

# Swissmedic Journal 07/2023

22. Jahrgang  
22<sup>e</sup> année ISSN  
2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle  
[www.swissmedic.ch/journal](http://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
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: AYVAKYT®, Filmtabletten (Avapritinibum)	<b>722</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Sunlenca®, Injektionslösung (lenacapavirum)	<b>724</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Livtency, Filmtabletten (Maribavirum)	<b>726</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Senvelgo 15 mg/ml ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Katzen (Velagliflozinum)	<b>728</b>
<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Neuzulassung	<b>730</b>
Revision und Änderung der Zulassung	<b>741</b>
Änderung der Zulassungsinhaberin	<b>820</b>
Widerruf der Zulassung	<b>822</b>
Erlöschen der Zulassung	<b>825</b>
Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	<b>828</b>
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	<b>829</b>
Berichtigung	<b>834</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

Page	Page
<b>Médicaments</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: AYVAKYT®, comprimés pelliculés (avapritinibum)	<b>723</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Sunlenca®, solution injectable (lenacapavirum)	<b>725</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Livtency, comprimés pelliculés (maribavirum)	<b>727</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Senvelgo 15 mg/ml ad us. vet., solution orale pour chats (velagliflozinum)	<b>729</b>
<b>Miscellanées</b>	
Nouvelle autorisation	<b>730</b>
Révision et modification de l'autorisation	<b>741</b>
Modification du titulaire d'AMM	<b>820</b>
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>822</b>
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>825</b>
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	<b>828</b>
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	<b>829</b>
Rectification	<b>834</b>

## Annuaire Swissmedic

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

## Légende

### Catégories de remise

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

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: AYVAKYT®, Filmtabletten (Avapritinibum)

Name Arzneimittel:	AYVAKYT®, Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Avapritinibum
Dosisstärke und Darreichungsform:	25 mg, 50 mg, 100 mg, 200 mg und 300 mg Filmtablette zum Einnehmen
Anwendungsgebiet / Indikation:	<u>Gastrointestinaler Stromatumor (GIST):</u> AYVAKYT ist als Monotherapie für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit inoperablen oder metastasierten gastrointestinalen Stromatumoren (GIST), die eine Thrombozyten-Wachstumsfaktor-Rezeptor-alpha (PDGFRA)-D842V-Mutation aufweisen, indiziert. <u>Fortgeschrittene systemische Mastozytose (AdvSM):</u> AYVAKYT ist als Monotherapie für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit fortgeschrittener systemischer Mastozytose (AdvSM) nach mindestens einer vorherigen systemischen Therapie indiziert (siehe «Klinische Wirksamkeit»). AdvSM umfasst Patienten mit aggressiver systemischer Mastozytose (ASM), systemischer Mastozytose mit assoziierter hämatologischer Neoplasie (SM-AHN) und Mastzellleukämie (MCL). AYVAKYT soll für die Behandlung von AdvSM nicht angewendet werden, wenn die Thrombozytenzahl unter $50 \times 10^9/l$ liegt (siehe «Dosierung/Anwendung», Tabelle 2 und «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»).
ATC Code:	L01EX18
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	68294
Zulassungsdatum:	06.07.2023
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
AYVAKYT®, comprimés pelliculés (avapritinibum)**

<b>Préparation:</b>	AYVAKYT®, comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	avapritinibum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	25 mg, 50 mg, 100 mg, 200 mg et 300 mg comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p><b><u>Gastrointestinaler Stromatumor (GIST):</u></b>  AYVAKYT ist als Monotherapie für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit inoperablen oder metastasierten gastrointestinalen Stromatumoren (GIST), die eine Thrombozyten-Wachstumsfaktor-Rezeptor-alpha (PDGFRA)-D842V-Mutation aufweisen, indiziert.</p> <p><b><u>Fortgeschrittene systemische Mastozytose (AdvSM):</u></b>  AYVAKYT ist als Monotherapie für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit fortgeschritten systemischer Mastozytose (AdvSM) nach mindestens einer vorherigen systemischen Therapie indiziert (siehe «Klinische Wirksamkeit»). AdvSM umfasst Patienten mit aggressiver systemischer Mastozytose (ASM), systemischer Mastozytose mit assoziierter hämatologischer Neoplasie (SM-AHN) und Mastzell-leukämie (MCL).</p> <p>AYVAKYT soll für die Behandlung von AdvSM nicht angewendet werden, wenn die Thrombozytenzahl unter <math>50 \times 10^9/l</math> liegt (siehe «Dosierung/Anwendung», Tabelle 2 und «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»).</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	L01EX18
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1./Cytostatica
<b>No d'autorisation:</b>	68294
<b>Date d'autorisation:</b>	06.07.2023
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Sunlenca®, Injektionslösung (lenacapavirum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Sunlenca®, Injektionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	lenacapavirum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	463.5 mg/1.5 ml (309 mg/ml), Injektionslösung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Sunlenca ist in Kombination mit einer optimierten antiretroviroalen Hintergrundtherapie indiziert für die Behandlung einer Infektion mit dem humanen Immunodefizienzvirus Typ 1 (HIV-1) bei stark vorbehandelten Erwachsenen mit einer multiresistenten HIV-1-Infektion, deren aktuelles antiretrovirales Regime aufgrund von Resistenz, Unverträglichkeit oder Sicherheitsbedenken versagt (siehe Abschnitt «Eigenschaften/Wirkungen»).
<b>ATC Code:</b>	J05AX31
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	08.03.0./Mittel gegen Viren
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	68385
<b>Zulassungsdatum:</b>	07.07.2023
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Sunlenca®, solution injectable (lenacapavirum)**

<b>Préparation:</b>	Sunlenca®, solution injectable
<b>Principe(s) actif(s):</b>	lenacapavirum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	463.5 mg/1.5 ml (309 mg/ml), solution injectable
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Sunlenca ist in Kombination mit einer optimierten antiretroviralen Hintergrundtherapie indiziert für die Behandlung einer Infektion mit dem humanen Immunodefizienzvirus Typ 1 (HIV-1) bei stark vorbehandelten Erwachsenen mit einer multiresistenten HIV-1-Infektion, deren aktuelles antiretrovirales Regime aufgrund von Resistenz, Unverträglichkeit oder Sicherheitsbedenken versagt (siehe Abschnitt «Eigenschaften/Wirkungen»).</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	J05AX31
<b>No IT / désignation:</b>	08.03.0./Préparations antivirales
<b>No d'autorisation:</b>	68385
<b>Date d'autorisation:</b>	07.07.2023
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Livtency, Filmtabletten (Maribavirum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Livtency, Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Maribavirum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	200 mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	LIVTENCITY ist indiziert zur Behandlung einer Cytomegalievirus (CMV)-Infektion und/oder Erkrankung, die gegenüber einer oder mehreren vorherigen Therapien, einschliesslich Ganciclovir, Valganciclovir, Cidofovir oder Foscarnet refraktär (mit oder ohne Resistenz) ist, bei erwachsenen Patienten, die sich einer hämatopoetischen Stammzelltransplantation (HSCT) oder einer soliden Organtransplantation (SOT) unterzogen haben (siehe Abschnitt «Eigenschaften/Wirkungen»).
<b>ATC Code:</b>	J05AX10
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	08.03.0./Mittel gegen Viren
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	68492
<b>Zulassungsdatum:</b>	19.07.2023
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

<b>Préparation:</b>	Livtency, comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	maribavirum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	200 mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	LIVTENCY est indiqué pour la thérapie d'une infection par le CMV et/ou une maladie, qui sont contre-indiquées ou résistantes à l'un ou plusieurs des médicaments suivants : Ganciclovir, Valganciclovir, Cidofovir ou Foscarnet. Il convient de se référer à l'abschnitt «Caractéristiques/Actions».
	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 <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> .
<b>Code ATC:</b>	J05AX10
<b>No IT / désignation:</b>	08.03.0./Préparations antivirales
<b>No d'autorisation:</b>	68492
<b>Date d'autorisation:</b>	19.07.2023
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Senvelgo 15 mg/ml ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Katzen (Velagliflozinum)**

**Name Arzneimittel:** Senvelgo 15 mg/ml ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Katzen  
**Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:** Velagliflozinum  
**Dosisstärke und Darreichungsform:** 15 mg/ml, Lösung zum Eingeben  
**Anwendungsgebiet / Indikation:** Behandlung des Diabetes mellitus (DM) bei Katzen.  
**ATC Code:** QA10BK90  
**IT-Nummer / Bezeichnung:**--  
**Zulassungsnummer/n:** 68958  
**Zulassungsdatum:** 12.07.2023  
Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.  
[www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Senvelgo 15 mg/ml ad us. vet., solution orale pour chats (velagliflozinum)**

**Préparation:** Senvelgo 15 mg/ml ad us. vet., solution orale pour chats  
**Principe(s) actif(s):** velagliflozinum  
**Dosage et forme pharmaceutique:** 15 mg/ml, solution orale  
**Possibilités d'emploi / Indication:** Traitement du diabète sucré chez les chats.  
**Code ATC:** QA10BK90  
**No IT / désignation:** --  
**No d'autorisation:** 68958  
**Date d'autorisation:** 12.07.2023  
Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament.  
[www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

