich auf den Prinzipien einer homöopathischen Therapierichtung. T&S Eye Care Management AG, 6060 Sarnen</p>	<p>27.02.2023</p>
<p>Conium maculatum D6, Graphites D12, Sulfur D12, Argentum nitricum D6 (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild kann Similasan Graphites compositum zur Behandlung von Gersten - & Hagelkörnern mit Symptomen wie entzündeten, geschwollenen Stellen am Augenlid, sekret artigem Ausfluss angewendet werden. Die Anwendung dieses Arzneimittels im genannten Anwendungsgebiet beruht ausschliesslich auf den Prinzipien einer homöopathischen Therapierichtung. T&S Eye Care Management AG, 6060 Sarnen</p>	<p>27.02.2023</p>

<p>Dabrafenib (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation</p> <p>TAFINLAR is indicated, in combination with trametinib, for the treatment of adult and pediatric patients 6 years of age and older with unresectable or metastatic solid tumors with BRAF V600E mutation who have progressed following prior treatment and have no satisfactory alternative treatment options. This indication is approved under accelerated approval based on overall response rate and duration of response. Continued approval for this indication may be contingent upon verification and description of clinical benefit in a confirmatory trial(s).</p> <p>Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch</p>	27.02.2023
<p>Respiratory syncytial virus (RSV) glycoprotein F (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff</p> <p>Active immunisation for the prevention of lower respiratory tract disease caused by respiratory syncytial virus (RSV)</p> <p>GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee</p>	27.02.2023
<p>Rivaroxaban (2 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation</p> <p>Thromboseprophylaxe</p> <p>Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich</p>	27.02.2023
<p>Trametinib (1 Arzneimittel)</p> <p>Änderung, neue Indikation</p> <p>MEKINIST is indicated, in combination with dabrafenib, for the treatment of adult and pediatric patients 6 years of age and older with unresectable or metastatic solid tumors with BRAF V600E mutation who have progressed following prior treatment and have no satisfactory alternative treatment options. This indication is approved under accelerated approval based on overall response rate and duration of response. Continued approval for this indication may be contingent upon verification and description of clinical benefit in a confirmatory trial(s).</p> <p>Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch</p>	27.02.2023
<p>Morphine sulphate (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing</p> <p>Moderate to severe prolonged pain or when non-opioid analgesics and/or weak opioids are insufficiently effective.</p> <p>Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel</p>	28.02.2023
<p>Oxycodone hydrochloride (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing</p> <p>Prolonged moderate to severe pain or in case of insufficient effectiveness of non-opioid analgesics.</p> <p>Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel</p>	28.02.2023

Oxycodone hydrochloride (1 Arzneimittel)

28.02.2023

Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing

Moderate to severe pain or when non-opioid analgesics are insufficiently effective.

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

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

- Bordetella bronchiseptica Fimbrien** (1 Arzneimittel) 02.02.2023
 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff
 Zur aktiven Immunisierung von Hunden gegen *Bordetella bronchiseptica*, um die klinischen Symptome einer Erkrankung der oberen Atemwege und die Ausscheidung der Bakterien nach einer Infektion zu verringern.
 MSD Animal Health GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern
- Escherichia (E.) coli, Stamm O8:K35, F5 (K99) Adhäsın, inaktiviert, Bovines Rotavirus, Stamm TM-91, Serotyp G6P1, inaktiviert, Bovines Coronavirus, Stamm C-197, inaktiviert** (1 Arzneimittel) 02.02.2023
 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff
 Aktive Immunisierung von trächtigen Färsen und Kühen, um die Entwicklung von Antikörpern gegen bovine Rotaviren, bovine Coronaviren und F5 (K99) Adhäsın exprimierende *E. coli* zu stimulieren und den Spiegel der passiven Immunität von Kälbern gegen die durch bovine Rotaviren, bovine Coronaviren und F5 (K99) Adhäsın exprimierende *E. coli* verursachte neonatale Diarrhöe zu erhöhen.
 Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel
- Sternanisöl, Bitterfenchelöl, Kümmelöl, chinesisches Zimtöl, Schwefel** (1 Arzneimittel) 15.02.2023
 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff
 Traditionell angewendet als mild wirkendes Arzneimittel zur unterstützenden Behandlung bei futterbedingten Blähungen und Magen-Darm- Störungen für Rinder, Pferde, Schweine, Schafe, Ziegen, Kaninchen und Hunde.
 WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern
- moxidectinum, pyrantelum, sarolanerum** (1 Arzneimittel) 22.02.2023
 Änderung, neue Indikation
 Antiparasitikum gegen Würmer, Flöhe und Zecken bei Hunden
 Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont
- Doramectin 5mg/ml** (1 Arzneimittel) 24.02.2023
 Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation
 Antiparasitikum für Rinder
 ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee