

Swissmedic Journal 1/2022

21. Jahrgang
21^e année ISSN
2234-9456

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

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

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

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

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

Seite	Seite
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: SolmucoI® Bronchoprotect, Sublingualtabletten (Lyophilisiertes Bakterienlysat)	4
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Regkirona®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (regdanvimabum)	6
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Xevudy, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (sotrovimabum)	8
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Rybrevant®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Amivantamabum)	10
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Nityr, Tabletten (Nitisinonum)	12
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	14
Revision und Änderung der Zulassung	25
Änderung der Zulassungsinhaberin	89
Widerruf der Zulassung	92
Erlöschen der Zulassung	95
Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	96
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	98
Berichtigung	103

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

Page	Page
Médicaments	Miscellanées
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Solmuco [®] Bronchoprotect, comprimés sublinguaux (Lysat bactérien lyophilisé) 5	Nouvelle autorisation 14
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Regkirona [®] , solution à diluer pour perfusion (regdanvimabum) 7	Révision et modification de l'autorisation 25
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Xevudy, solution à diluer pour perfusion (sotrovimabum) 9	Modification du titulaire d'AMM 89
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Rybrevant [®] , solution à diluer pour perfusion (amivantamabum) 11	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché 92
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Nityr, comprimés (nitisinonum) 13	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché 95
	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 96
	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 98
	Rectification 103

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:
Solmucol® Bronchoprotect, Sublingualtabletten (Lyophilisiertes Bakterienlysat)**

Name Arzneimittel:	Solmucol® Bronchoprotect, Sublingualtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Lyophilisiertes Bakterienlysat aus <i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Streptococcus pyogenes</i> , <i>Streptococcus oralis</i> , <i>Klebsiella pneumoniae</i> , <i>Klebsiella ozaenae</i> , <i>Haemophilus influenzae</i> Typ B, <i>Neisseria catarrhalis</i> , <i>Streptococcus pneumoniae</i> (Typ 1, 2, 3, 5, 8 und 47)
Dosisstärke und Darreichungsform:	7 mg, Sublingualtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Prophylaxie des infections récidivantes des voies respiratoires chez l'adulte et l'enfant à partir de 3 ans. Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der ZulassungsinhaberIn und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist www.swissmedicinfo.ch zu konsultieren.
ATC Code:	R07AX
IT-Nummer / Bezeichnung:	03.05.0/Mittel gegen Atemwegsinfektionen
Zulassungsnummer/n:	67822
Zulassungsdatum:	06.01.2022
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Solmuco[®] Bronchoprotect, comprimés sublinguaux (Lysat bactérien lyophilisé)**

Préparation:	Solmuco [®] Bronchoprotect, comprimés sublinguaux
Principe(s) actif(s):	Lysat bactérien lyophilisé de Staphylococcus aureus, Streptococcus pyogenes, Streptococcus oralis, Klebsiella pneumoniae, Klebsiella ozaenae, Haemophilus influenzae Type B, Neisseria catarrhalis, Streptococcus pneumoniae (Type 1, 2, 3, 5, 8 und 47)
Dosage et forme pharmaceutique:	7 mg, comprimés sublinguaux
Possibilités d'emploi / Indication:	Prophylaxie des infections récidivantes des voies respiratoires chez l'adulte et l'enfant à partir de 3 ans.
Code ATC:	R07AX
No IT / désignation:	03.05.0./Médicaments contre les infections des voies respiratoires
No d'autorisation:	67822
Date d'autorisation:	06.01.2022
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

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

Name Arzneimittel:	Regkirona [®] , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	regdanvimabum
Dosisstärke und Darreichungsform:	60 mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	<p>Regkirona is indicated for the treatment of adults with proven coronavirus disease 2019 (COVID-19) who do not require supplemental oxygen or hospitalization for COVID-19 and who are at high risk for progressing to severe COVID-19. The use of regdanvimab should take into account national recommendations and local epidemiology of circulating SARS-CoV-2 variants.</p> <p>Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist www.swissmedicinfo.ch zu konsultieren.</p>
ATC Code:	J05
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.03.0./Mittel gegen Viren
Zulassungsnummer/n:	68356
Zulassungsdatum:	12.01.2022
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

Préparation:	Regkirona [®] , solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	regdanvimabum
Dosage et forme pharmaceutique:	60 mg/ml, solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	Regkirona is indicated for the treatment of adults with proven coronavirus disease 2019 (COVID-19) who do not require supplemental oxygen or hospitalization for COVID-19 and who are at high risk for progressing to severe COVID-19. The use of regdanvimab should take into account national recommendations and local epidemiology of circulating SARS-CoV-2 variants. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	J05
No IT / désignation:	08.03.0./Préparation antivirale
No d'autorisation:	68356
Date d'autorisation:	12.01.2022
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Xevudy, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (sotrovimabum)**

Name Arzneimittel:	Xevudy, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	sotrovimabum
Dosisstärke und Darreichungsform:	62.5 mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Xevudy wird zur Behandlung einer bestätigten Coronavirus-Krankheit 2019 (COVID-19) bei Erwachsenen und Jugendlichen (ab dem Alter von 12 Jahren und mit einem Körpergewicht von mindestens 40 kg) indiziert, die keine Sauerstofftherapie oder Hospitalisierung aufgrund der COVID-19 benötigen und bei denen das Risiko besteht, einen schwereren COVID-19 Verlauf zu entwickeln (siehe „Eigenschaften/Wirkungen“). Xevudy sollte gemäss den offiziellen Empfehlungen und unter Berücksichtigung der lokalen epidemiologischen Daten zu zirkulierenden SARS-CoV-2-Varianten angewendet werden.
ATC Code:	J05
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.03.0./Mittel gegen Viren
Zulassungsnummer/n:	68471
Zulassungsdatum:	14.01.2022 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Xevudy, solution à diluer pour perfusion (sotrovimabum)**

Préparation:	Xevudy, solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	sotrovimabum
Dosage et forme pharmaceutique:	60 mg/ml, solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Xevudy wird zur Behandlung einer bestätigten Coronavirus-Krankheit 2019 (COVID-19) bei Erwachsenen und Jugendlichen (ab dem Alter von 12 Jahren und mit einem Körpergewicht von mindestens 40 kg) indiziert, die keine Sauerstofftherapie oder Hospitalisierung aufgrund der COVID-19 benötigen und bei denen das Risiko besteht, einen schweren COVID-19 Verlauf zu entwickeln (siehe „Eigenschaften/Wirkungen“).</p> <p>Xevudy sollte gemäss den offiziellen Empfehlungen und unter Berücksichtigung der lokalen epidemiologischen Daten zu zirkulierenden SARS-CoV-2-Varianten angewendet werden.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	J05
No IT / désignation:	08.03.0./Préparation antivirale
No d'autorisation:	68471
Date d'autorisation:	14.01.2022
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

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

Name Arzneimittel:	Rybrevant [®] , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Amivantamabum
Dosisstärke und Darreichungsform:	350 mg/7 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	RYBREVANT wird als Monotherapie zur Behandlung von Patienten mit metastasierendem oder nicht-resezierbarem, nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) mit aktivierenden Insertionsmutationen im Exon 20 des Gens des Rezeptors für den epidermalen Wachstumsfaktor (EGFR) angewendet, bei denen die Krankheit während oder nach einer platinhaltigen Chemotherapie fortgeschritten ist.
ATC Code:	L01FX18
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	68380
Zulassungsdatum:	20.01.2022
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

Préparation:	Rybrevant [®] , solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	amivantamabum
Dosage et forme pharmaceutique:	350 mg/7 ml, solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>RYBREVANT wird als Monotherapie zur Behandlung von Patienten mit metastasierendem oder nicht-resezierbarem, nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) mit aktivierenden Insertionsmutationen im Exon 20 des Gens des Rezeptors für den epidermalen Wachstumsfaktor (EGFR) angewendet, bei denen die Krankheit während oder nach einer platinhaltigen Chemotherapie fortgeschritten ist.</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:	L01FX18
No IT / désignation:	07.16.1./cytostatiques
No d'autorisation:	68380
Date d'autorisation:	20.01.2022

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Nityr, Tabletten (Nitisinonum)**

Name Arzneimittel:	Nityr, Tabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Nitisinonum
Dosisstärke und Darreichungsform:	2 mg, 5 mg und 10 mg, Tabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Nityr wird zusätzlich zu geeigneten diätetischen Massnahmen, einschliesslich einer Restriktion der Tyrosin- und Phenylalanin-Aufnahme, angewendet bei Kindern, Jugendlichen und Erwachsenen mit Hereditärer Tyrosinämie Typ 1 (HT-1).
ATC Code:	A16AX
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.99.0./varia
Zulassungsnummer/n:	67970
Zulassungsdatum:	24.01.2022

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Nityr, comprimés (nitisinonum)**

Préparation:	Nityr, comprimés
Principe(s) actif(s):	nitisinonum
Dosage et forme pharmaceutique:	2 mg, 5 mg et 10 mg, comprimés
Possibilités d'emploi / Indication:	Nityr wird zusätzlich zu geeigneten diätetischen Massnahmen, einschliesslich einer Restriktion der Tyrosin- und Phenylalanin-Aufnahme, angewendet bei Kindern, Jugendlichen und Erwachsenen mit Hereditärer Tyrosinämie Typ 1 (HT-1). 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:	A16AX
No IT / désignation:	07.99.0./varia
No d'autorisation:	67970
Date d'autorisation:	24.01.2022

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

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Abirateron Accord 500 mg, Filmtabletten

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 67950	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	14.01.2022
Zusammensetzung	01	abirateroni acetat 500 mg corresp. abirateronum 446 mg, lactosum monohydricum 253.2 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, hypromellosum, natrii laurilsulfas, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum) pro compresso obducto corresp. natrium 12.24 mg.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) B
Gültig bis		13.01.2027	

01 Algifor Dolo Rhinogrippal 200 mg / 30 mg, gélules

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

N° d'AMM: 68264	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.2.	21.01.2022
Composition	01	ibuprofenum 200 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 30 mg, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, amyllum pregelificatum, carmellosum natricum conexum, acidum stearicum, natrii laurethsulfas, matériel de la capsule: gelatina, E 171, E 131, E 127, pro capsula corresp. natrium 1.19 mg.	
Indication		Indiqué chez l'adolescent (15-17 ans) et l'adulte, dans le soulagement des symptômes de la congestion nasale associée à une rhinosinusite aigüe, présumée virale avec céphalée et/ou fièvre.	
Conditionnements	01	001	20 capsule(s) D
Remarque		Autorisation selon l'art. 14, al. 1, let. abis LPT (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		20.01.2027	

01 Angusta 25 ug, Tabletten

Norgine AG, Werftstrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 67580	Abgabekategorie: B	Index: 09.01.1.	10.01.2022
Zusammensetzung	01	misoprostolum 0.025 mg, hypromellosum, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.87 mg, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, pro compresso.	
Anwendung		Geburtseinleitung	
Packung/en	01	001	8 Tablette(n) B
Gültig bis		09.01.2027	

01 APO-go 100mg/20ml, Infusionslösung in einer Patrone

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68604	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	06.01.2022
Zusammensetzung	01	apomorphini hydrochloridum hemihydricum 5 mg, E 223 0.5 mg corresp. natrium 0.121 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001	5 x 20 ml Stück Infusionslösung in einer Patrone B
Gültig bis		05.01.2027	

01 Arnica Planta tota Rh D20 Betula Cortex Decoctum D3, Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 68351	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	11.01.2022
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota Rh (HAB) D20 500 mg, betula pendula e cortice sicc. decoctum D3 (Ph.Eur.Hom.1.4.3) 500 mg, aqua ad iniectabile, glycerolum (85 per centum), pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.)	
Gültig bis		10.01.2027	

01 Diosmin Hesperidin Zentiva 500 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 68050	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	26.01.2022
Zusammensetzung	01	diosminum 450 mg, flavonoidea corresp. hesperidinum 50 mg, gelatina, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, talcum, magnesium stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum) pro compresso obducto.	
Anwendung		Venenmittel	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
		002	60 Tablette(n) D
		004	120 Tablette(n) D
Gültig bis		25.01.2027	

01 Duloxetin Viatris 30 mg, magensaftresistente Hartkapseln**02 Duloxetin Viatris 60 mg, magensaftresistente Hartkapseln**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68649	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	13.01.2022
Zusammensetzung	01	Kapsel: duloxetinum 30 mg ut duloxetini hydrochloridum, sacchari sphaerae, hypromellosum, saccharum, talcum, triethylis citras, hypromellosi acetat succinas, ammonii hydroxidum, OPADRY, enthält: hypromellosum, talcum, E 171, Kapselhülle: gelatina, aqua, E 171, E 132, pro capsula corresp. saccharum 65.57 mg.	
	02	Kapsel: duloxetinum 60 mg ut duloxetini hydrochloridum, sacchari sphaerae, hypromellosum, saccharum, talcum, triethylis citras, hypromellosi acetat succinas, ammonii hydroxidum, OPADRY, enthält: hypromellosum, talcum, E 171, Kapselhülle: gelatina, aqua, E 132, E 171, E 172 (flavum), pro capsula corresp. saccharum 131.14 mg.	
Anwendung		Antidepressivum, Schmerzen bei diabetischer Neuropathie, generalisierte Angststörung	
Packung/en	01	002	28 Kapsel(n) B
	02	004	14 Kapsel(n) B
		005	28 Kapsel(n) B
		006	84 Kapsel(n) B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Escitalopram Viatris 10 mg, Filmtabletten**02 Escitalopram Viatris 20 mg, Filmtabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68650	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	18.01.2022
Zusammensetzung	01	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, copovidonum, lactosum monohydricum 51.7 mg, maydis amyllum, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.546 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, cellulolum microcristallinum, acidum stearicum, E 171 pro compresso obducto.	
	02	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, copovidonum, lactosum monohydricum 103.40 mg, maydis amyllum, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.092 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, cellulolum microcristallinum, acidum stearicum, E 171 pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		002	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	02	006	98 Tablette(n) B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 FEMARA 2.5 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 68589	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	25.01.2022
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 HMG (SR 812.21) von Femara 2,5 mg, Filmtabletten (ZL-Nr. 54018)	
Gültig bis		24.01.2027	

01 Fingolimod-Mepha Teva 0,25 mg, Kapseln**02 Fingolimod-Mepha Teva 0,5 mg, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68007	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	11.01.2022
Zusammensetzung	01	fingolimodum 0.25 mg ut fingolimodi hydrochloridum, amyllum pregelificatum, natrii laurilsulfas corresp. natrium < 23 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum pro capsula.	
	02	fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, amyllum pregelificatum, natrii laurilsulfas corresp. natrium < 23 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum pro capsula.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) B
		002	84 Kapsel(n) B
		003	98 Kapsel(n) B
		007	7 Kapsel(n) B
	02	004	28 Kapsel(n) B
		005	84 Kapsel(n) B
		006	98 Kapsel(n) B
Gültig bis		10.01.2027	

- 01 Lenalidomid Devatis 2.5 mg, Hartkapseln
 02 Lenalidomid Devatis 5 mg, Hartkapseln
 03 Lenalidomid Devatis 7.5 mg, Hartkapseln
 04 Lenalidomid Devatis 10 mg, Hartkapseln
 05 Lenalidomid Devatis 15 mg, Hartkapseln
 06 Lenalidomid Devatis 20 mg, Hartkapseln
 07 Lenalidomid Devatis 25 mg, Hartkapseln
 Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68518	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	12.01.2022
Zusammensetzung	01	lenalidomidum 2.5 mg, lactosum 20.0 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum corresp. natrium 0.204 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 132, titanii dioxidum, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio 30 per centum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	02	lenalidomidum 5.0 mg, lactosum 40.0 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum corresp. natrium 0.408 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, titanii dioxidum, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio 30 per centum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	03	lenalidomidum 7.5 mg, lactosum 60.0 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum corresp. natrium 0.612 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, titanii dioxidum, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio 30 per centum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	04	lenalidomidum 10.0 mg, lactosum 80.0 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum corresp. natrium 0.816 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 132, titanii dioxidum, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio 30 per centum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	05	lenalidomidum 15.0 mg, lactosum 120.0 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum corresp. natrium 1.224 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 132, titanii dioxidum, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio 30 per centum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	06	lenalidomidum 20.0 mg, lactosum 160.0 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum corresp. natrium 1.632 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 132, titanii dioxidum, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio 30 per centum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	07	lenalidomidum 25.0 mg, lactosum 200.0 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum corresp. natrium 2.04 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, titanii dioxidum, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio 30 per centum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	21 Kapsel(n) A
	02	002	21 Kapsel(n) A
	03	003	21 Kapsel(n) A
	04	004	21 Kapsel(n) A
	05	005	21 Kapsel(n) A
	06	006	21 Kapsel(n) A
	07	007	21 Kapsel(n) A
Gültig bis		11.01.2027	

01 Multibic 2 mmol/l Kalium, Hämofiltrationslösung

02 Multibic 3 mmol/l Kalium, Hämofiltrationslösung

03 Multibic 4 mmol/l Kalium, Hämofiltrationslösung

04 Multibic Kaliumfrei, Hämofiltrationslösung

Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: 55781 Abgabekategorie: B Index: 05.04.0. 24.01.2022

Zusammensetzung	01	<p>Lösung nach Rekonstitution (1:1): kalii chloridum 0.1491 g, natrii chloridum 6.136 g, natrii hydrogenocarbonas 2.940 g, calcii chloridum anhydricum 0.1665 g ut calcii chloridum dihydricum 0.2205 g, magnesii chloridum anhydricum 0.0476 g ut magnesii chloridum hexahydricum 0.1017 g, glucosum 1.000 g ut glucosum monohydricum 1.100 g, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., kalium 2.0 mmol, natrium 140 mmol, calcium 1.5 mmol, magnesium 0.50 mmol, chloridum 111 mmol, hydrogenocarbonas 35 mmol, glucosum 5.55 mmol.</p> <p>A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml): kalii chloridum 2.982 g, calcii chloridum anhydricum 3.329 g ut calcii chloridum dihydricum 4.410 g, magnesii chloridum anhydricum 0.9521 g ut magnesii chloridum hexahydricum 2.033 g, glucosum 20.00 g ut glucosum monohydricum 22.00 g, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>B) alkalische Hydrogencarbonat-Lösung (1000 ml): natrii chloridum 6.453 g, natrii hydrogenocarbonas 3.104 g, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, carbonei dioxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p>
	02	<p>Lösung nach Rekonstitution (1:1): kalii chloridum 0.2237 g, natrii chloridum 6.136 g, natrii hydrogenocarbonas 2.940 g, calcii chloridum anhydricum 0.1665 g ut calcii chloridum dihydricum 0.2205 g, magnesii chloridum anhydricum 0.0476 g ut magnesii chloridum hexahydricum 0.1017 g, glucosum 1.000 g ut glucosum monohydricum 1.100 g, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., kalium 3.0 mmol, natrium 140 mmol, calcium 1.5 mmol, magnesium 0.50 mmol, chloridum 112 mmol, hydrogenocarbonas 35 mmol, glucosum 5.55 mmol.</p> <p>A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml): kalii chloridum 4.473 g, calcii chloridum anhydricum 3.329 g ut calcii chloridum dihydricum 4.410 g, magnesii chloridum anhydricum 0.9521 g ut magnesii chloridum hexahydricum 2.033 g, glucosum 20.00 g ut glucosum monohydricum 22.00 g, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>B) alkalische Hydrogencarbonat-Lösung (1000 ml): natrii chloridum 6.453 g, natrii hydrogenocarbonas 3.104 g, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, carbonei dioxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p>

03	<p>Lösung nach Rekonstitution (1:1): kalii chloridum 0.2982 g, natrii chloridum 6.136 g, natrii hydrogenocarbonas 2.940 g, calcii chloridum anhydricum 0.1665 g ut calcii chloridum dihydricum 0.2205 g, magnesii chloridum anhydricum 0.0476 g ut magnesii chloridum hexahydricum 0.1017 g, glucosum 1.000 g ut glucosum monohydricum 1.100 g, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., kalium 4.0 mmol, natrium 140 mmol, calcium 1.5 mmol, magnesium 0.50 mmol, chloridum 113 mmol, hydrogenocarbonas 35 mmol, glucosum 5.55 mmol.</p> <p>A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml): kalii chloridum 5.964 g, calcii chloridum anhydricum 3.329 g ut calcii chloridum dihydricum 4.410 g, magnesii chloridum anhydricum 0.9521 g ut magnesii chloridum hexahydricum 2.033 g, glucosum 20.00 g ut glucosum monohydricum 22.00 g, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>B) alkalische Hydrogencarbonat-Lösung (1000 ml): natrii chloridum 6.453 g, natrii hydrogenocarbonas 3.104 g, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, carbonei dioxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p>			
04	<p>Lösung nach Rekonstitution (1:1): natrii chloridum 6.136 g, natrii hydrogenocarbonas 2.940 g, calcii chloridum anhydricum 0.1665 g ut calcii chloridum dihydricum 0.2205 g, magnesii chloridum anhydricum 0.0476 g ut magnesii chloridum hexahydricum 0.1017 g, glucosum 1.000 g ut glucosum monohydricum 1.100 g, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 140 mmol, calcium 1.5 mmol, magnesium 0.50 mmol, chloridum 109 mmol, hydrogenocarbonas 35 mmol, glucosum 5.55 mmol.</p> <p>A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml): calcii chloridum anhydricum 3.329 g ut calcii chloridum dihydricum 4.410 g, magnesii chloridum anhydricum 0.9521 g ut magnesii chloridum hexahydricum 2.033 g, glucosum 20.00 g ut glucosum monohydricum 22.00 g, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>B) alkalische Hydrogencarbonat-Lösung (1000 ml): natrii chloridum 6.453 g, natrii hydrogenocarbonas 3.104 g, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, carbonei dioxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p>			
Anwendung	<p>Zur Anwendung bei erwachsenen Patienten: mit akutem Nierenversagen, das eine kontinuierliche Nierenersatztherapie erforderlich macht: kontinuierliche Hämodialyse, Hämofiltration oder Hämodiafiltration; mit chronischer Nierenerkrankung, bei der eine vorübergehende Therapie indiziert ist, z.B. während eines Aufenthalts auf einer Intensivstation; wenn eine kontinuierliche Nierenersatztherapie als Teil einer Behandlung einer Intoxikation mit wasserlöslichen, filtrier-/dialysierbaren Toxinen indiziert ist.</p>			
Packung/en	01	001	2 x 5000 ml	B
	02	003	2 x 5000 ml	B
	03	005	2 x 5000 ml	B
	04	007	2 x 5000 ml	B
Bemerkung Gültig bis	<p>Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung unbegrenzt</p>			

01 Nityr 2 mg, Tabletten
02 Nityr 5 mg, Tabletten
03 Nityr 10 mg, Tabletten

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 67970	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	24.01.2022
Zusammensetzung	01	nitisinonum 2 mg, glyceroli dibehenas, lactosum monohydricum 116.4 mg, pro compresso.	
	02	nitisinonum 5 mg, glyceroli dibehenas, lactosum monohydricum 113.4 mg, pro compresso.	
	03	nitisinonum 10 mg, glyceroli dibehenas, lactosum monohydricum 108.4 mg, pro compresso.	
Anwendung		Hereditäre Tyrosinämie Typ 1 (HT-1)	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) B
	02	002	60 Tablette(n) B
	03	003	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): nitisinonum	
Gültig bis		23.01.2027	

01 Regkirona, solution à diluer pour perfusion

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

N° d'AMM: 68356	Catégorie de remise: A	Index: 08.03.0.	12.01.2022
Composition	01	regdanvimabum 960 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 16 ml.	
Indication		Traitement du COVID-19	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
Remarque		Autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPTd (RS 812.21) NAS (New Active Substance): regdanvimabum	
Valable jusqu'au		12.01.2024	

01 Rybrevant 350 mg/7 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68380	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.01.2022
Zusammensetzung	01	amivantamabum 350 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, polysorbatum 80, dl-methioninum, dinatrii edetas, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 7.0 ml corresp. natrium 17 µg.	
Anwendung		nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC)	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): amivantamabum	
Gültig bis		20.01.2024	

01 Solmucol Bronchoprotect 50 mg, compresse sublinguali

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

N° d'AMM: 67822	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.05.0.	06.01.2022
Composizione	01	lysatum bacteriorum lyophilisatum 7 mg corresp. staphylococci aurei lysatum 6 miliardi batteri, streptococci pyogenes lysatum 6 miliardi batteri, streptococci oralis lysatum 6 miliardi batteri, klebsiellae pneumoniae lysatum 6 miliardi batteri, klebsiellae ozaenae lysatum 6 miliardi batteri, haemophili influenzae typus B lysatum 6 miliardi batteri, neisseriae catarrhalis lysatum 6 miliardi batteri, streptococci pneumoniae lysatum (tipo 1) 1 miliardo batteri, streptococci pneumoniae lysatum (tipo 2) 1 miliardo batteri, streptococci pneumoniae lysatum (tipo 3) 1 miliardo batteri, streptococci pneumoniae lysatum (tipo 5) 1 miliardo batteri, streptococci pneumoniae lysatum (tipo 8) 1 miliardo batteri et streptococci pneumoniae lysatum (tipo 47) 1 miliardo batteri, glycinum, cellulolum microcristallinum, calcii hydrogenophosphas dihydricus, silica colloidalis hydrica, magnesii stearas, ammonii glycyrrhizas, aromatica (menta), E 220, maltodextrinum, acaciae gummi, pro compresso.	
Indicazione		Profilassi delle infezioni ricorrenti del tratto respiratorio	
Confezione/i	01	001	30 compressa/comprese
Osservazione		Omologazione secondo l'art. 14 cpv. 1 lett. a bis LA (RS 812.21) NAS (New Active Substance): haemophili influenzae typus B lysatum NAS (New Active Substance): klebsiellae ozaenae lysatum NAS (New Active Substance): streptococci oralis lysatum	
Valevole fino al		05.01.2027	

01 Ticagrelor Sandoz 60 mg, Filmltabletten**02 Ticagrelor Sandoz 90 mg, Filmltabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68430	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	25.01.2022
Zusammensetzung	01	Filmltablette: ticagrelorum 60 mg, mannitolium, calcii hydrogenophosphas dihydricus, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, talcum, natrii stearyl is fumaras, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, glyceroli monocaprylocapras, natrii laurilsulfas, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.24 mg.	
	02	Filmltablette: ticagrelorum 90 mg, mannitolium, calcii hydrogenophosphas dihydricus, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, talcum, natrii stearyl is fumaras, Überzug: poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, glyceroli monocaprylocapras, natrii laurilsulfas, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.35 mg.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmung in Kombination mit Acetylsalicylsäure	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n)
		002	168 Tablette(n)
	02	003	56 Tablette(n)
		004	100 Tablette(n)
		005	168 Tablette(n)
Gültig bis		24.01.2027	

01 Xevudy, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 68471	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	14.01.2022
Zusammensetzung	01	Lösung: sotrovimabum 500 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, polysorbatum 80, methioninum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 8 ml.	
Anwendung		Behandlung von COVID-19	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) NAS (New Active Substance): sotrovimabum	
Gültig bis		14.01.2024	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

- 01 Chanhold 15 mg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen für Katzen und Hunde bis 2.5 kg
 02 Chanhold 30 mg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen für Hunde von 2.6 kg bis 5.0 kg
 03 Chanhold 45 mg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen für Katzen von 2.6 kg bis 7.5 kg
 04 Chanhold 60 mg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen für Hunde von 5.1 kg bis 10.0 kg
 05 Chanhold 120 mg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen für Hunde von 10.1 kg bis 20.0 kg
 06 Chanhold 240 mg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen für Hunde von 20.1 kg bis 40.0 kg
 ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 68379	Abgabekategorie: B	Index:	21.01.2022
Zusammensetzung	01	selamectinum 15.00 mg, dipropylenglycolmonomethylether, E 321 0.2 mg, alcohol isopropylicus, ad solutionem pro vase.	
	02	selamectinum 30.00 mg, dipropylenglycolmonomethylether, E 321 0.2 mg, alcohol isopropylicus, ad solutionem pro vase.	
	03	selamectinum 45.00 mg, dipropylenglycolmonomethylether, E 321 0.6 mg, alcohol isopropylicus, ad solutionem pro vase.	
	04	selamectinum 60.00 mg, dipropylenglycolmonomethylether, E 321 0.4 mg, alcohol isopropylicus, ad solutionem pro vase.	
	05	selamectinum 120.00 mg, dipropylenglycolmonomethylether, E 321 0.8 mg, alcohol isopropylicus, ad solutionem pro vase.	
	06	selamectinum 240.00 mg, dipropylenglycolmonomethylether, E 321 1.6 mg, alcohol isopropylicus, ad solutionem pro vase.	
Anwendung		Antiparasitikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001	0.25 ml 3 Pipetten B
	02	002	0.25 ml 3 Pipetten B
	03	003	0.75 ml 3 Pipetten B
	04	004	0.50 ml 3 Pipetten B
	05	005	1.0 ml 3 Pipetten B
	06	006	2.0 ml 3 Pipetten B
Gültig bis		20.01.2027	

Revision und Änderung der Zulassung Révision et modification de l'autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Acetalgin, Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 34186	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	03.01.2022
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, solani amyllum, povidonum K 25, gelatina, glycerolum (85 per centum), cellulolum microcristallinum, talcum, magnesii stearas, carmellosum natricum conexum, crosopovidonum, pro compresso corresp. natrium 1.7044 mg.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001 5 x 100 Tablette(n) Bündelpackung 014 100 Tablette(n) 030 500 Tablette(n) 057 20 Tablette(n)	B B B D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 5 x 100 Tabletten Bündelpackung)	
Gültig bis		23.07.2022	

01 Adler Calmin, Tabletten

Adler Pharma Helvetia AG, Dorfplatz 10, 6060 Sarnen

Zul.-Nr.: 65111	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.4.	13.01.2022
Zusammensetzung	01	calcii phosphas D6 55 mg, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D6 55 mg, calcii sulfas dihydricus D6 50 mg, No.19 cuprum arsenicosum (HAB) D12 30 mg, zinci chloridum D12 30 mg, natrii tetrachloroauras D12 30 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Gemäss dem Therapiekonzept der Biochemie nach Dr. Schüssler bei leichten Schlafstörungen wie Ein- und Durchschlafstörungen und leichten Unruhezuständen	
Packung/en	01	001 400 Tablette(n) 002 1000 Tablette(n)	D D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Adler Ferruplex, Tabletten

Adler Pharma Helvetia AG, Dorfplatz 10, 6060 Sarnen

Zul.-Nr.: 65112	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.4.	13.01.2022
Zusammensetzung	01	ferrum phosphoricum (HAB) D12 70 mg, kalii chloridum D6 40 mg, natrii chloridum D6 40 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus D6 50 mg, zinci chloridum D12 30 mg, selenium metallicum D12 30 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Gemäss dem Therapiekonzept der Biochemie nach Dr. Schüssler bei Erkältungskrankheiten und zur Unterstützung der Abwehrkräfte bei Erkältungsanfälligkeit	
Packung/en	01	001	400 Tablette(n) D
		002	1000 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Adler Vita, Tabletten

Adler Pharma Helvetia AG, Dorfplatz 10, 6060 Sarnen

Zul.-Nr.: 65114	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.4.	13.01.2022
Zusammensetzung	01	kalii dihydrogenophosphas D6 70 mg, ferrum phosphoricum (HAB) D12 40 mg, kalii chloridum D6 40 mg, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D6 40 mg, natrii chloridum D6 40 mg, mangani sulfas monohydricus D12 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Gemäss dem Therapiekonzept der Biochemie nach Dr. Schüssler bei leichten Formen von Kraftlosigkeit und Erschöpfung wie z.B. in Zeiten hoher Leistungsanforderung	
Packung/en	01	001	400 Tablette(n) D
		002	1000 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Algifor Junior, Suspension