**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 A.Vogel Halsschmerztabletten, Lutschtabletten**

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 69008	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	04.07.2023	
Zusammensetzung	01	extractum spissum ex: echinaceae purpureae herbae recentis tinctura (Echinacea purpurea (L.) Moench, herba) 760.4 mg, ratio: 1:12, Auszugsmittel ethanolum 65.1% (V/V), corresp. massa siccata 11.8 mg et echinaceae purpureae radicis recentis tinctura (Echinacea purpurea (L.) Moench, radix) 40.0 mg, ratio: 1:11, Auszugsmittel ethanolum 65.1% (V/V), corresp. massa siccata 0.6 mg, extractum spissum ex: salviae officinalis folii recentis tinctura (Salvia officinalis L., folium) 378.5 mg, ratio: 1:17, Auszugsmittel ethanolum 67.7 (V/V), corresp. massa siccata 6.8 mg, E 473 corresp. saccharum 0.7 mg, sorbitolum 909.2 mg, mannitolum, aromatica (Pfefferminz-Aroma) cum menthae piperitae aetheroleum et acaciae gummi, glycosida stevioli, maltodextrinum, magnesii stearas, pro compresso.		
Anwendung		Kurzzeitbehandlung akuter Entzündungen im Mund- und Rachenraum		
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D	
Gültig bis		03.07.2028		

**01 Afelor Lysinat 200 mg, Filmtabletten****02 Afelor Lysinat forte 400 mg, Filmtabletten**

NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 69416	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	12.07.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum 342 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 1.01 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogol 3350, talcum, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycol, pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum lysinum 684 mg, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium max. 2.02 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogol 3350, talcum, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycol, pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
	02	002 10 Tablette(n)	D
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Ayvaky 25 mg, Filmtabletten**  
**02 Ayvaky 50 mg, Filmtabletten**  
**03 Ayvaky 100 mg, Filmtabletten**  
**06 Ayvaky 200 mg, Filmtabletten**  
**07 Ayvaky 300 mg, Filmtabletten**

Blueprint Medicines (Switzerland) GmbH, Baarerstrasse 8, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 68294	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.07.2023
Zusammensetzung	<p>01 avapritinibum 25 mg, cellulosum microcristallinum, copovidonum, carmellosum naticum conexum corresp. sodium 0.271 mg, magnesii stearas, talcum, macrogola 3350, poly(alcohol vinylicus), E 171, pro compresso obducto.</p> <p>02 avapritinibum 50 mg, cellulosum microcristallinum, copovidonum, carmellosum naticum conexum corresp. sodium 0.543 mg, magnesii stearas, talcum, macrogola, poly(alcohol vinylicus), E 171, pro compresso obducto.</p> <p>03 avapritinibum 100 mg, cellulosum microcristallinum, copovidonum, carmellosum naticum conexum corresp. sodium 1.086 mg, magnesii stearas, talcum, macrogola, poly(alcohol vinylicus), E 171, Drucktinte: E 133, E 171, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro compresso obducto.</p> <p>06 avapritinibum 200 mg, cellulosum microcristallinum, copovidonum, carmellosum naticum conexum corresp. sodium 2.172 mg, magnesii stearas, talcum, macrogola, poly(alcohol vinylicus), E 171, Drucktinte: E 133, E 171, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro compresso obducto.</p> <p>07 avapritinibum 300 mg, cellulosum microcristallinum, copovidonum, carmellosum naticum conexum corresp. sodium 3.257 mg, magnesii stearas, talcum, macrogola, poly(alcohol vinylicus), E 171, Drucktinte: E 133, E 171, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro compresso obducto.</p>		
Anwendung	Gastrointestinaler Stromatumor (GIST) und Fortgeschrittene systemische Mastozytose (AdvSM)		
Packung/en	<p>01 001 30 Tablette(n)</p> <p>02 002 30 Tablette(n)</p> <p>03 003 30 Tablette(n)</p> <p>06 004 30 Tablette(n)</p> <p>07 005 30 Tablette(n)</p>		A
Bemerkung	NAS (New Active Substance): avapritinibum		
Gültig bis	05.07.2028		

- 01 Curovast 5 mg, compresse rivestite con film**  
**02 Curovast 10 mg, compresse rivestite con film**  
**03 Curovast 20 mg, compresse rivestite con film**  
**04 Curovast 40 mg, compresse rivestite con film**

Cures Healthcare Ltd, Via Riale Righetti 28a, 6503 Bellinzona

N° d'AMM: 69244	Categoria di dispensazione: B Index: 07.12.0.			19.07.2023
Composizione	01	Compressa rivestita con film:  rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, lactosum monohydricum 100.915 mg, magnesii stearas, coperta: hypromellosum, E 171, lactosum monohydricum 0.945 mg, triacetinum, E 172 (flavum) pro compresso obducto.		
	02	Compressa rivestita con film:  rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, lactosum monohydricum 95.706 mg, magnesii stearas, coperta: hypromellosum, E 171, lactosum monohydricum 1.08 mg, triacetinum, E 172 (rubrum) pro compresso obducto.		
	03	Compressa rivestita con film:  rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, lactosum monohydricum 191.412 mg, magnesii stearas, coperta: hypromellosum, E 171, lactosum monohydricum 2.16 mg, triacetinum, E 172 (rubrum) pro compresso obducto.		
	04	Compressa rivestita con film:  rosuvastatinum 40 mg ut rosuvastatinum calcicum, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, lactosum monohydricum 172.824 mg, magnesii stearas, coperta: hypromellosum, E 171, lactosum monohydricum 2.16 mg, triacetinum, E 172 (rubrum) pro compresso obducto.		
Indicazione		Riduzione della concentrazione sierica di colesterolo. Prevenzione degli eventi cardiovascolari negli adulti con livelli normali di colesterolo LDL e rischio aumentato di malattie cardiovascolari aterosclerotiche.		
Confezione/i	01	001                    28 compressa/comprese		B
		002                    90 compressa/comprese		B
	02	003                    28 compressa/comprese		B
		004                    90 compressa/comprese		B
	03	005                    28 compressa/comprese		B
		006                    90 compressa/comprese		B
	04	007                    28 compressa/comprese		B
		008                    90 compressa/comprese		B
Valevole fino al		illimitata		

- 01 Eisencarboxymaltose Sandoz 100 mg / 2 ml, Injektions-/Infusionslösung**  
**02 Eisencarboxymaltose Sandoz 500 mg / 10 ml, Injektions-/Infusionslösung**  
**03 Eisencarboxymaltose Sandoz 1000 mg / 20 ml, Injektions-/Infusionslösung**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68458	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferricum carboxymaltosum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium max. 11.8 mg. 02 ferrum 500 mg ut ferricum carboxymaltosum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium max. 59 mg. 03 ferrum 1000 mg ut ferricum carboxymaltosum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile ad solutionem pro 20 ml corresp. natrium max. 118 mg.	
Anwendung		Antianämikum	
Packung/en	01	001 1 x 2 ml Durchstechflasche(n) 002 5 x 2 ml Durchstechflasche(n)	B B
	02	003 1 x 10 ml Durchstechflasche(n) 004 5 x 10 ml Durchstechflasche(n)	B B
	03	005 1 x 20 ml Durchstechflasche(n)	B
Gültig bis		12.07.2028	

- 01 Ezetimib Rosuvastatin axapharm 10 mg/10 mg, Filmtabletten**  
**02 Ezetimib Rosuvastatin axapharm 10 mg/20 mg, Filmtabletten**  
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 69004	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	19.07.2023	
Zusammensetzung	01	rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum 10.4 mg, ezetimibum 10 mg, lactosum monohydricum 200.5 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 172 (flavum), titanii dioxidum, macrogolum 4000, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 3.02 mg. 02 rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum 20.8 mg, ezetimibum 10 mg, lactosum monohydricum 200.5 mg, carmellosum natricum conexum, povidonum K 30, natrii laurilsulfas, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, talcum, macrogolum 4000, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 3.02 mg.		
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration		
Packung/en	01	001 30 Tablette(n) 002 90 Tablette(n)	B B	
	02	003 30 Tablette(n) 004 90 Tablette(n)	B B	
Gültig bis		18.07.2028		

**01 Feryxa 100 mg / 2 ml, Injektions-/Infusionslösung  
02 Feryxa 500 mg / 10 ml, Injektions-/Infusionslösung  
03 Feryxa 1000 mg / 20 ml, Injektions-/Infusionslösung**  
Vifor (International) Inc., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>69412</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.07.1.	21.07.2023
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferricum carboxymaltosum, aqua ad iniecatible q.s. ad solutionem pro 2 ml. 02 ferrum 500 mg ut ferricum carboxymaltosum, aqua ad iniecatible q.s. ad solutionem pro 10 ml. 03 ferrum 1000 mg ut ferricum carboxymaltosum, aqua ad iniecatible q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Antianämikum	
Packung/en	01	001 5 x 2 ml Ampulle(n)	<b>B</b>
	02	003 5 x 10 ml Ampulle(n)	<b>B</b>
	03	004 1 x 10 ml Ampulle(n)	<b>B</b>
	03	005 1 x 20 ml Ampulle(n)	<b>B</b>
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Infludoron N, Globuli**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>68682</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	27.07.2023
Zusammensetzung	01	aconitum napellus (HAB) D1 1 mg, ferrum phosphoricum (HAB) D6 10 mg, bryonia (HAB) D1 6 mg, eucalyptus globulus (HAB) TM 5 mg, eupatorium perfoliatum (HAB) D1 4 mg, schoenocaulon officinale (HAB) TM 1 mg, saccharum 1000 mg, ad globulos pro 1 g corresp. 110-130 granula homoeopathica imbuta.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis bei grippalen Infekten und Erkältungskrankheiten. Eignet sich entsprechend den anthroposophischen Prinzipien sowohl zur Anwendung bei ersten Anzeichen als auch bei bereits voll ausgebrochener Erkrankung und kann Beschwerden wie z.B. Fieber, Schnupfen, Frösteln, Muskel- und Gliederschmerzen, starkes Schwitzen oder Erschöpfungserscheinungen lindern	
Packung/en	01	001 10 g	<b>D</b>
Gültig bis		26.07.2028	

**01 Kytta med, crème**

Procter &amp; Gamble International Operations SA, route de Saint-Georges 47, 1213 Lancy

N° d'AMM: <b>69393</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	07.07.2023
Composition	01	symphyti radicis recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:2, laurilsulfas, arom.: vanillinum et alia, conserv.: phenoxyethanol, E 218, E 214, butylis parahydroxybenzoas et isobutylis parahydroxybenzoas, propylis parahydroxybenzoas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Indication		En cas de maladies rhumatoïdes dégénératives et de lésions traumatiques internes	
Conditionnements	01	002 100 g	<b>D</b>
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Livtency 200 mg, Filmtabletten**

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>68492</b>	Abgabekategorie:	<b>A</b>	Index: 08.03.0.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	maribavirum 200 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum narticum A, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus) macrogolum 3350 E 171 talcum E 133 pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.105 mg.		
Anwendung		CMV Infektion		
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)		<b>A</b>
		002 56 Tablette(n)		<b>A</b>
Bemerkung		NAS (New Active Substance): maribavirum		
Gültig bis		18.07.2028		

**01 Methaddict 80 mg, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>69406</b>	Abgabekategorie:	<b>A+</b>	Index: 01.01.3.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	methadoni hydrochloridum 80 mg, lactosum monohydricum 261.2 mg, saccharum 28 mg, maydis amyllum, cellulosum microcristallinum, magnesii stearas, pro compresso.		
Anwendung		Substitutionsbehandlung bei Opiat-/Opioidabhängigkeit		
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)		<b>A+</b>
		002 50 Tablette(n)		<b>A+</b>
		003 70 Tablette(n)		<b>A+</b>
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis		13.07.2028		

**01 Orthoton 750 mg, Filmtabletten****02 Orthoton 1500 mg, Filmtabletten**

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>68326</b>	Abgabekategorie:	<b>B</b>	Index: 01.13.0.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	methocarbamolum 750 mg, natrii laurilsulfas, povidonum K 25, carboxymethylamylum narticum A, maydis amyllum, acidum stearicum, magnesii stearas, Überzug: E 171, hypromellosum, macrogolum 4000, lactosum monohydricum 7.2 mg, pro compresso obducto corresp. natrium 4.774 mg.		
	02	Filmtablette: methocarbamolum 1500 mg, natrii laurilsulfas, povidonum K 25, carboxymethylamylum narticum A, maydis amyllum, acidum stearicum, magnesii stearas, Überzug: E 171, hypromellosum, macrogolum 4000, lactosum monohydricum 10.8 mg, pro compresso obducto corresp. natrium 9.548 mg.		
Anwendung		Muskelrelaxans		
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)		<b>B</b>
		002 100 Tablette(n)		<b>B</b>
	02	003 48 Tablette(n)		<b>B</b>
		004 96 Tablette(n)		<b>B</b>
Bemerkung		Zulassung gemäss Art.14 Abs. 1 Bst. a bis HMG (SR 812.21)		
Gültig bis		19.07.2028		

- 01 Pemetrexed liquid Zentiva 100 mg/10 ml, Infusionslösung**  
**02 Pemetrexed liquid Zentiva 500 mg/50 ml, Infusionslösung**  
**03 Pemetrexed liquid Zentiva 1000 mg/100 ml, Infusionslösung**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 69034	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.07.2023	
Zusammensetzung	01	pemetrexedum 100 mg ut pemetrexedum dinarticum hemipentahydricum, mannitolum, natrii chloridum, cysteini hydrochloridum monohydricum, natrii hydroxidum ad pH, acidum hydrochloridum concentratum ad pH, aqua ad inyectabile, q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. sodium 46 mg. 02 pemetrexedum 500 mg ut pemetrexedum dinarticum hemipentahydricum, mannitolum, natrii chloridum, cysteini hydrochloridum monohydricum, natrii hydroxidum ad pH, acidum hydrochloridum concentratum ad pH, aqua ad inyectabile, q.s. ad solutionem pro 50 ml corresp. sodium 230 mg. 03 pemetrexedum 1000 mg ut pemetrexedum dinarticum hemipentahydricum, mannitolum, natrii chloridum, cysteini hydrochloridum monohydricum, natrii hydroxidum ad pH, acidum hydrochloridum concentratum ad pH, aqua ad inyectabile, q.s. ad solutionem pro 100 ml corresp. sodium 460 mg.		
Anwendung		Zytostatikum		
Packung/en	01	001 1 x 10 ml Durchstechflasche(n)	A	
	02	002 1 x 50 ml Durchstechflasche(n)	A	
	03	003 1 x 100 ml Durchstechflasche(n)	A	
Gültig bis		19.07.2028		

- 01 Perindopril-Amlodipin-Indapamid-Mepha 5mg/5mg/1.25 mg, Filmtabletten**  
**02 Perindopril-Amlodipin-Indapamid-Mepha 5mg/10mg/1.25 mg, Filmtabletten**  
**03 Perindopril-Amlodipin-Indapamid-Mepha 10mg/5mg/2.5 mg, Filmtabletten**  
**04 Perindopril-Amlodipin-Indapamid-Mepha 10mg/10mg/2.5 mg, Filmtabletten**  
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>68963</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	06.07.2023																																
Zusammensetzung	<p><b>01</b> Filmtablette:  perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg  amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas 6.935 mg, indapamidum  1.25 mg, cellulosum microcristallinum, calcii carbonas, amyrum  pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max.  1.22 mg, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug:  copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylico) constatum, talcum,  E 171, glyceroli monocaprylobras, poly(alcohol vinylicus), pro  compresso obducto.</p> <p><b>02</b> Filmtablette:  perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg  amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas 13.87 mg, indapamidum  1.25 mg, cellulosum microcristallinum, calcii carbonas, amyrum  pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max.  1.22 mg, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug:  copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylico) constatum, talcum,  glyceroli monocaprylobras, poly(alcohol vinylicus), E 171, E 172  (flavum), E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.</p> <p><b>03</b> Filmtablette:  perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg  amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas 6.935 mg, indapamidum  2.5 mg, cellulosum microcristallinum, calcii carbonas, amyrum  pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max.  1.22 mg, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug:  copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylico) constatum, talcum,  glyceroli monocaprylobras, poly(alcohol vinylicus), E 171, E 172  (flavum), E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.</p> <p><b>04</b> Filmtablette:  perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg  amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas 13.87 mg, indapamidum  2.5 mg, cellulosum microcristallinum, calcii carbonas, amyrum  pregelificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium max.  1.22 mg, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug:  copolymerum macrogolo et alcoholi poly(vinylico) constatum, talcum,  glyceroli monocaprylobras, poly(alcohol vinylicus), E 171, pro  compresso obducto.</p>																																		
Anwendung	Hypertonie																																		
Packung/en	<table> <tr> <td><b>01</b></td><td>001</td><td>30 Tablette(n)</td><td><b>B</b></td></tr> <tr> <td></td><td>002</td><td>90 Tablette(n)</td><td><b>B</b></td></tr> <tr> <td><b>02</b></td><td>003</td><td>30 Tablette(n)</td><td><b>B</b></td></tr> <tr> <td></td><td>004</td><td>90 Tablette(n)</td><td><b>B</b></td></tr> <tr> <td><b>03</b></td><td>005</td><td>30 Tablette(n)</td><td><b>B</b></td></tr> <tr> <td></td><td>006</td><td>90 Tablette(n)</td><td><b>B</b></td></tr> <tr> <td><b>04</b></td><td>007</td><td>30 Tablette(n)</td><td><b>B</b></td></tr> <tr> <td></td><td>008</td><td>90 Tablette(n)</td><td><b>B</b></td></tr> </table>	<b>01</b>	001	30 Tablette(n)	<b>B</b>		002	90 Tablette(n)	<b>B</b>	<b>02</b>	003	30 Tablette(n)	<b>B</b>		004	90 Tablette(n)	<b>B</b>	<b>03</b>	005	30 Tablette(n)	<b>B</b>		006	90 Tablette(n)	<b>B</b>	<b>04</b>	007	30 Tablette(n)	<b>B</b>		008	90 Tablette(n)	<b>B</b>		
<b>01</b>	001	30 Tablette(n)	<b>B</b>																																
	002	90 Tablette(n)	<b>B</b>																																
<b>02</b>	003	30 Tablette(n)	<b>B</b>																																
	004	90 Tablette(n)	<b>B</b>																																
<b>03</b>	005	30 Tablette(n)	<b>B</b>																																
	006	90 Tablette(n)	<b>B</b>																																
<b>04</b>	007	30 Tablette(n)	<b>B</b>																																
	008	90 Tablette(n)	<b>B</b>																																
Gültig bis	05.07.2028																																		

**01 Sugammadex-Mepha 200 mg/2 ml, Injektionslösung****02 Sugammadex-Mepha 500 mg/5 ml, Injektionslösung**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 69000	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.0.	21.07.2023
Zusammensetzung	01	sugammadexum 200 mg ut sugammadexum naticum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 19.4 mg.	
	02	sugammadexum 500 mg ut sugammadexum naticum 544 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium 48.5 mg.	
Anwendung		Aufhebung der durch Recuronium oder Vecuronium induzierten neuromuskulären Blockade	
Packung/en	01	001 10 Durchstechflasche(n)	B
	02	002 10 Durchstechflasche(n)	B
Gültig bis		20.07.2028	

**01 Sunlenca, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 68386	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	07.07.2023
Zusammensetzung	01	lenacapavirum 300 mg ut lenacapavirum naticum, copovidonum, poloxamerum 407,mannitolum,cellulosum microcristallinum,carmellosum naticum conexum,magnesii stearas,Überzug:poly(alcohol vinylicus),E 171,macrogolum 3350,talcum,E 172 (flavum),E 172 (nigrum),E 172 (rubrum),pro compresso obducto corresp. natrium max. 17.93 mg.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001 5 Tablette(n)	A
Gültig bis		06.07.2028	