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

N° d'AMM: 56046	Catégorie de remise: B	Index: 07.10.1.	06.01.2022
Composition	01	ibuprofenum 100 mg, acidum citricum monohydricum, xanthani gummi, dinatrii edetas, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 16.8 mg, aromatica (orange), natrii cyclamas, saccharum 2.5 g, sorbitolum liquidum non cristallisabile 500 mg, E 211 12.5 mg, aqua, ad suspensionem corresp. natrium 3.4 mg.	
Indication		Antiphlogistique, Analgésique, Antipyrétique	
Conditionnements	01	001	200 ml B
Remarque		(Modification de l'emballage primaire)	
Valable jusqu'au		07.07.2024	

01 Anapen 300 Mikrogramm, Injektionslösung
02 Anapen Junior 150 Mikrogramm, Injektionslösung
03 Anapen 500 Mikrogramm, Injektionslösung
 pharma services Oehler GmbH, Sihleggstrasse 15, 8832 Wollerau

Zul.-Nr.: 57570	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	20.01.2022
Zusammensetzung	01	adrenalinum 0.300 mg, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.510 mg, aqua ad iniectabile pro dosi.	
	02	adrenalinum 0.150 mg, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.510 mg, aqua ad iniectabile pro dosi.	
	03	adrenalinum 0.500 mg, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.510 mg, aqua ad iniectabile pro dosi.	
Anwendung		Notfallmässige Behandlung von Allergien und Anaphylaxien	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Angisil-X Antisept mint, Lutschtabletten
02 Angisil-X Antisept honey-lemon, Lutschtabletten
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66513	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.	31.01.2022
Zusammensetzung	01	amylmetacresolum 0.6 mg, alcohol 2,4-dichlorobenzylicus 1.2 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso.	
	02	amylmetacresolum 0.6 mg, alcohol 2,4-dichlorobenzylicus 1.2 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 104, E 110, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zur unterstützenden lokalen Therapie von infektiösen und entzündlichen Erkrankungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	001 24 Tablette(n)	D
	02	002 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Angisil-X Dolo mint, Lutschtabletten
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66345	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	20.01.2022
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 8.75 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001 24 Tablette(n)	D
		002 16 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Antistax forte, Filmtabletten

Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57578	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	11.01.2022
Zusammensetzung	01	vitis viniferae folii extractum aquosum siccum 360 mg, DER: 4-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Beschwerden im Zusammenhang mit Krampfadern	
Packung/en	01	001	120 Tablette(n) D
		021	30 Tablette(n) D
		023	60 Tablette(n) D
		025	90 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: Venentabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aqua Maris D3/Prunus spinosa Summitates D5 aa, Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59866	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	12.01.2022
Zusammensetzung	01	aqua maris D3 aquos. (Ph.Eur.Hom. 3.1.2) 500 mg, prunus spinosa e summitatibus Rh (HAB) D5 500 mg, natrii chloridum corresp. natrium 4 mg, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Arixtra 2.5 mg/0.5 ml, Injektionslösung
 02 Arixtra 1.5 mg/0.3 ml, Injektionslösung
 03 Arixtra 5.0 mg/0.4 ml, Injektionslösung
 04 Arixtra 7.5 mg/0.6 ml, Injektionslösung
 05 Arixtra 10 mg/0.8 ml, Injektionslösung
 Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55937	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	21.01.2022
Zusammensetzung	01	fondaparinuxum natricum 2.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	fondaparinuxum natricum 1.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	03	fondaparinuxum natricum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	04	fondaparinuxum natricum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	05	fondaparinuxum natricum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
Anwendung		Antikoagulans	
Packung/en	01	002	2 Spritze(n) B
		006	10 Spritze(n) B
	02	040	10 Spritze(n) B
	03	020	2 Spritze(n) B
		024	10 Spritze(n) B
	04	026	2 Spritze(n) B
		030	10 Spritze(n) B
	05	032	2 Spritze(n) B
		036	10 Spritze(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Arkocaps Millepertuis, gélules
 Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26

N° d'AMM: 57605	Catégorie de remise: D	Index: 01.04.1.	17.01.2022
Composition	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 175 mg corresp. hypericinum 0.55 mg, DER: 3.5-6.0:1, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de baisse d'humeur	
Conditionnements	01	001	42 capsule(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Aspirin Cardio 100, Filmtabletten**03 Aspirin Cardio 300, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 51795	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	20.01.2022
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	acidum acetylsalicylicum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmung: Reinfarktprophylaxe, Reokklusionsprophylaxe, instabile Angina pectoris	
Packung/en	01	040 90 Tablette(n)	B
		068 28 Tablette(n)	B
		069 98 Tablette(n)	B
	03	059 30 Tablette(n)	B
		067 90 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Atriance, Infusionslösung

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57899	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.01.2022
Zusammensetzung	02	nelarabinum 250 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml corresp. natrium 89.075 mg.	
Anwendung		Behandlung von akuter lymphoblastischer T-Zell-Leukämie und lymphoblastischem T-Zell-Lymphom	
Packung/en	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Azithromycin-Mepha 200, Pulver zur Zubereitung einer Suspension zum Einnehmen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58081	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	12.01.2022
Zusammensetzung	01	azithromycinum 200 mg ut azithromycinum monohydricum, aromatica, aspartamum, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 15 ml	A
		004 30 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bepanthen, Nasensalbe

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 45535	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	13.01.2022
Zusammensetzung	01	dexpanthenolum 50 mg, adeps lanae (Schaf: Fell/Haare/Wolle), excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung trockener und gereizter Nasenschleimhaut	
Packung/en	01	029 2 x 5 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Berocca, Brausetabletten Orangenaroma**04 Berocca, Brausetabletten Cassisaroma**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54503	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	19.01.2022
Zusammensetzung	01	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut monophosphothiamini chloridum, riboflavinum 15 mg ut riboflavini natrii phosphas, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 10 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 400 µg, acidum pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 500 mg, mineralia: calcium 100 mg, magnesium 100 mg, zincum 10 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	04	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut monophosphothiamini chloridum, riboflavinum 15 mg ut riboflavini natrii phosphas, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 0.01 mg, nicotinamidum 50 mg, acidum pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 0.15 mg, acidum ascorbicum 500 mg, acidum folicum 0.4 mg, mineralia: calcium 100 mg ut calcii carbonas et calcii pantothenas, magnesium 100 mg ut magnesii subcarbonas ponderosus et magnesii sulfas dihydricus, zincum 10 mg ut zinci citras trihydricus, acidum citricum, natrii hydrogenocarbonas, mannitolium 349.03 mg, natrii carbonas, natrii chloridum, acesulfamum kalicum, sucralosum, polysorbatum 60, arom.: vanillinum et alia, color.: E 129 59.8 mg, E 131, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	01	001	15 Tablette(n) D
		002	30 Tablette(n) D
		003	45 Tablette(n) D
		007	60 Tablette(n) D
	04	010	30 Tablette(n) D
		011	45 Tablette(n) D
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 02 Tropicalaroma)	
Gültig bis		24.11.2023	

01 Betadine, flüssige Seife

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

Zul.-Nr.: 34286	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	07.01.2022
Zusammensetzung	01	iodum 7.5 mg ut povidonum iodinatum, detergentia, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfiziens zum Reinigen der Haut	
Packung/en	01	001	1000 ml D
		027	120 ml D
		035	500 ml D
		043	5 x 1000 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Biktarvy, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 66834	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	20.01.2022
Zusammensetzung	01	bictegravirum 50 mg ut bictegravirum natricum, emtricitabinum 200 mg, tenofovirum alafenamidum 25 mg ut tenofoviri alafenamidi hemifumaras, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. natrium 7.267 mg.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) HPDE Flasche A
		002	30 Tablette(n) 4 Blisterstreifen mit 7 + 1 Blisterstreifen mit 2 Tabletten A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 30 Tabletten in Blister)	
Gültig bis		11.04.2024	

01 Bortezomib Accord 1 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**02 Bortezomib Accord 3.5 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 67481	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.01.2022
Zusammensetzung	01	bortezomibum 1 mg, mannitololum, pro vitro.	
	02	bortezomibum 3.5 mg, mannitololum, pro vitro.	
Anwendung		Multiples Myelom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XX32)	
Gültig bis		05.03.2025	

02 Calvive 500mg, Instant-Pulver

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 49404	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	27.01.2022
Zusammensetzung	02	calcii carbonas 0.15 g et calcii lactas et gluconas 3.405 g corresp. calcium 500 mg, arom.: aspartamum, excipients ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Calcium-Präparat	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

Zul.-Nr.: 62569	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	28.01.2022
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz Hypertonie bei Kindern und Jugendlichen 1 - 17 Jahre	
Packung/en	01	016 7 Tablette(n)	B
	02	019 28 Tablette(n)	B
		020 98 Tablette(n)	B
	03	017 28 Tablette(n)	B
		018 98 Tablette(n)	B
	04	021 28 Tablette(n)	B
		022 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Candesartan Takeda, Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

Zul.-Nr.: 62570	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	28.01.2022
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, lactosum monohydricum 76.9 mg, maydis amyllum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, carmellosum calcicum, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, lactosum monohydricum 68.835 mg, maydis amyllum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, carmellosum calcicum, magnesii stearas, E 172 (rubrum), pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, lactosum monohydricum 150.17 mg, maydis amyllum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, carmellosum calcicum, magnesii stearas, E 172 (flavum), pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, lactosum monohydricum 137.67 mg, maydis amyllum, hydroxypropylcellulosum, macrogolum 8000, carmellosum calcicum, magnesii stearas, E 172 (rubrum), pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	017	28 Tablette(n) B
		018	98 Tablette(n) B
	02	019	28 Tablette(n) B
		020	98 Tablette(n) B
	03	021	28 Tablette(n) B
		022	98 Tablette(n) B
	04	023	28 Tablette(n) B
		024	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Candesartan Plus Takeda, Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Caprelsa 100 mg, comprimés pelliculés

- 02 Caprelsa 300 mg, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 62341	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	13.01.2022
Composition	01	vandetanibum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	vandetanibum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Cancer médullaire de la thyroïde	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) A
	02	002	30 comprimé(s) A
Remarque		(Changement de code ATC; anciennement : L01XE12 nouveau: L01EX04)	
Valable jusqu'au		30.04.2022	

01 Carbidopa/Levodopa Sandoz CR 25/100, Retardtabletten**02 Carbidopa/Levodopa Sandoz CR 50/200, Retardtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57275	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	06.01.2022
Zusammensetzung	01	carbidopum 25 mg ut carbidopum monohydricum, levodopum 100 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
	02	carbidopum 50 mg ut carbidopum monohydricum, levodopum 200 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	006	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Celestone Chronodose, Injektionspräparat

Organon GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 31839	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.25	13.01.2022
Zusammensetzung	01	betamethasoni acetat 3 mg, betamethasonum 3 mg ut betamethasoni natrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, dinatrii edetas, conserv.: benzalkonii chloridum 0.2 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	017	1 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cet-Mepha Allergie, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68316	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	25.01.2022
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, lactosum monohydricum 64.08 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, macrogolum, E 171, pro compresso obducto corresp. natrium 0.21 mg.	
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 30 Tabletten und 50 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Chamomilla/Malachit comp., Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59802	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	12.01.2022
Zusammensetzung	01	matricaria recutita e radice decoctum D3 (Ph.Eur.Hom. 1.4.2) 250 mg, kalium aceticum comp. (compositio ex: kalium carbonicum, acetum vini destillatum, antimoniit, tinctura croci sativi, spiritus e vino, corallium rubrum) D6 aquos. (Ph.Eur.Hom. 3.2.2) 250 mg, malachit (HAB) D6 aquos. (Ph.Eur.Hom. 3.2.2) 250 mg, nicotiana tabacum (HAB) D10 250 mg, natrii chloridum corresp. natrium 4 mg, ethanolum 96 per centum 0.1 mg, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cimzia AutoClicks 200 mg, solution injectable en stylo prérempli

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

N° d'AMM: 66590	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	19.01.2022
Composition	01	certolizumabum pegolum 200 mg, natrii acetat, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.257 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
Indication		Morbus Crohn, Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite psoriasique, Spondyloarthrite axiale, dont spondyloarthrite ankylosante et spondyloarthrite axiale sans signes radiographiques, Psoriasis en plaque chez l'adulte	
Conditionnements	01	001	2 set (2 stylos préremplis et 2 tampons alcoolisés) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Cimzia, solution injectable

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

N° d'AMM: 60096	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	11.01.2022
Composition	01	certolizumabum pegolum 200 mg, natrii acetat, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.257 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
Indication		Morbus Crohn, Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite psoriasique, Spondyloarthrite axiale, dont spondyloarthrite ankylosante et spondyloarthrite axiale sans signes radiographiques, Psoriasis en plaques chez l'adulte	
Conditionnements	01	001 2 seringue(s)	B
Valable jusqu'au		illimité	

01 Cisplatin-Teva 0.5 mg/ml, Infusionskonzentrat**02 Cisplatin-Teva 1 mg/ml, Infusionskonzentrat**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 47998	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.01.2022
Zusammensetzung	01	cisplatinum 0.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	cisplatinum 1 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	042 1 x 10mg/20ml Durchstechflasche(n)	A
		050 1 x 25mg/50ml Durchstechflasche(n)	A
		069 1 x 50mg/100ml Durchstechflasche(n)	A
	02	0701 x 100mg/100ml Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Climavita, Filmtabletten

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 56196	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	14.01.2022
Zusammensetzung	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Wechseljahre	
Packung/en	01	009 30 Tablette(n)	D
		033 90 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Clobex Hautspray, Lösung

Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62314	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	05.01.2022
Zusammensetzung	01	clobetasoli propionas 0.5 mg, ethanolum 96 per centum, isopropylis myristas, natrii laurilsulfas 1 mg, acidum undecylenicum, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Topische Behandlung mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Clottafact 1.5g/100ml, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: 66184	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	18.01.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fibrinogenum humanum 1.5 g, arginini hydrochloridum, isoleucinum, lysini hydrochloridum, glycinum, natrii citras dihydricus, pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniectabile.	
Anwendung		Kongenitale Hypo-, Dys- oder Afibrinogenämie mit Blutungsneigung	
Packung/en	01	002	1 Durchstechflasche(n) (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Durchstechflasche mit Lösungsmittel 100 ml) und Transfersystem B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62747	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	04.01.2022
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 57 mg ut kalii clavulanas, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	004	35 ml A
		005	70 ml A
		006	140 ml A
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62747	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	21.01.2022
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 57 mg ut kalii clavulanas, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	004	35 ml A
		005	70 ml A
		006	140 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 CoAmox-Acino 156.25, Pulver zur Zubereitung einer Suspension zum Einnehmen**02 CoAmox-Acino 312.5, Pulver zur Zubereitung einer Suspension zum Einnehmen**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62746	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	04.01.2022
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 125 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 31.25 mg ut kalii clavulanas, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	003	100 ml A
	02	004	100 ml A
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 CoAmox-Acino 156.25, Pulver zur Zubereitung einer Suspension zum Einnehmen**02 CoAmox-Acino 312.5, Pulver zur Zubereitung einer Suspension zum Einnehmen**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62746	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	21.01.2022
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 125 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 31.25 mg ut kalii clavulanas, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	003	100 ml A
	02	004	100 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Colistin zur Inhalation 1 Mio U.I., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Lösung für einen Vernebler**02 Colistin zur Inhalation 2 Mio U.I., Pulver zur Herstellung einer Lösung für einen Vernebler**
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 54915	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	25.01.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: colistimethatum natricum 1 Mio U.I. pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 3 ml.	
	02	colistimethatum natricum 2 Mio U.I. pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	1 x (14 + 14) Ampulle(n) Trockensubstanz + Solvens A
	02	001	14 Ampulle(n) Trockensubstanz A
Bemerkung		(Verzicht auf die Packungsgrösse der Dosisstärke 1 Mio U.I.: 1 Grosspackung à 10 Packungen mit je 1 Vial Pulver und je 1 Ampulle mit 3 ml Lösungsmittel)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Coop Vitality Cetirizin 10 mg, Filmtabletten