**01 Sunlenca, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 68385	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	07.07.2023
Zusammensetzung	01	lenacapavirum 463.5 mg ut lenacapavirum naticum, macrogolum 300,aqua ad inyectabile,ad solutionem pro 1.5 ml corresp. natrium 10.99 mg.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001 2 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): lenacapavirum	
Gültig bis		06.07.2028	

**01 Torasemid Spirig HC 2.5 mg, Tabletten****02 Torasemid Spirig HC 5 mg, Tabletten****03 Torasemid Spirig HC 10 mg, Tabletten****04 Torasemid Spirig HC 20 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 68924	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	torasemidum 2.50 mg, lactosum monohydricum 80.10 mg, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	torasemidum 5.0 mg, lactosum monohydricum 77.60 mg, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	torasemidum 10.0 mg, lactosum monohydricum 155.20 mg, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	04	torasemidum 20.0 mg, lactosum monohydricum 310.40 mg, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Diuretikum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 20 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	03	005 20 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	04	007 20 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
Gültig bis		19.07.2028	

**01 Visiodoron Euphrasia comp., Augensalbe**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 68825	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	echinacea angustifolia e planta tota Rh TM (HAB 21) 30 mg, calendula officinalis e floribus cum calycibus paraffinum liquidum TM (HAB 57) 50 mg, euphrasia stricta et euphrasia officinalis e planta tota Rh TM (HAB 21) 50 mg, vaselinum album, paraffinum liquidum, aqua ad injectabile, cholesterolum, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis bei Augenentzündungen wie Bindehautentzündung, Gerstenkorn, Hagelkorn und Lidrandentzündungen	
Packung/en	01	001 5 g	D
Gültig bis		19.07.2028	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Senvelgo 15 mg/ml ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Katzen**  
Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel

Zul.-Nr.: 68958	Abgabekategorie: B	Index:	12.07.2023
Zusammensetzung	01	velagliflozinum 15 mg ut velagliflozinum prolinum monohydricum 20.051 mg, acidum citricum monohydricum, natrii hydroxidum, propylenglycol, ethanolum anhydricum, aqua purificata, aromatica (honey flavour), ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung des Diabetes mellitus bei Katzen	
Packung/en	01	001 30 ml Flasche mit einer Dosierspritze	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): velagliflozinum	
Gültig bis		11.07.2028	

## Revision und Änderung der Zulassung

### Révision et modification de l'autorisation

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

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

#### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Abilify 10 mg, Tabletten

02 Abilify 15 mg, Tabletten

03 Abilify 30 mg, Tabletten

04 Abilify 5 mg, Tabletten

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 56209	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	20.07.2023
Zusammensetzung	01 aripiprazolum 10 mg, lactosum monohydricum 62.18 mg, maydis amyllum, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, E 172 (rubrum) pro compresso. 02 aripiprazolum 15 mg, lactosum monohydricum 57 mg, maydis amyllum, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, E 172 (flavum) pro compresso. 03 aripiprazolum 30 mg, lactosum monohydricum 186.54 mg, maydis amyllum, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, E 172 (rubrum) pro compresso. 04 aripiprazolum 5 mg, lactosum monohydricum 67 mg, maydis amyllum, cellulosum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, E 132 pro compresso.		
Anwendung	Neuroleptikum		
Packung/en	01 004 28 Tablette(n) 02 016 28 Tablette(n) 03 024 28 Tablette(n) 04 002 28 Tablette(n)		B B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Adrenalin Bichsel 0,1 mg/ml, Injektionslösung (i.v.)**  
**02 Adrenalin Bichsel 0,5 mg/ml, Injektionslösung (s.c.)**  
**03 Adrenalin Bichsel 1 mg/ml, Injektionslösung (s.c.)**  
 Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken

Zul.-Nr.: 56472	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	10.07.2023
Zusammensetzung	01 adrenalinum 0.1 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, E 223 100 µg, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.526 mg. 02 adrenalinum 0.5 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, E 223 0.25 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.403 mg. 03 adrenalinum 1 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, E 223 0.5 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.269 mg.		
Anwendung	Sympathomimetikum		
Packung/en	01 001 10 x 10 ml Ampulle(n) 002 100 x 10 ml Ampulle(n) 02 003 10 x 1 ml Ampulle(n) 004 100 x 1 ml Ampulle(n) 005 10 x 5 ml Ampulle(n) 006 100 x 5 ml Ampulle(n) 03 007 10 x 1 ml Ampulle(n) 008 100 x 1 ml Ampulle(n)	B B B B B B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Albicansan D5, Injektionslösung (i.m., i.v., s.c., i.c.)**  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51858	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01 candida albicans aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.		
Anwendung	Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Ekzemen und Mykosen.		
Packung/en	01 018 10 x 1 ml Ampulle(n) 026 50 x 1 ml Ampulle(n)	B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Allergovit Alnus Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Alnus Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60633	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A):  pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 1000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.  B):  pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbefehlung	A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Alnus/Corylus Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Alnus/Corylus Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60624	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A):  pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 50 % et pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 50 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.  B):  pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 50 % et pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 50 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 50 % et pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 50 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbefehlung	A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Artemisia Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Artemisia Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>60641</b>	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A):  pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 1000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.  B):  pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Betula Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Betula Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>60642</b>	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A):  pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 1000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.  B):  pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001            2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002            1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Betula/Alnus/Corylus Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Betula/Alnus/Corylus Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>60636</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	<b>06.07.2023</b>
Zusammensetzung	01	<p>A):</p> <p>pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 35 % et pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 30 % et pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 35 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p> <p>B):</p> <p>pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 35 % et pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 30 % et pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 35 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p>	
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 35 % et pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 30 % et pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 35 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001            2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002            1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Corylus Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Corylus Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60639	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 1000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. B): pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001        2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A	
	02	002        1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A	
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea 60/Secale 40 Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea 60/Secale 40 Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60628	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A):  pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 40 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. sodium 3.5 mg.  B):  pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 40 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. sodium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 40 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. sodium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001            2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002            1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea 80/Secale 20 Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea 80/Secale 20 Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60629	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A):  pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. sodium 3.5 mg.  B):  pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. sodium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 13.3 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. sodium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001        2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002        1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60630	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023	
Zusammensetzung	01	A):  pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 10 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 10 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 10 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.  B):  pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 10 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 10 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 10 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.		
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 9.2 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 10 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 10 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 10 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.		
Anwendung		Hyposensibilisierung		
Packung/en	01	001        2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A		
	02	002        1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A		
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

**01 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Artemisia Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Artemisia Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60626	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023	
Zusammensetzung	01	A):  pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.  B):  pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.		
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.		
Anwendung		Hyposensibilisierung		
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)		
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		unbegrenzt		

**01 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Betula Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Betula Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60627	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A):  pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.  B):  pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001            2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002            1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Plantago Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Plantago Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60625	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023	
Zusammensetzung	01	A):  pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.  B):  pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.		
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 7.3 % et pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 8 % et pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 8 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 12 % et pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 8 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.		
Anwendung		Hyposensibilisierung		
Packung/en	01	001        2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A	
	02	002        1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A	
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

**01 Allergovit Mixtura Graminea Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60631	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023	
Zusammensetzung	01	A):  pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 16.7 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.  B):  pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 16.7 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.		
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 16.7 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 16.7 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.		
Anwendung		Hyposensibilisierung		
Packung/en	01	001        2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A	
	02	002        1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A	
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

**01 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60621	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A):  pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. sodium 3.5 mg.  B):  pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. sodium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. sodium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale/Plantago Kombipackung, Injektionssuspension**  
**02 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale/Plantago Stärke B, Injektionssuspension**  
 Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60635	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A):  pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 15 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.  B):  pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 15 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 15 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60623	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A):  pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp., sodium 3.5 mg.  B):  pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. sodium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. sodium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001        2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002        1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale/Plantago Kombipackung, Injektionssuspension**  
**02 Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale/Plantago Stärke B, Injektionssuspension**  
 Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60634	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	<p>A):</p> <p>pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 15 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p> <p>B):</p> <p>pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 15 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 8.3 % et pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 15 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 15 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea/Secale/Plantago Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea/Secale/Plantago Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60637	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A):  pollinis allergeni extractum 1000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. sodium 3.5 mg.  B):  pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. sodium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum 10000 U. ut pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 10 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 10 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 10 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 10 % et pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 20 % et pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 20 %, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. sodium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A	
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A	
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Parietaria Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Parietaria Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60640	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A):  pollinis allergeni extractum (Parietaria officinalis) 1000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.  B):  pollinis allergeni extractum (Parietaria officinalis) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum (Parietaria officinalis) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A	
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A	
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Plantago Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Plantago Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60632	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A):  pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 1000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.  B):  pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad injectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A	
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A	
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Secale Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Secale Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60638	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	A):  pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 1000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg. B):  pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
	02	pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 10000 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, phenolum, aqua ad inyectabile ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	02	002 1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Aloxi 500 Mikrogramm, Weichkapseln**

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 62952	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	28.07.2023
Zusammensetzung	01	palonosetronum 500 µg ut palonosetroni hydrochloridum, antiox.: E 320, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	001 1 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneute Zulassung und Erneuerung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Amavita Dextromethorphan-N, Hustensirup**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67031	Abgabekategorie: B	Index: 03.01.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphani hydrobromidum, magnesii aluminii silicas, ethanolum 96 per centum 50 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, cellulosum microcristallinum et carmellosum natricum, sorbitolum liquidum non cristallisabile 5.5 g, aqua purificata, aromatica, propylenglycolum 8.6 mg, natrii cyclamas 2-ethyl-3-hydroxy-4-pyronum, E 150a, propylis parahydroxybenzoas 3 mg, E 218 10 mg ad suspensionem pro 10 ml corresp. natrium 31.7 mg.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	003 200 ml	B
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Anastrozol Zentiva 1 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 61533	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, lactosum monohydricum 91 mg, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 6000, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium max. 0.21 mg.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Angina MCC, Lutschtabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 34497	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 1 mg, levomentholum 4 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, color.: methylthioninii chloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	117 30 Tablette(n)	D
		125 50 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**04 Antidry bath, ölige Lösung**

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

Zul.-Nr.: 51930	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	07.07.2023
Zusammensetzung	04	amygdalae oleum raffinatum 200 mg, paraffinum liquidum 729.8 mg, arom.: limonenum et alia, antiox.: E 320, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	04	003 200 ml	D
		004 500 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Aqua ad injectabilia B. Braun, Lösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 45794	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.4.	10.07.2023
Zusammensetzung	01	aqua ad injectabile.	
Anwendung		Trägerlösung	
Packung/en	01	016 6 x 1000 ml Glasflaschen 148 20 x 50 ml Miniflac 156 20 x 100 ml Miniflac 202 20 x 50 ml Injektionsflaschen (Glas) 210 20 x 100 ml Injektionsflaschen (Glas) 238 20 x 5 ml Miniplasco connect 239 20 x 10 ml Miniplasco connect 240 20 x 20 ml Miniplasco connect 243 10 x 1000 ml Ecoflac	B B B B B B B B B
Bemerkung		(Verzicht auf Packungsgrössen 60 x 100 ml und 10 x 1000 ml Ecobag)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Arilin 500 mg, Filmtabletten**

Alcina AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 45940	Abgabekategorie: B	Index: 08.04.3.	12.07.2023
Zusammensetzung	02	metronidazolum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionen durch Anaerobier und Protozoen	
Packung/en	02	020 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2026	

**01 Arnica/Cactus comp., Injektionslösung (s.c.)**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60290	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	21.07.2023
Zusammensetzung	01	arnica montana e planta toto rec. ferm 33c D14 (HAB 33c) 100 mg, crataegus laevigata/monogyna e foliis et fructibus rec. ferm 33d D2 (HAB 33d) 100 mg, selenicereus grandiflorus (HAB) ferm 33d D3 (HAB 33d) 100 mg, cinis e fructibus germinatis avenae sativae cum magnesio phosphorico (1:1) D3 (HAB 33d) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.1 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform - > bisher: Solutio ad injectionem)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Aspidium/Salix comp. Tablette**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 60007	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	19.07.2023	
Zusammensetzung	01	dryopteris filix-mas herbae rec. digestio ethanol. (Dryopteris filix-mas (L.) SCHOTT, herba) 36 mg, ratio: 1:3.1, Auszugsmittel Ethanol 94% (m/m), Aqua purificata (1.05:2.05), polypodii vulgaris herbae rec. digestio ethanol. (Polypodium vulgare L., herba) 8 mg, ratio: 1:3.1, Auszugsmittel Ethanol 94% (m/m), Aqua purificata (1.05:2.05), phyllitis scolopendrii herbae rec. digestio ethanol. (Asplenium scolopendrium L., herba) 36 mg, ratio: 1:3.1, Auszugsmittel Ethanol 94% (m/m), Aqua purificata (1.05:2.05), salicis albae folii rec. digestio ethanol. (Salix alba L., folium) 20 mg, ratio: 1:3.1, Auszugsmittel Ethanol 94% (m/m), Aqua purificata (1.05:2.05), salicis vitellinae folii rec. digestio ethanol. (Salix alba ssp. vitellina (L.) ARCANG, folium) 40 mg, ratio: 1:3.1, Auszugsmittel Ethanol 94% (m/m), Aqua purificata (1.05:2.05), salicis viminalis folii rec. digestio ethanol. (Salix viminalis L., folium) 20 mg, ratio: 1:3.1, Auszugsmittel Ethanol 94% (m/m), Aqua purificata (1.05:2.05), lactosum monohydricum 178 mg, tritici amyllum 20 mg, calcii behenas, pro compresso 200 mg.		
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tabletten)		
Gültig bis		unbegrenzt		

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

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67245	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	brolucizumabum 120 mg, saccharum, natrii citras anhydricus, polysorbatum 80, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, ad solutionem.	
Anwendung		altersbedingte Makuladegeneration (AMD) und diabetisches Makulaödem (DME)	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.01.2025	

**01 Beovu 120mg/1ml, Injektionslösung in Fertigspritze**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67244	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	brolucizumabum 120 mg, saccharum, natrii citras anhydricus, polysorbatum 80, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		altersbedingte Makuladegeneration (AMD) und diabetisches Makulaödem (DME)	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n)	B
Gültig bis		15.01.2025	

**01 BETADINA, desinfizierendes Mund- und Rachenspray**

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

Zul.-Nr.: 67516	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	26.07.2023
Zusammensetzung	01	iodum 450 µg ut povidonum iodinatum, glycerolum, ethanolum 200 mg, levomentholum, eucalypti aetheroleum, kalii iodidum, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiseptikum für Mund und Rachen	
Packung/en	01	001 50 ml	D
		002 25 ml	D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 25 ml)	
Gültig bis		19.11.2025	

**01 Bilaxten kids, Lösung zum Einnehmen**

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

Zul.-Nr.: 66712	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	28.07.2023
Zusammensetzung	01	bilastinum 2.5 mg, betadexum 6 mg, hydroxyethylcellulosum, sucralosum, acidum hydrochloridum concentratum aut natrii hydroxidum ad pH, aqua purificata, aromatica (Himbeere), propylis parahydroxybenzoas 200 µg, E 218 1 mg, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 40 - 150 µg.	
Anwendung		Antiallergikum / Antihistaminikum	
Packung/en	01	001 120 ml Flasche	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bilaxten kids, Schmelztabletten**

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

Zul.-Nr.: 66713	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	28.07.2023
Zusammensetzung	01	bilastinum 10 mg, mannitolum 131 mg, carmellosum naticum conexum, natrii stearyl fumaras, sucralosum, aromatica (Rote Trauben), pro compresso corresp. natrium 0.85 mg.	
Anwendung		Antiallergikum / Antihistaminikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
		002 20 Tablette(n)	B
		003 30 Tablette(n)	B
		004 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Blissel, gel vaginal**

EFFIK SA, Rue du Marché 10, 1260 Nyon

N° d'AMM: 62828	Catégorie de remise: B	Index: 07.08.2.	20.07.2023
Composition	01	estriolum 0.05 mg, conserv.: E 219, propylis parahydroxybenzoas natricus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Traitement local de l'atrophie vaginale chez la femme postménopausée	
Conditionnements	01	1 x 10 g tube avec 10 applicateurs mono-usage	B
	002	1 x 30 g tube avec 30 applicateurs mono-usage	B
	003	1 x 10 g tube avec applicateur réutilisable	B
	004	1 x 30 g tube avec applicateur réutilisable	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67167	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	24.07.2023
Zusammensetzung	01	bortezomibum 1 mg, mannitolum, pro vitro.	
	02	bortezomibum 3.5 mg, mannitolum, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 52433	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	31.07.2023
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 100 U., albuminum humanum, natrii chloridum corresp. sodium 0.35 mg, pro vitro. 02 Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 50 U., albuminum humanum, natrii chloridum corresp. sodium 0.18 mg, pro vitro. 03 Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 200 U., albuminum humanum, natrii chloridum corresp. sodium 0.71 mg, pro vitro.		
Anwendung	Symptomatische Behandlung des Blepharospasmus, des Spasmus hemifacialis, der zervikalen Dystonie, der fokalen Spastizität der oberen und unteren Extremität, Korrektur des Strabismus, Behandlung der überaktiven Blase und Harninkontinenz, Behandlung der primären Hyperhidrosis axilliae, Prophylaxe von Kopfschmerzen bei chronischer Migräne, Behandlung der neurogenen Detrusorhyperaktivität (ab 5 Jahren).		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n) 2 x 1 Durchstechflasche 010 1 Durchstechflasche(n) 02 002 1 Durchstechflasche(n) 2 x 1 Durchstechflasche		A A A
Bemerkung	Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 05/2023)		
Gültig bis	52433 03 Dosistärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt		

**01 Bryophyllum D5/Conchae D7 aa, Injektionslösung (i.v.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59814	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	19.07.2023
Zusammensetzung	01 bryophyllum Rh (HAB) D5 500 mg, calcium carbonicum hahnemannii (HAB) D7 aquos. (Ph.Eur.Hom. 3.2.2) 500 mg, natrii chloridum corresp. sodium 4 mg, lactosum monohydricum, aqua ad injectabile, 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) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen i.v.)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Buscopan Inject, Injektionslösung**

Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 17352	Abgabekategorie: B	Index: 04.02.0.	21.07.2023
Zusammensetzung	01	scopolamini butylbromidum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Spasmolyticum	
Packung/en	01	025 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Calvive D3 600/400, Brausetabletten mit Orangenaroma****02 Calvive D3 1200/800, Brausetabletten mit Orangenaroma**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60872	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	27.07.2023
Zusammensetzung	01	calcium 600 mg ut calcii lactas et gluconas et calcii carbonas, cholecalciferolum 400 U.I. et aspartamum, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: E 220, excipiens pro compresso.	
	02	calcium 1200 mg ut calcii lactas et gluconas et calcii carbonas, cholecalciferolum 800 U.I., aspartamum, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: E 220, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
	02	011 30 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgröße: 600/400: 120 Brausetabletten; 1200/800: 90 Brausetabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Cefuroxim axapharm 250 mg, Filmtabletten****02 Cefuroxim axapharm 500 mg, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58694	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	31.07.2023
Zusammensetzung	01	cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetili, carmellosum natricum conexum, crospovidonum, natrii laurilsulfas, ricini oleum hydrogenatum, methylcellulosum, silicij dioxidum praecipitatum, Überzug: hypromellosum, cellulosum microcristallinum, macrogoli 8 stearas typus I, talcum, E 171 pro compresso obducto corresp. natrium 15.78 mg.	
	02	cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetili, carmellosum natricum conexum, crospovidonum, natrii laurilsulfas, ricini oleum hydrogenatum, methylcellulosum, silicij dioxidum praecipitatum, Überzug: hypromellosum, cellulosum microcristallinum, macrogoli 8 stearas typus I, talcum, E 171 pro compresso obducto corresp. natrium 31.55 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	A
	02	003 14 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Cetraria praeparata 1%, Injektionslösung (s.c.)**

Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59861	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen: cetrariae islandicae thalli sicc. fermentatio aquosa praeparata 10% (Cetraria islandica L., thallus siccus) 100 mg, DER: 1:10, natrii chloridum corresp. natrium 3.5 mg, aqua ad inyectabile, natrium 3.51 mg, 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	

**02 Cipralex 10 mg, Filmtabletten****04 Cipralex 20 mg, Filmtabletten**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55961	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	28.07.2023
Zusammensetzung	02	escitalopram 10 mg ut escitaloprami oxalas, talcum, cellulosum microcristallinum silicificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.32 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171, pro compresso obducto.	
	04	escitalopram 20 mg ut escitaloprami oxalas, talcum, cellulosum microcristallinum silicificatum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.63 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	02	008                    14 Tablette(n)	B
		010                    28 Tablette(n)	B
		012                    98 Tablette(n)	B
	04	020                    14 Tablette(n)	B
		022                    28 Tablette(n)	B
		024                    98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Citrokehl, Tropfen zum Einnehmen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52580	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	acidum citricum D10, acidum citricum D30, acidum citricum D200 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Zahnfleischentzündungen und Zahnfleischblutungen.	
Packung/en	01	013                    100 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Combivir, Filmtabletten**

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>54568</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	05.07.2023
Zusammensetzung	01	lamivudinum 150 mg, zidovudinum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	60 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Combudoron, Gel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>49980</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica ex urtiae urentis herba recens 47.5 mg et arnica planta tota recens 2.5 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis zur Behandlung von kleinflächigen leichten Verbrennungen (ersten Grades), bei Sonnenbrand und Insektenstichen	
Packung/en	022	25 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Combudoron, Spray zur Anwendung auf der Haut**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>49978</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica ex urtiae urentis herba recens 95 mg et arnica planta tota recens 5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 19 % V/V.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis bei kleinflächigen leichten Verbrennungen (1. Grades), Sonnenbrand und Insektenstichen	
Packung/en	022	50 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Spray)	

**01 Coop Vitality Dextromethorphan-N, Hustensirup**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>66988</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.01.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphan hydrobromidum, magnesii aluminii silicas, ethanolum 96 per centum 50 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, cellulose microcristallinum et carmellosum naticum, sorbitolum liquidum non cristallisabile 5.5 g, aqua purificata, aromatica, propylenglycolum 8.6 mg, natrii cyclamas 2-ethyl-3-hydroxy-4-pyronum, E 150a, propylis parahydroxybenzoas 3 mg, E 218 10 mg ad suspensionem pro 10 ml corresp. natrium 31.7 mg.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	003	200 ml	B
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Cosaar 50, Filmtabletten****02 Cosaar 12.5, Filmtabletten****03 Cosaar 100, Filmtabletten**

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 52904	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	04.07.2023
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 12.5 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	072 28 Tablette(n)	B
	080	98 Tablette(n)	B
	02	099 7 Tablette(n)	B
	03	102 28 Tablette(n)	B
		110 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Cutivate, Salbe**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 52381	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	26.07.2023
Zusammensetzung	01	fluticasoni propionas 50 µg, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	001 30 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Dasatinib-Teva 20 mg, Filmtabletten**  
**02 Dasatinib-Teva 50 mg, Filmtabletten**  
**03 Dasatinib-Teva 70 mg, Filmtabletten**  
**04 Dasatinib-Teva 80 mg, Filmtabletten**  
**05 Dasatinib-Teva 100 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67100	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	dasatinibum 20 mg ut dasatinibum monohydricum, lactosum monohydricum 26.261 mg, cellulose microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium max. 0.29 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triacetinum, E 171, pro compresso obducto.	
	02	dasatinibum 50 mg ut dasatinibum monohydricum, lactosum monohydricum 65.653 mg, cellulose microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium max. 0.72 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triacetinum, E 171, pro compresso obducto.	
	03	dasatinibum 70 mg ut dasatinibum monohydricum, lactosum monohydricum 91.915 mg, cellulose microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium max. 1.01 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triacetinum, E 171, pro compresso.	
	04	dasatinibum 80 mg ut dasatinibum monohydricum, lactosum monohydricum 105.046 mg, cellulose microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium max. 1.15 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triacetinum, E 171, pro compresso obducto.	
	05	dasatinibum 100 mg ut dasatinibum monohydricum, lactosum monohydricum 131.307 mg, cellulose microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium max. 1.44 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, triacetinum, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Philadelphiachromosom-positive chronische myeloische Leukämie Philadelphiachromosom-positive akute lymphatische Leukämie	
Packung/en	01	002                    60 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
		011                    60 Tablette(n) Blister	A
	02	004                    60 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
		012                    60 Tablette(n) Blister	A
	03	006                    60 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
		013                    60 Tablette(n) Blister	A
	04	007                    30 Tablette(n) Blister	A
		008                    30 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
	05	009                    30 Tablette(n) Blister	A
		010                    30 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) carmellosum naticum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 02 Delamoxyl 500 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion**  
**03 Delamoxyl 1 g, poudre pour solution injectable/pour perfusion**  
**04 Delamoxyl 2 g, poudre pour solution injectable/pour perfusion**  
Leman SKL SA, 1213 Lancy

N° d'AMM: 40712	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.23	06.07.2023
Composition	02 amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum natricum pro vitro. 03 amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum natricum pro vitro. 04 amoxicillinum anhydricum 2 g ut amoxicillinum natricum pro vitro.		
Indication	Pour le traitement des infections		
Conditionnements	02 002 10 flacon(s) 03 003 10 flacon(s) 04 004 10 flacon(s)		A A A
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

- 02 Dermophil Indien, Balsam-Stift**  
Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 10823	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	13.07.2023
Zusammensetzung	02 balsamum peruvianum 5 mg, levomenolum 2 mg, salolum 10 mg, aromatica, excipiens ad unguentum pro 1 g.		
Anwendung	Trockene, rissige Haut und Frostbeulen		
Packung/en	02 021 23 g		D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 02 Dermophil Indien, Lippenbalsam**  
Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 25790	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	13.07.2023
Zusammensetzung	02 balsamum peruvianum 5 mg, levomenolum 2 mg, salolum 10 mg, aromatica, excipiens ad unguentum pro 1 g.		
Anwendung	Trockene, rissige Lippen		
Packung/en	02 049 3,5 g		D
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.	12.07.2023
Zusammensetzung	01 diclofenacum natricum 10 mg, diisopropylis adipas, acidum lacticum, alcohol isopropylicus, hydroxypropylcellulosum, hydroxyethylcellulosum, aqua purificata, E 223, ad gelatum pro 1 g.		
Anwendung	Perkutanes Antiphlogistikum		
Packung/en	01 005 50 g 006 100 g		D D
Bemerkung	Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Docetaxel Accord 20 mg/1 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Docetaxel Accord 80 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**03 Docetaxel Accord 160 mg/8 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 66815	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.07.2023
Zusammensetzung	01 docetaxelum 20 mg, acidum citricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 395 mg, ad solutionem pro 1 ml. 02 docetaxelum 80 mg, acidum citricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 1580 mg, ad solutionem pro 4 ml. 03 docetaxelum 160 mg, acidum citricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 3160 mg, ad solutionem pro 8 ml.		
Anwendung	Zytostatikum		
Packung/en	01 001 02 002 03 003	1 Durchstechflasche(n) 30 mm x 22 mm 1 Durchstechflasche(n) 30 mm x 22 mm 1 Durchstechflasche(n) 45 mm x 20 mm	A A A
Bemerkung	(Streichung der Packungs-Codes 004-006)		
Gültig bis	25.08.2024		

### 01 Effigel, Gel Dispenser

IBSA Institut Biochimique SA, Lugano

N° d'AMM: 62600	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.10.4.	27.07.2023
Composizione	01 diclofenacum natricum 10 mg ut diclofenacum epolaminum, aromatica, conserv.: alcohol isopropylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.		
Indicazione	Antiflogistico		
Osservazione	(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al	Autorizzato unicamente per il commercio all'estero illimitata		

### 01 Emend 80 mg, Kapseln

### 02 Emend 125 mg, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 56359	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	13.07.2023
Zusammensetzung	01 aprepitantum 80 mg, excipiens pro capsula. 02 aprepitantum 125 mg, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Antiemetikum		
Packung/en	01 888 02 002	2 Kapsel(n) nur als Kombipackung: siehe Seq.-Nr. 02 3 Kapsel(n) 1 Kapseln à 125 mg/2 Kapseln à 80 mg	B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Ephedrin Aguettant 3 mg/ml, solution injectable en seringue préremplie**  
**Aguettant Suisse SA, Route de Jussy 35, 1226 Thônex**