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 62935	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	19.01.2022
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) D
		002	10 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dancor 10 mg, Tabletten**02 Dancor 20 mg, Tabletten**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 51593	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.4.	25.01.2022
Zusammensetzung	01	nicorandilum 10 mg, maydis amyllum, carmellosum natricum corresp. natrium 0.44 mg, acidum stearicum, mannitolium, pro compresso.	
	02	nicorandilum 20 mg, maydis amyllum, carmellosum natricum corresp. natrium 0.87 mg, acidum stearicum, mannitolium, pro compresso.	
Anwendung		Angina pectoris	
Packung/en	01	014	30 Tablette(n) B
		057	60 Tablette(n) B
	02	030	30 Tablette(n) B
		065	60 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Decalcit, Kautabletten

Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen

Zul.-Nr.: 12337	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	12.01.2022
Zusammensetzung	03	calcium 140 mg ut calcii hydrogenophosphas, cholecalciferolum 500 U.I., arom.: bergamottae aetheroleum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Präparat	
Packung/en	03	028 60 Tablette(n)	D
		029 100 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Decalcit, Pulver

Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen

Zul.-Nr.: 19035	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	12.01.2022
Zusammensetzung	01	calcium 140 mg ut calcii hydrogenophosphas dihydricus, cholecalciferolum 750 U.I., excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	018 100 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Decatilen neo, Lutschtabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 50018	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	06.01.2022
Zusammensetzung	01	dequalinii chloridum 250 µg, cinchocaini hydrochloridum 30 µg, sorbitolum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		11.12.2023	

01 Desomedin, Nasenspray

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

Zul.-Nr.: 53748	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.52	31.01.2022
Zusammensetzung	01	hexamidini diisetionas 1 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokale Behandlung von Entzündungen der Nasenschleimhaut	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Desoren 20, Filmtabletten

Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 5, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 57559	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	13.01.2022
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 0.020 mg, desogestrelum 0.150 mg, lactosum monohydricum 67.665 mg, solani amyllum, povidonum K 30, acidum stearicum, int-rac-alpha-tocopherolum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, E 104, Überzug: hypromellosem, macrogolum 6000, propylenglycolum, 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
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Desoren 30, Filmtabletten

Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 5, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 58268	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	13.01.2022
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 0.03 mg, desogestrelum 0.15 mg, lactosum monohydricum 67.66 mg, solani amyllum, povidonum K 30, acidum stearicum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, int-rac-alpha-tocopherolum, Überzug: hypromellosem, macrogolum 6000, propylenglycolum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	004	1 x 21 Tablette(n) B
		005	3 x 21 Tablette(n) B
		006	6 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dexamethason Galepharm 1 mg, Tabletten**02 Dexamethason Galepharm 4 mg, Tabletten**

Galepharm AG, Neustadtgasse 7, 8001 Zürich

Zul.-Nr.: 57974	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.26	31.01.2022
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 1 mg, lactosum monohydricum 73 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.2 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	dexamethasonum 4 mg, lactosum monohydricum 70 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max. 0.2 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	20 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Diclo-Acino 10 mg/g, Gel

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62771	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	27.01.2022
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, diisopropyli adipas, acidum lacticum, alcohol isopropylicus, hydroxypropylcellulosum, hydroxyethylcellulosum, aqua purificata, E 223, ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	003	50 g D
		004	100 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Dulcolax Bisacodyl, dragées

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

N° d'AMM: 23390	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.11	13.01.2022
Composition	03	bisacodylum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		laxatif	
Conditionnements	03	035	30 dragée(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dulcolax Bisacodyl, suppositoires

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

N° d'AMM: 23391	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.2.	13.01.2022
Composition	01	bisacodylum 10 mg, excipients pro suppositoio.	
Indication		laxatif	
Conditionnements	01	058	10 suppositoires D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dysport 500U, Lyophilisat**02 Dysport 300U, Lyophilisat**

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

Zul.-Nr.: 55057	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	24.01.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: complexus toxini botulinici A et haemagglutinini 500 U., albuminum humanum, lactosum monohydricum pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: complexus toxini botulinici A et haemagglutinini 300 U., albuminum humanum, lactosum monohydricum pro vitro.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung von Blepharospasmus, Spasmus hemifacialis und assoziierten fokalen Dystonien, Torticollis spasticus, fokaler Spastik der oberen Extremitäten bei Erwachsenen, fokaler Spastik der unteren Extremitäten bei Erwachsenen, dynamischer Spitzfussstellung (Equinovalgus-Deformität) infolge Spastizität bei Patienten (ab 2 Jahren) mit infantiler Zerebralparese, axillärer Hyperhidrose	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) A
		004	2 Flasche(n) A
	02	005	1 Flasche(n) A
		006	2 Flasche(n) A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information November 2021)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Ebrantil 50 mg, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 44486	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	18.01.2022
Zusammensetzung	02	urapidilum 5 mg ut urapidili hydrochloridum, natrii phosphates ut propylenglycolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	02	032	5 x 10 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66321	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	27.01.2022
Zusammensetzung	01	esomeprazolum 20 mg ut esomeprazolum magnesticum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	esomeprazolum 40 mg ut esomeprazolum magnesticum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		009	30 Tablette(n) B
		010	60 Tablette(n) B
		011	100 Tablette(n) B
		015	10 Tablette(n) B
	02	005	14 Tablette(n) B
		012	30 Tablette(n) B
		013	60 Tablette(n) B
		014	100 Tablette(n) B
		016	10 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ezetimib-Simvastatin-Mepha Teva 10/10 mg, Tabletten**02 Ezetimib-Simvastatin-Mepha Teva 10/20 mg, Tabletten****03 Ezetimib-Simvastatin-Mepha Teva 10/40 mg, Tabletten****04 Ezetimib-Simvastatin-Mepha Teva 10/80 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67074	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	25.01.2022
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
	02	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 20 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
	03	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 40 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
	04	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 80 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	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
		009	100 Tablette(n) B
	04	007	28 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung einer Packungsgrösse: Ezetimib-Simvastatin-Mepha Teva 10 mg/40 mg: Die Packungsgrösse 98 wird durch die Packungsgrösse 100 ersetzt)	
Gültig bis		21.06.2023	

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

Zul.-Nr.: 66166	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	27.01.2022
Zusammensetzung	01	simvastatinum 10 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
	02	simvastatinum 20 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
	03	simvastatinum 40 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
	04	simvastatinum 80 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
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 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Faktu, Suppositorien

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 41984	Abgabekategorie: B	Index: 02.09.1.	12.01.2022
Zusammensetzung	01	policresulenum 100 mg, cinchocaini hydrochloridum 2.5 mg, lecithinum ex soja, excipiens pro suppositoio.	
Anwendung		Hämorrhoiden, Analpruritus	
Packung/en	01	001 10 Suppositorien	B
Bemerkung		Neuer Packungscode (001) aufgrund Hilfsstoffänderung; lecithinum ex soja: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Soja	
Gültig bis		18.12.2023	

01 Fenistil, Lotion (Roll-on)

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54061	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	13.01.2022
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 1 mg, propylenglycolum, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, benzalkonii chloridum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Antiallergikum, Antipruriginosum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fiasp ultra-fast-acting FlexTouch, Injektionslösung

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 66200	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	05.01.2022
Zusammensetzung	01	insulinum aspartum 600 nmol corresp. insulinum aspartum 100 U., glycerolum, zincum ut zinci acetate dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, arginini hydrochloridum, nicotinamidum, conserv.: phenolum 1.5 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	001	5 x 3 ml FlexTouch B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fiasp ultra-fast-acting Penfill, Injektionslösung

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 66201	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	05.01.2022
Zusammensetzung	01	insulinum aspartum 600 nmol corresp. insulinum aspartum 100 U., glycerolum, zincum ut zinci acetate dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, arginini hydrochloridum, nicotinamidum, conserv.: phenolum 1.5 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	001	5 x 3 ml Patrone B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fiasp ultra-fast-acting, Injektionslösung

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 66202	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	05.01.2022
Zusammensetzung	01	insulinum aspartum 600 nmol corresp. insulinum aspartum 100 U., glycerolum, zincum ut zinci acetate dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, arginini hydrochloridum, nicotinamidum, conserv.: phenolum 1.5 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad iniectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	001	1 x 10 ml Durchstechflasche B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Finasterid Spirig HC 5, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57979	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	25.01.2022
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	003	28 Tablette(n) Filmtabletten B
		004	98 Tablette(n) Filmtabletten B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fingolimod-Mepha 0,25 mg, Kapseln**02 Fingolimod-Mepha 0,5 mg, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68007	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	31.01.2022
Zusammensetzung	01	fingolimodum 0.25 mg ut fingolimodi hydrochloridum, amyllum pregelificatum, natrii laurilsulfas corresp. natrium < 23 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum pro capsula.	
	02	fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, amyllum pregelificatum, natrii laurilsulfas corresp. natrium < 23 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum pro capsula.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	008	7 Kapsel(n) B
		009	28 Kapsel(n) B
		010	84 Kapsel(n) B
		011	98 Kapsel(n) B
	02	012	28 Kapsel(n) B
		013	84 Kapsel(n) B
		014	98 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Fingolimod-Mepha Teva, Kapseln)	
Gültig bis		10.01.2027	

01 Flucoderm 50 mg, Kapseln**02 Flucoderm 100 mg, Kapseln****03 Flucoderm 150 mg, Kapseln****04 Flucoderm 200 mg, Kapseln**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 58061	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	11.01.2022
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, lactosum monohydricum 16.6 mg, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.01 mg, Kapselhülle: gelatina, E 104, E 131, E 171, E 172 (flavum), pro capsula.	
	02	fluconazolum 100 mg, lactosum monohydricum 33.2 mg, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.03 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), pro capsula.	
	03	fluconazolum 150 mg, lactosum monohydricum 49.8 mg, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.04 mg, Kapselhülle: gelatina, E 104, E 110 0.02 mg, E 171, pro capsula.	
	04	fluconazolum 200 mg, lactosum monohydricum 66.4 mg, cellulolum microcristallinum, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.05 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	002 7 Kapsel(n)	B
		004 28 Kapsel(n)	B
	02	006 4 Kapsel(n)	B
		008 7 Kapsel(n)	B
		010 14 Kapsel(n)	B
	03	012 1 Kapsel(n)	B
		014 4 Kapsel(n)	B
	04	016 2 Kapsel(n)	B
		018 7 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fluoxetin Zentiva, dispergierbare Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57925	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	06.01.2022
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
		003 30 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fluoxetin-Acino 20 mg, dispergierbare Tabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62758	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	06.01.2022
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, mannitolum, carboxymethylamylum natricum A, povidonum K 25, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylism fumaras, aromatica (Anis, Pfefferminz), saccharinum natricum, pro compresso corresp. natrium 1.51 mg.	
Anwendung		Antidepressivum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fluoxetin-Acino 20 mg, Hartkapseln

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62759	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	06.01.2022
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, lactosum monohydricum 146.6 mg, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: gelatina, E 104, E 132, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Glycophos, Lösung

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

Zul.-Nr.: 52780	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	21.01.2022
Zusammensetzung	01	natrii glycerophosphas 216 mg corresp. phosphas 1 mmol, natrium 2 mmol, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Phosphat-Infusionszusatz	
Packung/en	01	001 20 x 20 ml Ampullen	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 10 x 20 ml Vial)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gyselle 20, Dragees

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57963	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	13.01.2022
Zusammensetzung	01	gestodenum 75 µg, ethinylestradiolum 20 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001 1 x 21 Dragée(s)	B
		002 3 x 21 Dragée(s)	B
		003 6 x 21 Dragée(s)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gyselle 30, Dragees

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57962	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	13.01.2022
Zusammensetzung	01	gestodenum 75 µg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Dragée(s) B
		002	3 x 21 Dragée(s) B
		003	6 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Holgyeme, comprimé pelliculé

EFFIK SA, Via alla Campagna 2A, 6900 Lugano

N° d'AMM: 57562	Catégorie de remise: B	Index: 07.09.0.	12.12.2021
Composition	01	cyproteroni acetat 2 mg, ethinylestradiolum 35 µg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		manifestations d'hyperandrogénie	
Conditionnements	01	003	1 x 21 dragée(s) B
		004	3 x 21 dragée(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation valable depuis le 12.12.2021)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Insulin Lilly Humalog cartouches 3,0 ml, solution injectable

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

N° d'AMM: 53553	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	17.01.2022
Composition	02	insulinum lisprum 100 U.I., glycerolum, zincum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 3.15 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	02	036	5 x 3,0 ml cartouches B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Insulin Lilly Humalog Flacon, solution injectable

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

N° d'AMM: 53290	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	17.01.2022
Composition	01	insulinum lisprum 100 U.I., glycerolum, zincum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 3.15 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	019	1 x 10 ml flacon(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Insulin Lilly Huminsulin Basal cartouches 3,0 ml, suspension injectable

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

N° d'AMM: 51750	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	17.01.2022
Composition	02	insulinum humanum ADNr isophanum 100 U.I., metacresolum, glycerolum, phenolum, protamini sulfas, dinatrii phosphas heptahydricus, zinci oxidum, acidum hydrochloridum dilutum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, aqua ad iniectionabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 0.6 mg.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	02	039 5 x 3,0 ml cartouches	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

03 Insulin NovoNordisk Actrapid HM 100 IE/ml Penfill 3, Injektionslösung

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 46875	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	13.01.2022
Zusammensetzung	03	insulinum humanum ADNr solutum 100 U.I., glycerolum, zincum, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	03	052 5 x 3 ml Patronen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Insulin NovoNordisk Actrapid HM 100 IE/ml, Injektionslösung

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 44610	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	13.01.2022
Zusammensetzung	02	insulinum humanum ADNr solutum 100 U.I., glycerolum, zincum, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad iniectionabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	02	035 1 x 10 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Insulin NovoNordisk Insulatard HM 100 IE/ml Penfill 3, Injektions suspension

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 49008	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	13.01.2022
Zusammensetzung	03	insulinum humanum ADNr isophanum 100 U.I., protamini sulfas, zincum, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 1.5 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectionabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	03	058 5 x 3 ml Patronen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Insulin NovoNordisk Insulatard HM 100 IE/ml, Injektions suspension

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 45495	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	13.01.2022
Zusammensetzung	02	insulinum humanum ADNr isophanum 100 U.I., protamini sulfas, zincum, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 1.5 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	02	035 1 x 10 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ipocol Divistyramine, polvere

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 49632	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.12.0.	13.01.2022
Composizione	01	resina polystyrenolica anionica fortis 3 g, aromatica, aspartamum, saccharinum natricum, excipients ad pulverem pro 4 g.	
Indicazione		Ipercolesterolemia	
Confezione/i	01	010 2 x 3 g 30 Bustine doppie	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

02 Kalcipos-D3 500/800, Filmtabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 62202	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	05.01.2022
Zusammensetzung	02	vitamina: cholecalciferolum 800 U.I., mineralia: calcii carbonas 1261 mg corresp. calcium 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Präparat	
Packung/en	02	003 30 Tablette(n)	D
		004 90 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lantus SoloStar (Stylo prérempli), solution injectable

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

N° d'AMM: 58044	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	05.01.2022
Composition	01	insulinum glarginum 3.6378 mg corresp. insulinum glarginum 100 U., zinci chloridum, glycerolum (85 per centum), acidum hydrochloridum concentratum, natrii hydroxidum 0.1 mg, metacresolum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	001 5 x 3 ml stylo prérempli	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Lanvis, Tabletten