N° d'AMM: 65282	Catégorie de remise: B	Index: 02.05.2.	17.07.2023
Composition	01	ephedrini hydrochloridum 3 mg, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, acidum hydrochloridum concentratum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml, sodium 3.39 mg.	
Indication		Hypotension artérielle	
Conditionnements	01	004 1 x 10 ml seringue(s) préremplie(s) 005 5 x 10 ml seringue(s) préremplie(s) 006 10 x 10 ml seringue(s) préremplie(s)	B B B
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Ephedrin Labatec 3 mg/ml, solution injectable en seringue préremplie)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Epril Plus, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56480	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	enalapril maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 6 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n) 003 100 Tablette(n)	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Escitalopram Sandoz 10 mg, Schmelztabletten****02 Escitalopram Sandoz 20 mg, Schmelztabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65995	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	Tablette:  escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	Tablette:  escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n) 002 30 Tablette(n) 003 60 Tablette(n)	B B B
	02	004 30 Tablette(n) 005 60 Tablette(n)	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ethinylestradiol Chlormadinonacetat Stada, Filmtabletten**  
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62934	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	chlormadinoni acetas 2 mg, ethinylestradiolum 30 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
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 Evra, transdermales Patch**  
Gedeon Richter (Schweiz) AG, Route de Frontenex 41A, 1207 Genève

Zul.-Nr.: 56039	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	04.07.2023
Zusammensetzung	01	norelgestrominum 6 mg, ethinylestradiolum 0.6 mg, excipiens ad praeparationem pro 20 cm <sup>2</sup> cum liberatione 150 µg et 20 µg/24 h.	
Anwendung		Hormonelle Kontrazeption	
Packung/en	01	002 3 Pflaster	B
		006 9 Pflaster	B
		008 18 Pflaster	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Exmykehl D5, Injektionslösung (s.c.)**  
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54127	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	candida albicans aquos D5, candida parapsilosis aquos D5, penicillium roqueforti aquos D5 dilutiones ana partes, natrii chloridum ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei septischen Mykosen der Haut und Schleimhäute.	
Packung/en	01	014 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		022 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
		030 50 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Exmykehl D5, Tropfen zum Einnehmen und Inhalieren und Einreiben**  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54132	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	candida albicans aquos D5, candida parapsilosis aquos D5, penicillium roqueforti aquos D5 dilutiones ana partes ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei septischen Mykosen der Haut und Schleimhäute.	
Packung/en	01	018 10 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Femoston conti 1/5, Filmtabletten****02 Femoston conti 0.5/2.5, Filmtabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 54986	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	27.07.2023
Zusammensetzung	01	estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum 1.03 mg, dydrogesteronum 5 mg, lactosum monohydricum 114.7 mg, hypromellosum, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, OPADRY, enthält: hypromellosum, macrogol 400, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	estradiolum 0.5 mg ut estradiolum hemihydricum 0.517 mg, dydrogesteronum 2.5 mg, lactosum monohydricum 117.4 mg, hypromellosum, maydis amyllum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: macrogol 3350, poly(alcohol vinylicus), talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonersatztherapie in der Menopause	
Packung/en	01	018 28 Tablette(n)	B
	02	001 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**03 Floxyfral junior 50 mg, Filmtabletten****04 Floxyfral 100 mg, Filmtabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 44603	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	05.07.2023
Zusammensetzung	03	fluvoxamini maleas 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	fluvoxamini maleas 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	03	055 30 Tablette(n)	B
		063 100 Tablette(n)	B
	04	071 30 Tablette(n)	B
		098 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Fluctine 20 mg, capsules**

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

N° d'AMM: 46347	Catégorie de remise: B	Index: 01.06.0.	27.07.2023
Composition	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, color.: E 131, excipients pro capsula.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	013 30 capsule(s)	B
		021 100 capsule(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Fluoxetin-Mepha, Hartkapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 54049	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, lactosum monohydricum 146.6 mg, cellulose microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: gelatina, E 104, E 132, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycol, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	013 14 Kapsel(n)	B
		021 30 Kapsel(n)	B
		048 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Fortakehl D5, Injektionslösung (s.c., i.c.)**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54133	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	penicillium roqueforti aquos D5 dilutio, natrii chloridum ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Magenstörungen.	
Packung/en	01	014 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		022 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
		030 50 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Fortakehl D5, Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**04 Fortecortin Inject 4 mg, Injektionslösung****05 Fortecortin Inject 8 mg, Injektionslösung**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 48669	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.26	20.07.2023
Zusammensetzung	04 dexamethasoni dihydrogenophosphas 4 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, dinatrii edetas, creatininum, natrii citras dihydricus, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.833 mg. 05 dexamethasoni dihydrogenophosphas 8 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, dinatrii edetas, creatininum, natrii citras dihydricus, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 5.666 mg.		
Anwendung	Glucocorticoid-Therapie		
Packung/en	04 042 3 Ampulle(n) 05 050 3 Ampulle(n)		B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**02 Fortecortin 4 mg, Tabletten**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 48670	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.26	20.07.2023
Zusammensetzung	02 dexamethasonum 4 mg, magnesii stearas, saccharum 2.4 mg, crospovidonum, cellulose microcristallinum, maydis amyrum, lactosum monohydricum 150 mg pro compresso.		
Anwendung	Glukokortikosteroid-Therapie		
Packung/en	02 032 30 Tablette(n) 040 100 Tablette(n)		B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Gabapentin Spirig HC 600 mg, Filmtabletten****02 Gabapentin Spirig HC 800 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57634	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	18.07.2023
Zusammensetzung	01 gabapentinum 600 mg, macrogolum 4000, amyrum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, talcum, lecithinum, xanthani gummi, pro compresso obducto. 02 gabapentinum 800 mg, macrogolum 4000, amyrum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, talcum, lecithinum, xanthani gummi, pro compresso obducto.		
Anwendung	Antiepileptikum		
Packung/en	01 012 50 Tablette(n) 013 100 Tablette(n) 02 014 50 Tablette(n) 015 100 Tablette(n)		B B B B
Bemerkung	(Änderung ATC-Code, früher: N03AX12, neu: N02BF01)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Gabapentin Spirig HC 100mg, Kapseln****02 Gabapentin Spirig HC 300mg, Kapseln****03 Gabapentin Spirig HC 400mg, Kapseln**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66594	Abgabekategorie:	B	Index: 01.07.1.	18.07.2023
Zusammensetzung	01	gabapentinum 100 mg, excipiens pro capsula.		
	02	gabapentinum 300 mg, excipiens pro capsula.		
	03	gabapentinum 400 mg, excipiens pro capsula.		
Anwendung		Antiepileptikum		
Packung/en	01	001 50 Kapsel(n)		B
	02	003 50 Kapsel(n)		B
	03	004 100 Kapsel(n)		B
	03	005 50 Kapsel(n)		B
	03	006 100 Kapsel(n)		B
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: N03AX12, neu: N02BF01)		
Gültig bis		unbegrenzt		

**01 Gromazol, Crème**

Dr. Grossmann AG, Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 48606	Abgabekategorie:	D	Index: 10.09.4.	27.07.2023
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, propylenglycolum, conserv.: alcohol phenylethylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.		
Anwendung		Antimykotikum		
Packung/en	01	001 20 g		D
Bemerkung		Erneute Zulassung und Erneuerung		
Gültig bis		unbegrenzt		

**01 Gromazol, Pumpspray**

Dr. Grossmann AG, Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 48607	Abgabekategorie:	D	Index: 10.09.4.	27.07.2023
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, macrogolum 400, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Antimykotikum		
Packung/en	01	001 50 ml		D
Bemerkung		Erneute Zulassung und Erneuerung		
Gültig bis		unbegrenzt		

**01 Halset, Lutschtabletten**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 49533	Abgabekategorie:	D	Index: 12.03.3.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.5 mg, mentholum racemicum, sorbitolum, aromatica, excipiens pro pastillo.		
Anwendung		Bei Entzündungen des Mund- und Rachenraumes		
Packung/en	01	012 24 Tablette(n)		D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

**01 Hänseler Achillea, Filmtabletten**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 66526	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	millefolii herbae extractum aquosum siccum 250 mg DER: 5-10:1 Auszugsmittel Aqua.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur symptomatischen Behandlung leichter Krämpfe während der Menstruation.	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
		002 60 Tablette(n)	D
		003 90 Tablette(n)	D
		004 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 10 Tabletten)	
Gültig bis		17.11.2024	