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 37890	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.01.2022
Zusammensetzung	01	tioguaninum 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Akute Leukämie	
Packung/en	01	014	25 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lescol Retard, Retardtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55489	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	27.01.2022
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 80 mg ut fluvastatinum natricum, cellulolum microcrystallinum, hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, kalii hydrogenocarbonas, povidonum, magnesi stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 8000, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. natrium 4.47 mg.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Levofloxacin-Mepha Teva 250 mg, Filmtabletten**02 Levofloxacin-Mepha Teva 500 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 60245	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	26.01.2022
Zusammensetzung	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricum, natrii stearyl fumaras corresp. natrium 377 µg, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, copovidonum, cellulolum microcrystallinum, Überzug: lactosum monohydricum 3.84 mg, hypromellosum, triacetinum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricum, natrii stearyl fumaras corresp. natrium 754 µg, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, copovidonum, cellulolum microcrystallinum, Überzug: lactosum monohydricum 7.68 mg, hypromellosum, triacetinum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	007	5 Tablette(n) A
		008	7 Tablette(n) A
		009	10 Tablette(n) A
	02	010	5 Tablette(n) A
		011	7 Tablette(n) A
		012	10 Tablette(n) A
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Levofloxacin Actavis) (Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Libtayo 350 mg/7 ml, solution à diluer pour perfusion

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

N° d'AMM: 67094	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	27.01.2022
Composition	02	cemiplimabum 350 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, prolinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 7 ml.	
Indication		oncologie	
Conditionnements	02	002	1 flacon(s) A
Remarque		Modification de l'indication thérapeutique (information sur le médicament: mise à jour de l'information janvier 2022) Autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPT (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		27.05.2022	

02 Lipactin, Gel

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 47167	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.3.	05.01.2022
Zusammensetzung	02	heparinum natricum 175 U.I., zinci sulfas heptahydricus 5 mg, conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis	
Packung/en	02	019	5 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Luveris 75 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 55430	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	27.01.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: lutropinum alfa 3.7 µg, saccharum, methioninum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, acidum phosphoricum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro corresp. natrium 0.219 mg. Solvens: aqua ad iniectabile 1 ml.	
Anwendung		Follikelreifung bei LH- und FSH-Mangel zusammen mit einer Zubereitung aus FSH	
Packung/en	01	007	1 Durchstechflasche(n) + 1 Durchstechflasche mit Lösungsmittel A
		011	10 Durchstechflasche(n) + 10 Durchstechflaschen mit Lösungsmittel A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 MenoMed, Tabletten

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 62988	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	04.01.2022
Zusammensetzung	01	extractum spissum ex salviae officinalis folii recentis tinctura (Salvia officinalis L., folium) 3400 mg, ratio: 1:17, Auszugsmittel ethanolum 67.7% (V/V), corresp. massa siccata 51 mg, cellulolum microcristallinum, sacchari lauras corresp. saccharum 6.66 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.74 mg, silica colloidalis anhydrica, glyceroli distearas, pro compresso.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei übermässigem Schwitzen und Wärmegefühl in den Wechseljahren	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
		002	90 Tablette(n) D
Bemerkung		Redaktionelle Korrektur Hilfsstoff (bisher: Carmellose-Natrium, neu: Croscarmellose-Natrium)	
Gültig bis		25.10.2022	

01 Menopur, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Ferring AG, Baarermaatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 55763	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	18.01.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 75 U.I., lactosum monohydricum, polysorbatum 20, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloridum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum corresp. natrium 3.54 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Stimulation des Follikelwachstums bei Infertilität	
Packung/en	01	004	10 + 10 Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel mit Verabreichungsset A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Menosan Salvia, Tabletten

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 61664	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	14.01.2022
Zusammensetzung	01	extractum spissum ex salviae officinalis folii recentis tinctura (Salvia officinalis L., folium) 3400 mg, ratio: 1:17, Auszugsmittel ethanolum 67.7% (V/V), corresp. massa siccata 51 mg, cellulolum microcristallinum, sacchari lauras corresp. saccharum 6.66 mg, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.74 mg, silica colloidalis anhydrica, glyceroli distearas, pro compresso.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei übermässigem Schwitzen und Wärmegefühl in den Wechseljahren	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) D
		004	90 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Methylphenidat Sandoz 18, Retardtabletten
02 Methylphenidat Sandoz 36, Retardtabletten
03 Methylphenidat Sandoz 54, Retardtabletten
04 Methylphenidat Sandoz 27, Retardtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62228	Abgabekategorie: A+	Index: 01.10.2.	05.01.2022
Zusammensetzung	01	methylphenidati hydrochloridum 18 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso obducto.	
	02	methylphenidati hydrochloridum 36 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso obducto.	
	03	methylphenidati hydrochloridum 54 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso obducto.	
	04	methylphenidati hydrochloridum 27 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zentralnervöses Stimulans	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A+
		004 60 (2x30) Tablette(n)	A+
	02	002 30 Tablette(n)	A+
		005 60 (2x30) Tablette(n)	A+
	03	003 30 Tablette(n)	A+
		006 60 (2x30) Tablette(n)	A+
	04	007 30 Tablette(n)	A+
		008 60 (2x30) Tablette(n)	A+
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Miacalcic 100, Injektionslösung
04 Miacalcic 50, Injektionslösung
 Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: 38605	Abgabekategorie: B	Index: 07.05.2.	27.01.2022
Zusammensetzung	02	calcitoninum salmonis 100 U.I., natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.29 mg.	
	04	calcitoninum salmonis 50 U.I., natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.29 mg.	
Anwendung		Osteoporoseprävention, Morbus Paget, Hyperkalzämie, Neurodystrophische Störungen	
Packung/en	02	011 5 Ampulle(n)	B
	04	001 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse: 50 Ampullen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Miacalcic mite 100, Nasalspray**03 Miacalcic 200, Nasalspray**

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

Zul.-Nr.: 47473	Abgabekategorie: B	Index: 07.05.2.	27.01.2022
Zusammensetzung	02	calcitoninum salmonis 100 U.I. pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro dosi.	
	03	calcitoninum salmonis 200 U.I. pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro dosi.	
Anwendung		Osteoporoseprävention, Morbus Paget, Neurodystrophische Störungen	
Packung/en	02	001	1 Flasche(n) 1 Flasche mit mind. 1400 I.E. B
	03	002	1 Flasche(n) 1 Flasche mit mind. 2000 I.E. B
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Minirin, Injektionslösung

Ferring AG, Baarermaße, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 43585	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	20.01.2022
Zusammensetzung	01	desmopressini acetat 4 µg corresp. desmopressinum 3.56 µg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes insipidus, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysenoperationen	
Packung/en	01	010	10 x 4 µg Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Minirin, Nasalspray

Ferring AG, Baarermaße, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 48069	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	20.01.2022
Zusammensetzung	02	desmopressini acetat 0.1 mg corresp. desmopressinum 89 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes insipidus, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysenoperationen	
Packung/en	02	053	6 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Minirin 0,1 mg, Tabletten**02 Minirin 0,2 mg, Tabletten**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 49002	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	20.01.2022
Zusammensetzung	01	desmopressini acetat 0.1 mg corresp. desmopressinum 89 µg, excipiens pro compresso.	
	02	desmopressini acetat 0.2 mg corresp. desmopressinum 178 µg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diabetes insipidus, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysenoperationen; Enuresis nocturna	
Packung/en	01	017	90 Tablette(n) B
		068	30 Tablette(n) B
	02	025	90 Tablette(n) B
		084	30 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 51920	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.1.	12.01.2022
Zusammensetzung	01	glyceroli trinitras 18 mg, excipiens ad praeparationem pro 6.7 cm ² cum liberatione 5 mg/24h.	
	02	glyceroli trinitras 36 mg, excipiens ad praeparationem pro 13.3 cm ² cum liberatione 10 mg/24h.	
Anwendung		Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate	
Packung/en	01	023	30 Pflaster B
	02	058	30 Pflaster B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Mircera 50 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
 02 Mircera 75 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
 03 Mircera 100 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
 04 Mircera 150 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
 05 Mircera 200 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
 06 Mircera 250 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
 10 Mircera 30 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
 11 Mircera 40 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
 12 Mircera 60 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
 13 Mircera 120 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
 14 Mircera 360 ug / 0.6 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 57860	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	31.01.2022
Zusammensetzung	01	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 50 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, poloxamerum 188, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, methioninum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.62 mg.	
	02	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 75 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, poloxamerum 188, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, methioninum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.62 mg.	
	03	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 100 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, poloxamerum 188, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, methioninum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.62 mg.	
	04	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 150 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, poloxamerum 188, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, methioninum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.62 mg.	
	05	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 200 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, poloxamerum 188, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, methioninum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.62 mg.	
	06	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 250 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, poloxamerum 188, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, methioninum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.62 mg.	
	10	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 30 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, poloxamerum 188, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, methioninum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.62 mg.	
	11	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 40 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, poloxamerum 188, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, methioninum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.62 mg.	

- 12 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 60 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitololum, poloxamerum 188, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, methioninum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.62 mg.
- 13 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 120 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitololum, poloxamerum 188, acidum hydrochloricum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, methioninum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.62 mg.
- 14 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 360 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitololum, poloxamerum 188, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, methioninum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium 1.24 mg.

Anwendung		Stimulierung der Erythropoese	
Packung/en	01	001	1 x 0.3 ml Fertigspritzen
	02	003	1 x 0.3 ml Fertigspritzen
	03	005	1 x 0.3 ml Fertigspritzen
	04	007	1 x 0.3 ml Fertigspritzen
	05	009	1 x 0.3 ml Fertigspritzen
	06	011	1 x 0.3 ml Fertigspritzen
	10	018	1 x 0.3 ml Fertigspritzen
	13	021	1 x 0.3 ml Fertigspritzen
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		57860 11 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		57860 12 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		57860 14 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Natrium chloratum Bichsel 0,9 %, Infusionslösung

Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken

Zul.-Nr.: 29800	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	20.01.2022
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 g corresp. natrium 154 mmol et chloridum 154 mmol, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Elektrolyttherapie	
Packung/en	01	002	10 x 500 ml PP-Flaschen B
		003	6 x 1000 ml PP-Flaschen B
		005	25 x 100 ml PP-Flaschen B
		006	50 x 100 ml PP-Flaschen B
		007	25 x 100 ml PP-Flaschen in 150 ml B
		009	25 x 20 ml PP-Flaschen in 50 ml B
		010	25 x 50 ml PP-Flaschen B
		011	4 x 2000 ml PP-Infusionsbeutel B
		012	3 x 3000 ml PP-Infusionsbeutel B
		013	20 x 250 ml PP-Infusionsbeutel B
		014	1 x 250 ml PP-Flaschen B
		015	12 x 500 ml PP-Infusionsbeutel B
		016	8 x 1000 ml PP-Infusionsbeutel B
		017	2 x 5000 ml PP-Infusionsbeutel B
		018	25 x 50 ml PP-Infusionsbeutel in 100 ml B
		019	25 x 100 ml PP-Infusionsbeutel B
		020	10 x 50 ml Vial B
		021	10 x 20 ml Vial B
		022	1 x 500 ml PP-Flaschen B
		024	2 x 4500 ml PVC-Beutel in 5000 ml B
		025	10 x 250 ml PVC-Beutel B
		026	10 x 500 ml PVC-Beutel B
		029	4 x 2000 ml PVC-Beutel B
		030	1 x 1000 ml PP-Flaschen B
		031	3 x 3000 ml PVC-Beutel B
		032	10 x 1000 ml PP-Flaschen B
		033	8 x 1000 ml PVC-Beutel B
		034	24 x 250 ml PP-Flaschen B
		057	1 x 100 ml PP-Flaschen B
		111	10 x 2 ml Ampullen B
		138	100 x 2 ml Ampullen B
		146	10 x 5 ml Ampullen B
		154	100 x 5 ml Ampullen B
		162	10 x 10 ml Ampullen B
		170	100 x 10 ml Ampullen B
		197	1 x 250 ml PP-Infusionsbeutel B
		200	1 x 500 ml PP-Infusionsbeutel B
		219	1 x 1000 ml PP-Infusionsbeutel B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 NeisVac-C, Injektionssuspension

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 656	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	25.01.2022
Zusammensetzung	01	polysaccharida neisseriae meningitidis C (Stamm C11, de-O-acetyliert) 10 µg conjugatum cum toxoidum tetani 10-20 µg, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Meningokokken der Serogruppe C, ab dem vollendeten 2. Lebensmonat	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Nephrotrans, Kapseln

Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 47141	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	06.01.2022
Zusammensetzung	02	natrii hydrogenocarbonas 500 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Metabolische Acidose	
Packung/en	02	037	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Neurophyt, Tropfen zum Einnehmen

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 19492	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	17.01.2022
Zusammensetzung	02	extractum ethanolicum liquidum 0.92 g, ratio: 1:9.7 ex valerianae radix 71.9 mg et passiflorae herba 21.6 mg ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 55 % V/V, corresp. 35 guttae.	
Anwendung		Bei Nervosität, Einschlafschwierigkeiten	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform, bisher: Tropfen) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nimotop, Infusionslösung

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 48153	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	12.01.2022
Zusammensetzung	01	nimodipinum 10 mg, ethanolum 10 g, macrogolum 400, natrii citras dihydricus, aqua q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	011	5 x 50 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nimotop, Lacktabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 45839	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	12.01.2022
Zusammensetzung	01	nimodipinum 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	044	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Nordimet 7.5 mg/0.3 ml, Injektionslösung im Fertigpen
 02 Nordimet 10 mg/0.4 ml, Injektionslösung im Fertigpen
 03 Nordimet 12.5 mg/0.5 ml, Injektionslösung im Fertigpen
 04 Nordimet 15 mg/0.6 ml, Injektionslösung im Fertigpen
 05 Nordimet 17.5 mg/0.7 ml, Injektionslösung im Fertigpen
 06 Nordimet 20 mg/0.8 ml, Injektionslösung im Fertigpen
 07 Nordimet 22.5 mg/0.9 ml, Injektionslösung im Fertigpen
 08 Nordimet 25 mg/1.0 ml, Injektionslösung im Fertigpen
 Nordic Pharma GmbH, Binzmühlestrasse 80, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 66568 Abgabekategorie: A Index: 07.10.6. 25.01.2022

Zusammensetzung	01	methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium max. 2.4 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.		
	02	methotrexatum 10.0 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 3.2 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.		
	03	methotrexatum 12.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 4 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.		
	04	methotrexatum 15 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium max. 4.8 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.		
	05	methotrexatum 17.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.7 ml corresp. natrium max. 5.6 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.		
	06	methotrexatum 20.0 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml corresp. natrium max. 6.4 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.		
	07	methotrexatum 22.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 0.9 ml corresp. natrium max. 7.2 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.		
	08	methotrexatum 25.0 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1.0 ml corresp. natrium max. 8 mg. Tela cum: alcohol isopropylicus.		
Anwendung		Arthritis und Psoriasis		
Packung/en	01	001	4 Stück (4 x 1)	A
		009	1 Stück	A

	02	002	4 Stück (4 x 1)	A
		010	1 Stück	A
	03	003	4 Stück (4 x 1)	A
		011	1 Stück	A
	04	004	4 Stück (4 x 1)	A
		012	1 Stück	A
	05	005	4 Stück (4 x 1)	A
		013	1 Stück	A
	06	006	4 Stück (4 x 1)	A
		014	1 Stück	A
	07	007	4 Stück (4 x 1)	A
		015	1 Stück	A
	08	008	4 Stück (4 x 1)	A
		016	1 Stück	A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)			
Gültig bis	unbegrenzt			

01 Novothyral, Tabletten

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 37716	Abgabekategorie: B	Index: 07.04.2.	31.01.2022
Zusammensetzung	01	levothyroxinum natricum anhydricum 0.100 mg ut levothyroxinum natricum, liothyroninum natricum 0.020 mg, lactosum monohydricum 65.880 mg, maydis amyllum, gelatina, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas pro compresso corresp. natrium 309 µg.	
Anwendung	Euthyreote Struma, Hypothyreose; als Adjuvans zu einem Thyreostatikum bei Hyperthyreose		
Packung/en	01	022	100 Tablette(n) B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Onivyde liposomal pégylé 4.3 mg / ml, dispersion à diluer pour perfusion

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

N° d'AMM: 65994	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	20.01.2022
Composition	01	irinotecanum 43 mg ut irinotecani sucrosofas corresp. irinotecani hydrochloridum trihydricum 50 mg, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, N-(carbonyl-methoxymacrogolum 2000)-1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphoethanolaminum natricum, acidum hydroxyethylpiperazinethansulfonicum, natrii chloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indication	Adénocarcinomes du pancréas métastatiques		
Conditionnements	01	003	1 flacon(s) à 43 mg / 10 ml A
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

01 Oxalis folium Rh D3, Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59758	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	12.01.2022
Zusammensetzung	01	oxalis acetosella e foliis Rh (HAB) D3 1 ml, natrii chloridum corresp. natrium 4 mg, aqua ad iniectabile, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen) unbegrenzt	

01 Oxygen Vivisol 100%, gaz médicinal comprimé à 200 bar

Sitex SA, chemin des Aulx 12, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: 67716	Catégorie de remise: E	Index: 03.99.0.	17.01.2022
Composition	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Indication		Thérapie à l'oxygène	
Conditionnements	01	014	1 l Bonbonne sous pression avec vanne équipée avec un robinet détendeur intégré E
		015	2 l Bonbonne sous pression avec vanne équipée avec un robinet détendeur intégré E
		016	5 l Bonbonne sous pression avec vanne équipée avec un robinet détendeur intégré E
		017	10 l Bonbonne sous pression avec vanne équipée avec un robinet détendeur intégré E
		018	20 l Bonbonne sous pression avec vanne équipée avec un robinet détendeur intégré E
		019	30 l Bonbonne sous pression avec vanne équipée avec un robinet détendeur intégré E
		020	1 l Bonbonne sous pression avec vanne traditionnelle E
		021	2 l Bonbonne sous pression avec vanne traditionnelle E
		022	5 l Bonbonne sous pression avec vanne traditionnelle E
		023	10 l Bonbonne sous pression avec vanne traditionnelle E
		024	20 l Bonbonne sous pression avec vanne traditionnelle E
		025	30 l Bonbonne sous pression avec vanne traditionnelle E
		026	50 l Bonbonne sous pression avec vanne traditionnelle E
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Oxygen R.D. Pharma 100%, gaz médicinal comprimé à 200 bar)	
Valable jusqu'au		16.09.2025	

01 Oxygen Vivisol 100%, gaz médicinal cryogénique

Sitex SA, chemin des Aulx 12, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: 67715	Catégorie de remise: E	Index: 03.99.0.	17.01.2022
Composition	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Indication		thérapie à l'oxygène	
Conditionnements	01	029 10,7 l	E
		030 20,8 l	E
		031 21,6 l	E
		032 30,9 l	E
		033 31,2 l	E
		034 32 l	E
		035 35 l	E
		036 36 l	E
		037 38,3 l	E
		038 41 l	E
		039 41,5 l	E
		040 45 l	E
		041 46 l	E
		042 46,6 l	E
		043 60 l	E
		044 222 l	E
		045 426 l	E
		046 493 l	E
		047 570 l	E
		048 600 l	E
		049 607 l	E
		050 626 l	E
		051 627 l	E
		052 852 l	E
		053 872 l	E
		054 946 l	E
		055 616 l	E
		056 1085 l	E
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Oxygen R.D. Pharma 100%, gaz médicinal cryogénique)	
Valable jusqu'au		16.09.2025	

02 Pefrakehl D3, Salbe

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50296	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	12.01.2022
Zusammensetzung	02	candida parapsilosis aquos D3 dilutio 100 mg, potenziert mit: alcoholes adipis lanae et vaselinum album et alcohol cetylicus et stearylicus, triglycerida media, glyceroli monostearas 40-55, propylenglycolum, magnesi sulfas heptahydricus, acidum lacticum, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei mykotischen Haut- und Schleimhautaffektionen	
Packung/en	02	024	30 g
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Salbe)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Pelsano med Emulsion pour le bain

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

N° d'AMM: 13942	Catégorie de remise: D	Index: 10.10.0.	04.01.2022
Composition	02	helianthi oleum 76 mg, acidum undecylenicum 8 mg, paraffinum perliquidum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, phenoxyethanolum, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Indication		Lavage en douceur de la peau avec restitution des lipides perdus	
Conditionnements	02	099	300 ml
		102	1000 ml
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Pemetrexed-Teva liquid 100 mg / 4 ml, Infusionskonzentrat
02 Pemetrexed-Teva liquid 500 mg / 20 ml, Infusionskonzentrat
03 Pemetrexed-Teva liquid 1000 mg / 40 ml, Infusionskonzentrat
04 Pemetrexed-Teva liquid 850 mg / 34 ml, Infusionskonzentrat
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66802	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.01.2022
Zusammensetzung	01	pemetrexedum 100 mg ut pemetrexedum monohydricum, trometamololum, acidum citricum, methioninum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 4 ml.	
	02	pemetrexedum 500 mg ut pemetrexedum monohydricum, trometamololum, acidum citricum, methioninum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 20 ml.	
	03	pemetrexedum 1000 mg ut pemetrexedum monohydricum, trometamololum, acidum citricum, methioninum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 40 ml.	
	04	pemetrexedum 850 mg ut pemetrexedum monohydricum, trometamololum, acidum citricum, methioninum, aqua ad iniectabile ad solutionem pro 34 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	002	1 Durchstechflasche(n) A
		02	004 1 Durchstechflasche(n) A
		03	006 1 Durchstechflasche(n) A
		04	007 1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Phenylephrin HCl Bichsel 0.1 mg/ml, Injektions-/Infusionslösung (i.v.)
02 Phenylephrin HCl Bichsel 10 mg/ml, Injektionslösung (s.c., i.m.) / Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (i.v.)

Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken

Zul.-Nr.: 66508	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	12.01.2022
Zusammensetzung	01	phenylephrini hydrochloridum 0.1 mg, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, E 223 1 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.7 mg.	
	02	phenylephrini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, E 223 1 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.6 mg.	
Anwendung		Sympathomimetikum	
Packung/en	01	001	10 x 10 ml Ampulle(n) B
		003	10 x 5 ml Ampulle(n) B
	02	002	10 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Phytovir Crème, Crème

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

N° d'AMM: 55369	Catégorie de remise: D	Index: 10.09.3.	18.01.2022
Composition	01	rhei extractum ethanolicum siccum 13.8-22.5 mg, DER: 3-6:1 corresp. solvant d'extraction Ethanolum 70 % V/V, hydroxyanthracenae 0.92-1.38 mg, salviae extractum aquosum siccum 18.4 mg, DER: 4-7:1, propylenglycolum, natrii laurilsulfas, adeps lanae, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		herpès labial	
Conditionnements	01	006	5 g D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Pioglitazon Sandoz 15 mg, Tabletten**02 Pioglitazon Sandoz 30 mg, Tabletten****03 Pioglitazon Sandoz 45 mg, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62118	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	06.01.2022
Zusammensetzung	01	pioglitazonum 15 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	pioglitazonum 30 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	03	pioglitazonum 45 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prednicutan Crinale, Lösung

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 62322	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	04.01.2022
Zusammensetzung	01	prednicarbatum 2.5 mg, dinatrii edetas, alcohol isopropylicus, carbomerum 974P, aqua purificata, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatose	
Packung/en	01	001	20 ml B
		002	50 ml B
		003	100 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rasilez 150 mg, Filmtabletten**02 Rasilez 300 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 58050	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	05.01.2022
Zusammensetzung	01	aliskirenum 150 mg ut aliskireni hemifumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	02	aliskirenum 300 mg ut aliskireni hemifumaras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der essentiellen Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	02	005	28 Tablette(n) B
		009	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rectoseptal-Néo einfach, Suppositorien

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 23849	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.2.	31.01.2022
Zusammensetzung	01	cineolum 80 mg, terpini hydras 15 mg, kalii hydroxychinolini sulfas hemihydricus 5 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Unterstützende Behandlung bei Erkrankungen der Atemwege	
Packung/en	01	038	8 Suppositorien B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Resiston nouvelle formule, comprimés effervescents

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

N° d'AMM: 48134	Catégorie de remise: D	Index: 03.99.0.	26.01.2022
Composition	03	echinaceae purpureae herbae recentis succus siccatus 225 mg, DER: 40-50:1, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipiens pro compresso.	
Indication		prévention et traitement en cas de refroidissement	
Conditionnements	03	001	20 comprimé(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 REVLIMID 5 mg, Hartkapseln
 02 REVLIMID 10 mg, Hartkapseln
 03 REVLIMID 15 mg, Hartkapseln
 04 REVLIMID 25 mg, Hartkapseln
 07 REVLIMID 20 mg, Hartkapseln
 08 REVLIMID 2.5 mg, Hartkapseln
 09 REVLIMID 7.5 mg, Hartkapseln
 Celgene GmbH, Bändliweg 20, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 57712	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	07.01.2022
Zusammensetzung	01	lenalidomidum 5 mg, lactosum 147 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.4 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	02	lenalidomidum 10 mg, lactosum 294 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.8 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 132, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	03	lenalidomidum 15 mg, lactosum 289 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.8 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 132, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	04	lenalidomidum 25 mg, lactosum 200 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.8 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	07	lenalidomidum 20 mg, lactosum 244.5 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.8 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 132, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	08	lenalidomidum 2.5 mg, lactosum 73.5 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.2 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 132, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
	09	lenalidomidum 7.5 mg, lactosum 144.5 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.4 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	21 Kapsel(n) A
	02	002	21 Kapsel(n) A
	03	003	21 Kapsel(n) A
	04	004	21 Kapsel(n) A
	07	005	21 Kapsel(n) A
	08	006	21 Kapsel(n) A
	09	007	21 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rinosedin 0,1 %, Nasenspray

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 53348	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	20.01.2022
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1.000 mg corresp. xylometazolini hydrochloridum 0.09 mg pro dosi, benzalkonii chloridum 0.125 mg, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 111.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	017	10 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rinosedin 0,05 %, Nasentropfen**02 Rinosedin 0,1 %, Nasentropfen**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 53349	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	20.01.2022
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 0.500 mg, benzalkonii chloridum 0.125 mg, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua purificata, excipiens ad solutionem pro 1 ml, xylometazolini hydrochloridum 0.015 mg pro gutta, pro vase 333 guttae.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 1.000 mg, benzalkonii chloridum 0.125 mg, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua purificata, excipiens ad solutionem pro 1 ml, xylometazolini hydrochloridum 0.03 mg pro gutta, pro vase 333 guttae.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	013	10 ml D
	02	021	10 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rosuvastatin Axapharm 5 mg, Filmtabletten
02 Rosuvastatin Axapharm 10 mg, Filmtabletten
03 Rosuvastatin Axapharm 20 mg, Filmtabletten
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66415	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	06.01.2022
Zusammensetzung	01	Filmtablette: rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL-Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rosuvastatin Zentiva 5 mg, Filmtabletten
02 Rosuvastatin Zentiva 10 mg, Filmtabletten
03 Rosuvastatin Zentiva 20 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 66460	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	13.01.2022
Zusammensetzung	01	Filmtablette: rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL-Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke: Rosuvastatin Zentiva 40 mg, Filmtabletten)	
Gültig bis		31.10.2022	

01 Rosuvastax 5 mg, Filmtabletten
02 Rosuvastax 10 mg, Filmtabletten
03 Rosuvastax 20 mg, Filmtabletten
 Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66447	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	11.01.2022
Zusammensetzung	01	rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, color.: E 129, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, color.: E 129, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL-Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Fenchel, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41669	Abgabekategorie: E	Index: 04.04.0.	11.01.2022
Zusammensetzung	01	foeniculi dulcis fructus 2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Blähungen	
Packung/en	01	012 20 x 2,0 g	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung ATC-Code, früher: A03A) (Anpassung der Darreichungsform)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Sidroga Kamillenblüten, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41673	Abgabekategorie: E	Index: 04.04.0.	07.01.2022
Zusammensetzung	02	matricariae flos 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	02	036 20 x 1,5 g	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Säuglings- und Kindertee, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 44905	Abgabekategorie: D	Index: 04.04.0.	06.01.2022
Zusammensetzung	01	matricariae flos 0.52 g, tiliae flos 0.13 g, melissae folium 0.13 g, menthae piperitae folium 0.13 g, foeniculi dulcis fructus 0.13 g, verbenae odoratae folium 0.26 g, pro charta 1.3 g.	
Anwendung		Bei Blähungen	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: geschnittene Drogen) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sildenafil Axapharm 25 mg, Filmtabletten
02 Sildenafil Axapharm 50 mg, Filmtabletten
03 Sildenafil Axapharm 100 mg, Filmtabletten
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62574	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	18.01.2022
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	B
		002 12 Tablette(n)	B
	02	003 4 Tablette(n) teilbar	B
		004 12 Tablette(n) teilbar	B
	03	005 4 Tablette(n) viertelbar	B
		006 12 Tablette(n) viertelbar	B
		007 24 Tablette(n) viertelbar	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Arnica plus Spray, Spray zur Anwendung auf der Haut
 Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 55787	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	19.01.2022
Zusammensetzung	01	arnica montana D4, calendula officinalis D4, hypericum perforatum (HAB) D4, symphytum officinale D6 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 27 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Verletzungen	
Packung/en	01	026 30 ml	D
		027 90 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Cardiospermum, Salbe
 Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 54136	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	19.01.2022
Zusammensetzung	01	cardiospermum halicacabum D4, cardiospermum halicacabum D6, cardiospermum halicacabum 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 Hautausschlägen	
Packung/en	01	014 50 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Echinacea, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 52320	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	19.01.2022
Zusammensetzung	01	echinacea angustifolia D6, echinacea angustifolia D12, echinacea angustifolia D15 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Erkältungen	
Packung/en	01	039	15 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Fieberbläschen, Salbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 54952	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	19.01.2022
Zusammensetzung	01	calcii fluoridum D12, clematis recta (HAB) D6, natrii chloridum D12, rhus toxicodendron (HAB) D8 ana partes 25 mg, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Fieberbläschen	
Packung/en	01	016	5 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Gelenkschmerzen, Salbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 51675	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	19.01.2022
Zusammensetzung	01	acidum benzoicum e resina (HAB) D8, calcii phosphas D12, harpagophytum procumbens D6 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 Gelenkschmerzen	
Packung/en	01	011	50 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Similasan Grippe und Erkältung, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 58145	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	19.01.2022
Zusammensetzung	01	eupatorium perfoliatum (HAB) D12, ferrum phosphoricum (HAB) D12, lachesis (HAB) D12, ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Erkältungskrankheiten, Grippe	
Packung/en	01	003	15 g D
		004	4.5 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Succinolin 100 mg/2 ml, Injektionslösung

Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Wiesenstrasse 21, 5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: 21505	Abgabekategorie: B	Index: 01.13.0.	13.01.2022
Zusammensetzung	01	suxamethonii chloridum anhydricum 100 mg, aqua ad iniectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Muskelrelaxans	
Packung/en	01	013 100 x 2 ml Ampulle(n)	B
		021 10 x 2 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sycrest 5 mg, Sublingualtabletten**02 Sycrest 10 mg, Sublingualtabletten**

Organon GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 62073	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	31.01.2022
Zusammensetzung	01	asenapinum 5 mg ut asenapini maleas, excipients pro compresso.	
	02	asenapinum 10 mg ut asenapini maleas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	002 60 Tablette(n)	B
	02	004 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66581	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	27.01.2022
Zusammensetzung	01	tadalafilum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	tadalafilum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	tadalafilum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	tadalafilum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion / BPH	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	02	002 28 Tablette(n)	B
		003 84 Tablette(n)	B
	03	004 4 Tablette(n)	B
		005 12 Tablette(n)	B
	04	006 4 Tablette(n)	B
		007 12 Tablette(n)	B
		008 24 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Terbinafin-Mepha, Crème

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57865	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	20.01.2022
Zusammensetzung	01	terbinafinum ut terbinafini hydrochloridum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Mittel gegen Hautpilzkrankungen	
Packung/en	01	001	15 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Terzolin, Shampoo

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 53698	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	27.01.2022
Zusammensetzung	01	ketoconazolum 10 mg, hypromellosem, natrii laureth-2-sulfas, acidum citricum, natrii cocoylsarcosinas, cocoylis monoethanolamidum, ethylenglycoli distearas, tetranatrii edetas, E 321 1 mg, polyquaternium-7, E 218 10 µg, propylis parahydroxybenzoas 2 µg, alcohol benzylicus 12.5 mg, E 133, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aromatica cum 3-methyl-4-(2,6,6-trimethylcyclohex-2-en-1-yl)but-3-en-2-onum, benzylic benzoas, benzylic salicylas, lialalum, citralum, citronellolum, cumarinum, eugenolum, geraniolum, hydroxycitronellalum, isoeugenolum, limonenum et linaloolum, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum/Antiseborrhoikum	
Packung/en	01	001	60 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 TOBI, Lösung zur Inhalation mit einem Vernebler

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55699	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.7.	11.01.2022
Zusammensetzung	01	tobramycinum 300 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	56 Ampulle(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Topotecan Labatec 1 mg, poudre pour solution pour perfusion**02 Topotecan Labatec 4 mg, poudre pour solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: 65085	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	20.01.2022
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, mannitolum, acidum tartaricum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 0.6 mg.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: topotecanum 4 mg ut topotecani hydrochloridum, mannitolum, acidum tartaricum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 4 mg.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	005	1 flacon(s) A
		006	5 flacon(s) A
	02	007	1 flacon(s) A
		008	5 flacon(s) A
Remarque		(Conversion d'une autorisation d'exportation en une autorisation principale)	
Valable jusqu'au		09.12.2023	

01 Traumalix Dolo Gel 5 %, Gel**02 Traumalix Dolo EmGel 10 %, Gel**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49673	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	27.01.2022
Zusammensetzung	01	etofenamatum 50 mg, alcohol isopropylicus, carbomerum, polysorbatum 80, oleamide dea, propylenglycolum 20 mg, trometamolium, lavandulae aetheroleum, aqua purificata q.s. ad gelatum pro 1 g.	
	02	etofenamatum 100 mg, alcohol isopropylicus, oleamide dea, triglycerida media, propylenglycolum 20 mg, carbomerum, polysorbatum 80, xanthani gummi, trometamolium, lavandulae aetheroleum, aqua purificata q.s. ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	005	40 g D
		006	100 g D
	02	001	40 g D
		002	100 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Trikafta 100 mg / 50 mg / 75 mg, 150 mg, Filmtabletten

02 Trikafta 50 mg / 25 mg / 37.5 mg, 75 mg, Filmtabletten

Vertex Pharmaceuticals (CH) GmbH, Baarerstrasse 88, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 67773	Abgabekategorie: A	Index: 03.99.0.	05.01.2022
Zusammensetzung	01	Filmtablette Morgendosis (elexacaftorum 100 mg / tezacaftorum 50 mg / ivacaftorum 75 mg): elexacaftorum 100 mg, tezacaftorum 50 mg, ivacaftorum 75 mg, hypromellose, hypromellosi acetat succinatus, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, hydroxypropylcellulolum, E 171, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum) pro compresso obducto corresp. natrium 2.68 mg. Filmtablette Abenddosis (ivacaftorum 150 mg): ivacaftorum 150 mg, hypromellosi acetat succinatus, natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 167.2 mg, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 132, cera carnauba, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum pro compresso obducto corresp. natrium 1.82 mg.	
	02	Filmtablette Morgendosis (elexacaftorum 50 mg / tezacaftorum 25 mg / ivacaftorum 37.5 mg): elexacaftorum 50 mg, tezacaftorum 25 mg, ivacaftorum 37.5 mg, hypromellose, hypromellosi acetat succinatus, natrii laurilsulfas, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, hydroxypropylcellulolum, E 171, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum) pro compresso obducto corresp. natrium 1.34 mg. Filmtablette Abenddosis (ivacaftorum 75 mg): ivacaftorum 75 mg, hypromellosi acetat succinatus, natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 83.6 mg, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 132, cera carnauba, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum pro compresso obducto corresp. natrium 0.9 mg.	
Anwendung		Mukoviszidose	
Packung/en	01	001 84 (4 x 21) Tablette(n)	A
	02	002 84 (4 x 21) Tablette(n)	A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 02 Trikafta 50 mg/ 25 mg/ 37.5 mg, 75 mg)	
Gültig bis		09.12.2025	

01 Truxal 15 mg, Filmtabletten
02 Truxal 50 mg, Filmtabletten
 Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 25873	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	17.01.2022
Zusammensetzung	01	chlorprothixeni hydrochloridum 15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	chlorprothixeni hydrochloridum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	076	50 Tablette(n) B
	02	092	50 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Urokinase 10 000 HS medac, Injektionspräparat
02 Urokinase 50 000 HS medac, Injektionspräparat
03 Urokinase 100 000 HS medac, Injektionspräparat
04 Urokinase 250 000 HS medac, Injektionspräparat
05 Urokinase 500 000 HS medac, Injektionspräparat
 Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: 48198	Abgabekategorie: B	Index: 06.05.0.	05.01.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 10000 U.I., dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 50000 U.I., dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 100000 U.I., dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 250000 U.I., dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 500000 U.I., natrii phosphates, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.	
Anwendung		Fibrinolyticum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Valproat Sandoz 300 mg, Retardtabletten**02 Valproat Sandoz 500 mg, Retardtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57384	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.2.	06.01.2022
Zusammensetzung	01	acidum valproicum 87 mg et natrii valproas 200 mg corresp. natrii valproas 300 mg, saccharinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	acidum valproicum 145 mg et natrii valproas 333 mg corresp. natrii valproas 500 mg, saccharinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001 100 Tablette(n)	B
	02	003 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Vemlidy, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 66190	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	13.01.2022
Zusammensetzung	01	tenofovirum alafenamidum 25 mg ut tenofoviri alafenamidi hemifumaras, lactosum monohydricum 94.96 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 1.331 mg.	
Anwendung		Chronische Hepatitis B	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n) Faltschachtel	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Venoruton, Gel

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 27837	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	05.01.2022
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 20 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.01.2023	

01 Venoruton, Gel

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 27837	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	21.01.2022
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 20 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	001 40 g	D
		002 100 g	D
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		30.01.2023	

01 Wala Echinacea Mund- und Rachenspray, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 48473	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	21.01.2022
Zusammensetzung	01	echinacea pallida ex herba rec. LA 20% (HAB 12c) 100 mg, calendula officinalis e floribus rec. LA 20% (HAB 12c) 100 mg, salvia officinalis e foliis recens LA 20% (HAB 12c) 100 mg, argenum nitricum D13 aquos. (HAB 5b) 10 mg, eucalyptus globulus e foliis rec. ferm 33d D1 (HAB 33d) 10 mg, gingiva bovis GI D4 (HAB 41b) 10 mg, gingiva bovis GI D8 (HAB 41b) 10 mg, tonsillae palatinae bovis GI D4 (HAB 41a) 10 mg, tonsillae palatinae bovis GI D8 (HAB 41a) 10 mg, aqua purificata, ethanolum 96 per centum, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 5-6 doses, corresp. ethanolum 18 % V/V.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis zur lokalen Behandlung der Mund- und Rachenhöhle bei Entzündungen des Zahnfleisches, der Mundschleimhaut, der Mandeln und der Rachenschleimhaut.	
Packung/en	01	001	50 ml D
		002	50 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Xospata 40 mg, Filmtabletten

Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 67211	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.01.2022
Zusammensetzung	01	gilteritinibum 40 mg ut gilteritinibi hemifumaras, mannitolium 82.5 mg, hydroxypropylcellulosum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, talcum, macrogolum 8000, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Akute myeloide Leukämie (AML)	
Packung/en	01	001	84 Tablette(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XE54)	
Gültig bis		23.09.2025	

01 Xylo-Acino 0.05 %, Nasenspray**02 Xylo-Acino 0.1 %, Nasenspray**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62745	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	13.01.2022
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum 45 µg pro dosi, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, glycerolum (85 per centum), aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 100.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum 90 µg pro dosi, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, glycerolum (85 per centum), aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 100.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	004	10 ml D
	02	003	10 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Xylofelan 0.1%, Nasenspray

G-Pharma AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 66758	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	31.01.2022
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1.000 mg corresp. xylometazolini hydrochloridum 0.09 mg pro dosi, benzalkonii chloridum 0.125 mg, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 111.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	001	10 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zavicefta, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 66890	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	12.01.2022
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: ceftazidimum 2 g ut ceftazidimum pentahydricum, avibactamum 500 mg ut avibactamum natricum, natrii carbonas pro vitro corresp. natrium 145 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information August 2021)	
Gültig bis		04.06.2024	

01 Zeller Magen, Kautabletten

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 18370	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	27.01.2022
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 320 mg, magnesii trisilicas 180 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, conserv.: E 220, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	01	034	36 Tablette(n) D
		042	72 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Domosedan ad us. vet., Injektionslösung für Pferde und Rinder

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 47542	Abgabekategorie: B	Index:	25.01.2022
Zusammensetzung	01	detomidini hydrochloridum 10.0 mg, E 218 1.0 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sedativum und Analgetikum für Rinder und Pferde	
Packung/en	01	001	20 ml Durchstechflasche B
		014	5 ml Durchstechflasche B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		17.06.2024	

01 Prascend ad us. vet., Tabletten

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

Zul.-Nr.: 62297	Abgabekategorie: B	Index:	21.01.2022
Zusammensetzung	01	pergolidum 1 mg ut pergolidi mesilas 1.31 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Dopaminagonist für Pferde	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) B
		002	160 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zoletil 100 ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62405	Abgabekategorie: A	Index:	14.01.2022
Zusammensetzung	01	Pulver: zolazepamum 250 mg, tiletaminum 250 mg, natrii sulfas anhydricus, lactosum. Solvens: aqua ad iniectabile pro vitro 5 ml.	
Anwendung		Anästhetikum für Zoo- und Wildtiere	
Packung/en	01	001	5 ml Pulver und Lösungsmittel A
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 01.01.2022 übernimmt die Firma **Atnahs Pharma Switzerland AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Roche Pharma (Schweiz) AG, Basel**:

A compter du 01.01.2022, l'entreprise **Atnahs Pharma Switzerland AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Roche Pharma (Schweiz) AG, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
28840	Valium Roche, Tabletten
30433	Valium Roche 10 mg, Injektionslösung

Per 01.01.2022 übernimmt die Firma **Merz Pharma (Schweiz) AG, Allschwil** folgende/s Arzneimittel der Firma **Medinova AG, Zürich**:

A compter du 01.01.2022, l'entreprise **Merz Pharma (Schweiz) AG, Allschwil** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Medinova 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)
10751	Ichtholan Zugsalbe, Salbe
33005	Aknichthol, Suspension

Per 01.01.2022 übernimmt die Firma **Doetsch Grether AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Vifor SA, Villars-sur-Glâne**:

A compter du 01.01.2022, l'entreprise **Doetsch Grether AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Vifor SA, Villars-sur-Glâne**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
21278	Kalium Hausmann Effervetten, Brausetabletten
36360	Kalium Hausmann KCL-Retard, Dragées

Per 01.01.2022 übernimmt die Firma **Regulix GmbH, Bern** folgende/s Arzneimittel der Firma **Interdelta S.A., Givisiez**:

A compter du 01.01.2022, l'entreprise **Regulix GmbH, Bern** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Interdelta S.A., Givisiez**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
57447	LiDCO Lithiumchlorid 0.15 mmol/ml, Injektionslösung

Per 01.01.2022 übernimmt die Firma **Bavarian Nordic Switzerland AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Emergent BioSolutions Berna GmbH, Köniz**:

A compter du 01.01.2022, l'entreprise **Bavarian Nordic Switzerland AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise

Emergent BioSolutions Berna GmbH, Köniz:

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
59147	IXIARO, Injektionssuspension

Per 01.01.2022 übernimmt die Firma **Hemony Pharmaceutical Switzerland GmbH, Wetzikon** folgende/s Arzneimittel der Firma **Streuli Pharma AG, Uznach**:

A compter du 01.01.2022, l'entreprise **Hemony Pharmaceutical Switzerland GmbH, Wetzikon** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise

Streuli Pharma AG, Uznach:

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
66441	Vita D3, Lösung zum Einnehmen

Per 15.01.2022 übernimmt die Firma **Medius AG, Muttenz** folgende/s Arzneimittel der Firma **Takeda Pharma AG, Opfikon**:

A compter du 15.01.2022, l'entreprise **Medius AG, Muttenz** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Takeda Pharma AG, Opfikon**:

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
23637	Venostasin, Salbe
34755	Phlebostasin, Kapseln
54238	Venostasin, Kapseln

Per 15.01.2022 übernimmt die Firma **Aimmune Therapeutics Switzerland GmbH, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Medius AG, Muttenz**:

A compter du 15.01.2022, l'entreprise **Aimmune Therapeutics Switzerland GmbH, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Medius AG, Muttenz**:

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
67733	Palforzia, Pulver zum Einnehmen

Per 31.01.2022 übernimmt die Firma **Corza Medical GmbH, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **Takeda Pharma AG, Opfikon**:

A compter du 31.01.2022, l'entreprise **Corza Medical GmbH, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Takeda Pharma AG, Opfikon**:

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

Per 31.01.2022 übernimmt die Firma **API'GENEVE Sàrl, Collex** folgende/s Arzneimittel der Firma **Bienen Meier AG, Künten:**

A compter du 31.01.2022, l'entreprise **API'GENEVE Sàrl, Collex** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Bienen Meier AG, Künten:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
60557	Api Life Var ad us.vet., plaquettes évaporantes

Per 31.01.2022 übernimmt die Firma **SFL Pharma GmbH, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Galderma SA, Zug:**

A compter du 31.01.2022, l'entreprise **SFL Pharma GmbH, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Galderma SA, Zug:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
62526	Pliaglis, Crème

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

Per 12.01.2022 ändert die Firma **EFFIK SA** ihr Firmendomizil von Via alla Campagna 2A, 6900 Lugano nach **Rue du Marché 10, 1260 Nyon.**

A compter du 12.01.2022, l'entreprise **EFFIK SA** actuellement sise Via alla Campagna 2A, 6900 Lugano, aura pour nouveau domicile **Rue du Marché 10, 1260 Nyon.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
57562	Holgyeme, comprimé pelliculé
58121	Fertifol, comprimés
61363	Natecal D, comprimé orodispersible
62828	Blissel, gel vaginal
65175	Effilevo, comprimés pelliculés
65267	Effilevo Conti, comprimés pelliculés
66434	Teglutik, suspension buvable
67670	Cariban, gélule à libération modifiée
67702	Hepaxane, solution injectable en seringue préremplie

Per 24.01.2022 ändert die Firma **Celgene GmbH** ihr Firmendomizil von Bändliweg 20, 8048 Zürich nach **Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen.**

A compter du 24.01.2022, l'entreprise **Celgene GmbH** actuellement sise Bändliweg 20, 8048 Zürich, aura pour nouveau domicile **Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
57380	Vidaza, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension
57712	REVLIMID, Hartkapseln
61249	Imnovid, Hartkapseln
63182	Abraxane, Pulver zur Herstellung einer Infusionssuspension
67575	Abecma, Infusionsdispersion
67792	Inrebic, Hartkapseln

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	Bortezomib Pfizer 1.0 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	67497	A	07.16.1.	04.01.2022
1	02	Bortezomib Pfizer 3.5 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	67497	A	07.16.1.	04.01.2022
1	01	Clamycin 250, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	56951	A	08.01.6.	27.01.2022
1	02	Clamycin 500, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	56951	A	08.01.6.	27.01.2022
1	01	Cyprelle 35, Dragées Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	57332	B	07.09.0.	24.01.2022
1	01	Formica 5%, Salbe Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59895	D	20.02.	28.02.2022

1	01	Grefen 400, Filmtabletten Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel	53895	B	07.10.1.	30.11.2022
1	02	Grefen 600, Filmtabletten Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel	53895	B	07.10.1.	30.11.2022
1	32	Influvac, Injektionssuspension Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	485	B	08.08.	14.01.2022
1	01	Lynparza 50 mg, Kapseln AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	65160	A	07.16.1.	31.03.2022
1	01	Valoron, Tropfen zum Einnehmen Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	38587	A+	01.01.3.	11.01.2022

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Duowin Line On S ad us. vet., Lösung Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon	54798	B	28.01.2022
1	02	Duowin Line On M ad us. vet., Lösung Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon	54798	B	28.01.2022
1	03	Duowin Line On L ad us. vet., Lösung Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon	54798	B	28.01.2022
4	01	Eraquell Tabs ad us. vet., Kautabletten Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon	60085	A	26.01.2022

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Andropecia Biorga 1 mg, comprimé pelliculé Bailleul (Suisse) SA, rue de Lyon 109, 1203 Genève	66063	B	10.99.0.	12.06.2022
1	01	Copegus 200 mg, Filmtabletten Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	56001	A	08.03.0.	06.06.2022
1	02	Copegus 400 mg, Filmtabletten Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	56001	A	08.03.0.	06.06.2022
1	01	Demotherm, pommade contre le rhumatisme Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	21213	D	07.10.4.	11.06.2022
1	01	Flam-X, Emulsion Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	58312	D	07.10.4.	12.06.2022
1	01	Tylenol forte, Tabletten Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	45194	D	01.01.1.	26.06.2022

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

2	Copanlisib (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Non-Hodgkin-Syndrom Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	03.01.2022
2	Doxorubicin hydrochloride (Pegylated Liposomal) (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Onkologie Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	06.01.2022
2	Tofacitinib (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation selektives Immunsuppressivum Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	06.01.2022
1	Abemaciclib (1 médicament) Modifica, nouvelle indication Early Breast Cancer Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	11.01.2022
2	Bevacizumab (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Biosimilars Onkologikum Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	13.01.2022

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

- 2 **Tulathromycin; Ketoprofen (1 Arzneimittel)** 20.01.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation
Atemwegserkrankungen beim Rind in Verbindung mit Fieber
Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

**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 Requéérant	Date de réception

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

Dienogestum (2 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport Behandlung der Endometriose APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	03.01.2022
Entecavirum (3 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport Antiinfektiva APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	04.01.2022
Lidocainum, Prilocainum (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation Anesthésie locale de la peau intacte en vue d'une pigure, par ex. pour la pose d' un cathéter i.v., une prise de sang ou une intervention chirurgicale superficielle. Anesthésie locale de la muqueuse génitale avant une chirurgie superficielle. Anesthésie locale avant la détersion mécanique et le débridement d' un ulcère de jambe. Lemman SKL SA, 1213 Lancy	04.01.2022
Sitagliptin hydrochlorid monohydrat, Metformin hydrochlorid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Orales Antidiabetikum Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	05.01.2022
Natriumbituminosulfonat, hell (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation lokalisierte, kleinflächige bakteriell bedingte Hauterkrankungen, bei denen Natriumbituminosulfonat angezeigt ist (z.B. Impetigo). Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimermattweg 57, 4123 Allschwil	07.01.2022

<p>Amoxicillin sodium (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Infections caused by Amoxicillin-susceptible gramnegative bacteria or mixed infections caused by susceptible grampositive/gramnegative bacteria OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH</p>	10.01.2022
<p>Rivastigmin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Demenz vom Alzheimer-Typ Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel</p>	11.01.2022
<p>Ticagrelor (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Thrombozytenaggregationshemmer (in Kombination mit Acetylsalicylsäure) Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld</p>	11.01.2022
<p>Axicabtagene Ciloleucel: Autologous T cells transduced with retroviral vector encoding an anti-CD19 CD28/CD3 zeta chimeric antigen receptor (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation grosszelligem B-Zell-Lymphom (LBCL). Gilead Sciences Switzerland Sàrl, General-Guisan-Strasse 8, 6300 Zug</p>	12.01.2022
<p>Favipiravir (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Treatment of adult patients with COVID-19 infection IDEOGEN AG, 8807 Freienbach</p>	12.01.2022
<p>Dabigatran etexelate mesylate (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Prevention of stroke and systemic embolism in adult patients with nonvalvular atrial fibrillation. Treatment of adult patients with deep vein thrombosis and/or pulmonary embolism after previous treatment with fractionated or unfractionated heparin for 5 days and prevention of recurrent deep vein thrombosis and/or pulmonary embolism. XIROMED SA, 6330 Cham</p>	13.01.2022
<p>Prednisonum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation zur Akutbehandlung von Pseudokrupp, Krupp und Exazerbationen bei Asthma/akutem Giemen Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg</p>	13.01.2022
<p>Acalabrutinib (1 Arzneimittel) Zulassungserweiterung, neue Wirkstoffzusammensetzung (Salz/Ester) Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform CLL AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar</p>	14.01.2022

tirzepatide (1 médicament)	14.01.2022
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif	
Mounjaro wird zur Behandlung Erwachsener mit Diabetes mellitus Typ 2 ergänzend zu Diät und Bewegung angewendet	
Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	
Abirateroni Acetas (1 Arzneimittel)	17.01.2022
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Prostatakarzinom	
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	
Finastéride (1 médicament)	17.01.2022
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation	
alopécie androgénétique	
Bailleul (Suisse) SA, rue de Lyon 109, 1203 Genève	
Aflibercept (1 Arzneimittel)	18.01.2022
Änderung, neue Indikation	
Behandlung der Frühgeborenen-Retinopathie bei Frühgeborenen (ROP)	
Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	
melphalan hydrochloride (1 medicamento)	18.01.2022
Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto con innovazione	
Medical application: - Multiple myeloma - Advanced ovarian cancer - Regional arterial perfusion in localized, malignant melanoma or soft tissue sarcoma of the extremities - Polycythemia rubra vera: Melphalan has been shown to be effective in some patients - High-dose Melphalan i.v. as preparation, for hemopoietic stem cell transplantation is used either alone or in combination with radiotherapy and/or with other cytostatic agents to consolidate the results achieved with conventional treatment in neuroblastoma in children and adolescents and in multiple myeloma. PHELINUN in combination with other cytotoxic medicinal products is indicated as reduced intensity conditioning (RIC) treatment prior to allogeneic haematopoietic stem cell transplantation (allo-HSCT) in malignant haematological diseases in adults. PHELINUN in combination with other cytotoxic medicinal products is indicated as conditioning regimen prior to allogeneic haematopoietic stem cell transplantation in haematological diseases in the paediatric population as: • Myeloablative conditioning (MAC) treatment in case of malignant haematological diseases • RIC treatment in case of non-malignant haematological diseases.	
ADIENNE SA, Via Zurigo 46, 6900 Lugano	
PF-07321332; ritonavirum (1 Arzneimittel)	18.01.2022
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit befristeter Zulassung	
Behandlung der Coronavirus-Krankheit 2019 (COVID-19) bei Erwachsenen und Jugendlichen ab einem Alter von 12 Jahren mit einem Körpergewicht von mindestens 40 kg, bei denen ein erhöhtes Risiko für einen schweren Verlauf von COVID-19 besteht.	
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	
Saccharomyces boulardii, lyophilisiert (1 medicamento)	18.01.2022
Estensione dell'omologazione, nuovo dosaggio	
Antidiarrhoicum	
Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino	

<p>Human normal immunoglobulin (1 médicament)</p> <p>Modifica, nouvelle indication</p> <p>Replacement therapy in adults, and children and adolescents (0-18 years) in: Primary immunodeficiency syndromes with impaired antibody production. Hypogammaglobulinaemia and recurrent bacterial infections in patients with chronic lymphocytic leukaemia, in whom prophylactic antibiotics have failed. Hypogammaglobulinaemia and recurrent bacterial infections in plateau phase of multiple myeloma patients who have failed to respond to pneumococcal immunisation. Hypogammaglobulinaemia in patients after allogeneic haematopoietic stem cell transplantation (HSCT). Congenital AIDS with recurrent bacterial infections. Immunomodulation in adults, and children and adolescents (0-18 years) in: Primary immune thrombocytopenia (ITP), in patients at high risk of bleeding or prior to surgery to correct the platelet count. Guillain Barré syndrome. Chronic Inflammatory Demyelinating Poliradiculoneuropathy (CIDP), Kawasaki disease. Multifocal motor neuropathy (MMN)</p> <p>Dudler Pharma Sàrl, Impasse du Jura 4, 1754 Avry-sur-Matran</p>	19.01.2022
<p>Spesolimab (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff</p> <p>Generalisierte pustulöse Psoriasis</p> <p>Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel</p>	19.01.2022
<p>Sitagliptin/Metformin hydrochloride (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Treatment of Diabetes mellitus Type 2</p> <p>Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld</p>	20.01.2022
<p>Cyanocobalamin (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation</p> <p>Therapie eines Vitamin B12-Mangels.</p> <p>Maras AG, Alte Steinhäuserstrasse 21, 6330 Cham</p>	24.01.2022
<p>Alpha1 proteinase inhibitor (human) (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels nach Art. 12 Abs. 4 VAZV</p> <p>Clinically evident emphysema due to severe hereditary deficiency of Alpha1-Pi</p> <p>IDEOGEN AG, 8807 Freienbach</p>	25.01.2022
<p>Pegcetacoplan (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff</p> <p>Paroxysmal Nocturnal Haemoglobinuria (PNH)</p> <p>Swedish Orphan Biovitrum AG, Messeplatz 10, 4058 Basel</p>	26.01.2022
<p>Triptoréline embonate (1 médicament)</p> <p>Modifica, nouvelle indication</p> <p>Oncologie</p> <p>Debiopharm Research & Manufacturing SA, Rue du Levant 146, 1920 Martigny</p>	27.01.2022
<p>Sitagliptin hydrochlorid (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Antidiabetikum</p> <p>Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen</p>	31.01.2022

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

Deslorelin (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Implantat für Hunde (Rüden und Hündinnen) und Katzen (Kater) Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon	06.01.2022
Hydrocortisonaceponat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Ohrenspray für Hunde zur Behandlung einer otitis externa Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon	13.01.2022
Firocoxib (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation Soulagement de la douleur et de l'inflammation associées à l'arthrose chez le chien. Soulagement de la douleur post-opératoire et de l'inflammation associée à la chirurgie des tissus mous, à la chirurgie orthopédique et à la chirurgie dentaire chez le chien. Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	26.01.2022

Berichtigung Rectification

Swissmedic Journal Nr. 12/2021, Dezember 2021, Seite 1312
Journal Swissmedic No 12/2021, decembre 2021, page 1312

Im Swissmedic Journal 12/2021 wurde bei der Übertragung der Zulassung vom 6.12.2021 die falsche Firma publiziert.

Die korrekte Publikation lautet wie folgt:

Dans l'édition n° 12/2021 du Journal Swissmedic, le nom de l'entreprise publié dans le cadre du transfert de l'autorisation du 06.12.2021 est erroné.

Le nom correct est le suivant :

Per 06.12.2021 übernimmt die Firma **OM Pharma Suisse SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **Vifor SA, Villars-sur-Glâne**:
A compter du 06.12.2021, l'entreprise **OM Pharma Suisse SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Vifor SA, Villars-sur-Glâne**:

Zul.-Nr. Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)

N° d'AMM Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)

668	Gamunex 10%, solution pour injection intraveineuse
684	Mutaflor, capsules
697	Prolastin, poudre et solvant pour solution pour perfusion
21191	Diamox, comprimés
22002	Diamox i.v., préparation injectable
34921	Furadantin retard, capsules
42127	Anxiolit, comprimés
46457	Somnium, comprimés
56250	Oprane, comprimés pelliculés
65253	Viferol D3, solution buvable
67173	Viferol D3 25'000, solution buvable

Swissmedic Journal Nr. 08/2021, August 2021
Journal Swissmedic No 08/2021, août 2021

Im Swissmedic Journal 08/2021 wurde die Zulassung von Clozapin Viatris 25 mg, Tabletten und Clozapin Viatris 100 mg, Tabletten nicht publiziert.

La publication de l'autorisation de Clozapin Viatris 25 mg, comprimés et de Clozapin Viatris 100 mg, comprimés a été omise dans le Journal Swissmedic 08/2021

Die korrekte Publikation lautet wie folgt:

La publication correcte est la suivante :

01 Clozapin Viatris 25 mg, Tabletten

02 Clozapin Viatris 100 mg, Tabletten

Mylan Phamra GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 68560	Abgabekategorie: A	Index: 01.05.0.	30.08.2021
Zusammensetzung	01	clozapinum 25 mg, excipients pro compresso.	
	02	clozapinum 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	A
	02	003 50 Tablette(n)	A
Gültig bis	30.08.2021		

Swissmedic Journal Nr. 11/2021, November 2021
Journal Swissmedic No 11/2021, novembre 2021

Im Swissmedic Journal 11/2021 wurde die Zulassung einer neuen Dosisstärke von Symdeko, Filmtabletten nicht publiziert.

Dans le Journal Swissmedic 11/2021, la publication de l'autorisation du nouveau dosage de Symdeko, comprimés pelliculés, a été omise.

Die korrekte Publikation lautet wie folgt:
 La publication correcte est la suivante :

01 Symdeko 150 mg / 100 mg und 150 mg, Filmtabletten

02 Symdekom 75 mg / 50 mg und 75 mg, Filmtabletten

Vertex Pharmaceuticals (CH) GmbH, Baarerstrasse 88, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 66742	Abgabekategorie: A	Index: 03.99.0.	30.11.2021
Zusammensetzung	01	Filmtablette Morgendosis (ivacaftorum 150 mg / tezacaftorum 100 mg): ivacaftorum 150 mg, tezacaftorum 100 mg, hypromellosi acetas succinas, natrii laurilsulfas, hypromellosum, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, talcum, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto corresp. natrium 2.74. mg. Filmtablette Abenddosis (ivacaftorum 150 mg): ivacaftorum 150 mg, hypromellosi acetas succinas, natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 167.2 mg, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E171, macrogolum 3350, talcum, E 132, cera carnauba, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum pro compresso obducto corresp. natrium 1.82 mg	
	02	Filmtablette Morgendosis (ivacaftorum 75 mg / tezacaftorum 50 mg): ivacaftorum 75 mg, tezacaftorum 50 mg, hypromellosi acetas succinas, natrii laurilsulfas, hypromellosum, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, talcum, E 171 pro compresso obducto corresp. natrium 1.37 mg. Filmtablette Abenddosis (ivacaftorum 75 mg): ivacaftorum 75 mg, hypromellosi acetas succinas, natrii laurilsulfas, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 83.6 mg, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E171, macrogolum 3350, talcum, E 132, cera carnauba, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum pro compresso obducto corresp. natrium 0.9 mg.	
Anwendung		Behandlung zystischer Fibrose	
Packung/en	01	001 56 (4 x 14) Tablette(n)	A
	02	002 56 (4 x 14) Tablette(n)	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Dosisstärke, neu: Dosisstärke 02 / Symdeko 75 mg / 50 mg und 75 mg, Filmtabletten)	
Gültig bis	09.05.2024		

Swissmedic Journal Nr. 09/2021, September 2021
Journal Swissmedic No 09/2021, septembre 2021

Im Swissmedic Journal 09/2021 wurde auf Seite 931 der Name des Präparates falsch publiziert. Der korrekte Name lautet:

Dans le Journal Swissmedic 09/2021, en page 931, le nom de préparation publié est incorrect. Le nom correct est le suivant:

01 Domperidon axapharm lingual 10 mg, Schmelztabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65863	Abgabekategorie: B	Index: 04.06.0.	17.09.2021
------------------------	---------------------------	------------------------	-------------------