**02 Havrix 1440, Injektionssuspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 558	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	25.07.2023
Zusammensetzung	02	Vaccinum adsorbatum:  hepatitis-A-virus inactivatus (HM175) 1440 U. corresp. proteina max. 0.4 µg, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem corresp. aluminium 0.5 mg, aminoacida cum phenylalaninum 166 µg, dinatrii phosphas, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, kalii chloridum, polysorbatum 20, aqua ad injectabile, ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium max. 3.6 mg et kalium max. 0.5 mg, residui: neomycini sulfas.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis A, ab dem vollendeten 18. Lebensjahr	
Packung/en	02	002 1 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Änderung Primärverpackung, neue Fertigspritze)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Havrix 720, Injektionssuspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 599	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	25.07.2023
Zusammensetzung	01	Vaccinum adsorbatum:  hepatitis-A-virus inactivatus (HM175) 720 U. corresp. proteina max. 0.2 µg, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem corresp. aluminium 0.25 mg, aminoacida cum phenylalaninum 83 µg, dinatrii phosphas, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, kalii chloridum, polysorbatum 20, aqua ad injectabile, ad suspensionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 1.7 mg et kalium max. 0.2 mg, residui: neomycini sulfas.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis A, ab dem vollendeten 1. bis zum vollendeten 18. Lebensjahr	
Packung/en	01	002 1 Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Änderung Primärverpackung, neue Fertigspritze)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Heparin Bichsel 100 I.E./ml, Injektionslösung****02 Heparin Bichsel 50 I.E./ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 56332	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	19.07.2023
Zusammensetzung	01 heparinum natricum 100 U.I., natrii chloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml. 02 heparinum natricum 50 U.I., natrii chloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Katheter-Spülung		
Packung/en	01 001 10 x 5 ml Ampulle(n) 003 100 x 5 ml Ampulle(n) 02 005 10 x 1 ml Ampulle(n) 007 100 x 1 ml Ampulle(n)	B B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Hycamtin 0.25 mg, Kapseln****02 Hycamtin 1 mg, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58589	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01 topotecanum 0.25 mg ut topotecani hydrochloridum, oleum vegetabile hydrogenatum, glyceroli monostearas 40-55, Kapselhülle: gelatina, E 171, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum) pro capsula. 02 topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, oleum vegetabile hydrogenatum, glyceroli monostearas 40-55, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum) pro capsula.		
Anwendung	Palliative Therapie bei rezidiertem kleinzelligem Bronchialkarzinom mit extensive disease, wenn eine nochmalige i.v. Chemotherapie nicht angezeigt ist.		
Packung/en	01 001 10 Kapsel(n) 02 002 10 Kapsel(n)	A A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Hypericum Euro cultum Rh D2, Injektionslösung (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59613	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	20.07.2023
Zusammensetzung	01 Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: hypericum perforatum auro cultum Rh (Hypericum perforatum Rh HAB) D2 1000 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas dihydricus, aqua ad inyectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3 mg.		
Anwendung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen (s.c.))		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Hypericum Flos 25 %, Öl zur Anwendung auf der Haut**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59907	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	hyperici floris recentis maceratum oleosum (Hypericum perforatum L.) 500 mg, ratio: 1:2, Auszugsmittel sesami oleum raffinatum, sesami oleum raffinatum, ad solutionem pro 1 g corresp. sesami oleum raffinatum 1 g.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		Erneuerung der Zulassung Anpassung der Darreichungsform -> bisher Hypericum, Flos 25 %, Oleum	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ibuprofen-Mepha Teva 200 mg, Filmtabletten****02 Ibuprofen-Mepha Teva 400 mg, Filmtabletten****03 Ibuprofen-Mepha Teva 600 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49156	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 20 Tablette(n)	B
		004 50 Tablette(n)	B
	03	005 20 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Iclusig 15 mg, comprimés pelliculés****02 Iclusig 45 mg, comprimés pelliculés****03 Iclusig 30 mg, comprimés pelliculés**

Incyte Biosciences International Sàrl, Rue Docteur-Yersin 12, 1110 Morges

N° d'AMM: 63097	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	06.07.2023
Composition	01 ponatinibum 15 mg ut ponatinibi hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto. 02 ponatinibum 45 mg ut ponatinibi hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto. 03 ponatinibum 30 mg ut ponatinibi hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.		
Indication	agent antinéoplasique		
Conditionnements	01 001 60 comprimé(s) 003 180 comprimé(s) 005 30 comprimé(s) 02 002 30 comprimé(s) 004 90 comprimé(s) 03 006 30 comprimé(s)	A A A A A	
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

**01 Imatinib-Teva 100 mg, Filmtabletten****02 Imatinib-Teva 400 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65155	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.07.2023
Zusammensetzung	01 imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, calcii hydrogenophosphas, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogol 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto. 02 imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, calcii hydrogenophosphas, crospovidonum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogol 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.		
Anwendung	Onkologikum		
Packung/en	01 001 60 Tablette(n) 02 002 30 Tablette(n)	A A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Importal 10 g, bustine di polvere****02 Importal bustine di polvere**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 46787	Categoria di dispensazione: D	Index: 04.08.12	18.07.2023
Composizione	01 lactitolum monohydricum 10 g pro charta. 02 lactitolum monohydricum 10 g pro charta.		
Indicazione	Obstipation, hepatische Enzephalopathie		
Confezione/i	01 056 20 bustina/bustine 064 50 bustina/bustine	D D	
Osservazione	(Rinnovo dell'omologazione) 46787 02 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero		
Valevole fino al	illimitata		

**01 Importal soluzione**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 52785	Categoria di dispensazione: D	Index: 04.08.12	18.07.2023
Composizione	01 lactitolum monohydricum 667 mg, conserv.: E 210, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Indicazione	Obstipation, hepatische Enzephalopathie		
Confezione/i	01 014 200 ml 030 500 ml 049 12 x 500 ml	D D D	
Osservazione	(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al	illimitata		

**01 Irinotecan-Teva liquid 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat****02 Irinotecan-Teva liquid 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat****03 Irinotecan-Teva liquid 500 mg/25 ml, Infusionskonzentrat****04 Irinotecan-Teva liquid 300 mg/15 ml, Infusionskonzentrat**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 59217	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01 irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum (S)-lacticum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml. 02 irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum (S)-lacticum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml. 03 irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, sorbitolum, acidum (S)-lacticum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 25 ml. 04 irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum (S)-lacticum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 15 ml.		
Anwendung	Zytostatikum		
Packung/en	01 005 1 Durchstechflasche(n) 02 006 1 Durchstechflasche(n) 03 008 1 Durchstechflasche(n) 04 007 1 Durchstechflasche(n)	A A A A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**02 Iropect Bronchialpastillen, Lutschpastillen**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 43836	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.1.	20.06.2019
Zusammensetzung	02	codeini phosphas hemihydratus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquoritiae succus, aspartatum, color.: E 150a, conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	02	051 24 Stück Lutschpastillen	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Itraconazol Axapharm, Kapseln**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 60137	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	Kapsel: itraconazolum 100 mg, sacchari sphaerae 195 mg, hypromellosum, sorbitani stearas, silica colloidalis hydrata, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 4 Kapsel(n)	B
		002 15 Kapsel(n)	B
		003 30 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Kefzol 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung****02 Kefzol 2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 38210	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	18.07.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefazinum 1 g ut cefazolinum natricum pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: cefazinum 2 g ut cefazolinum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	025 1 Durchstechflasche(n)	A
		076 10 Durchstechflasche(n)	A
	02	068 5 Durchstechflasche(n)	A
		084 10 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Kernosan Meerrettich-Elixir, Lösung zum Einnehmen**

E. Kern AG, pharmazeutische Kräuterspezialitäten, Glarus Nord

Zul.-Nr.: 9941	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum ex anisi fructus 38 mg, armoraciae radix 272 mg, calami rhizoma 8 mg, foeniculi fructus 68 mg, hederae helicis folium 75 mg, imperatoria rhizoma 95 mg, lichen islandicus 38 mg, pimpinellae radix 38 mg, plantaginis lanceolatae folium 75 mg, polypodii rhizoma 18 mg, primulae radix 116 mg, liquiritiae succus 57 mg, natrii cyclamas, aromatica, color.: E 150a, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 15 ml corresp., ethanolum 15 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	045 360 ml	D
		061 750 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Levico comp., Injektionslösung (s.c.)**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60317	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	hypericum perforatum ex herba rec. ferm 33c D2 (HAB 33c) 100 mg, levico D2 aquos (HAB 5b) 100 mg, prunus spinosa e floribus et summitatibus ferm cum ferro D3 (HAB 37a) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabile, aqua ad injectabile, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.5 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Levico comp. Solutio ad injectionem)	
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.	27.07.2023
Composition	02	cemiplimabum 350 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, prolinum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 7 ml.	
Indication		oncologie	
Conditionnements	02	002 1 flacon(s)	A
Remarque		Nouvelle indication / indication modifiée (information sur le médicament: date de mise à jour de l'information 02/2023)	
Valable jusqu'au		04.10.2027	

**01 Livostin, Nasenspray**

JNTL Consumer Health II (Switzerland) GmbH, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 50497	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.7.	05.07.2023
Zusammensetzung	01	levocabastinum 0.5 mg ut levocabastini hydrochloridum, propylenglycolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Rhinitis	
Packung/en	01	011 10 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Loperam-X lingual, Schmelztablette**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66973	Abgabekategorie: D	Index: 04.09.0.	10.07.2023
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, mannitolum, aspartamum 3 mg, crospovidonum, acidum citricum, silica colloidalis anhydrica, talcum, magnesii stearas, aromatica (Krauseminze), pro compresso.	
Anwendung		Diarrhoe	
Packung/en	01	002 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		22.07.2024	

**01 Mebucalets, Gelsolets mit Mintaroma**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 55541	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 1 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 1 mg, arom.: aspartamum et alia, color.: E 141, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

**01 MIBG (I-123) injection Curium, Injektionslösung**

b.e.imaging.ag, Strehlgasse 9, 6430 Schwyz

Zul.-Nr.: 52731	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.9.	05.07.2023
Zusammensetzung	01	iobenguani(123-I) zum Kalibrierungszeitpunkt 74 MBq ut iobenguani hydrogenosulfas(123-I), acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricum, stanni(II) sulfas, cupri sulfas pentahydricus, acidum gentisicum, natrii sulfas decahydricum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Tumorsintigraphie, Funktionsuntersuchung des Nebennierenmarks	
Packung/en	01	001 1 ml 74 MBq 002 2 ml 148 MBq 003 3 ml 222 MBq 004 4 ml 296 MBq 005 5 ml 370 MBq	A A A A A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Minorga 2 %, solution pour application cutanée**

Bailleul (Suisse) SA, Rue de Bourgogne 31, 1203 Genève

N° d'AMM: 66655	Catégorie de remise: D	Index: 10.99.0.	06.07.2023
Composition	01 minoxidilum 20 mg, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Indication	Alopecia androgenetica		
Conditionnements	01 001 60 ml 002 3 x 60 ml		D D
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

**01 Montelukast-Mepha 4, Granulat**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 63265	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	20.07.2023
Zusammensetzung	01 montelukastum 4 mg ut montelukastum natricum, excipiens ad granulatum pro charta.		
Anwendung	Asthma bronchiale, allergische Rhinitis		
Packung/en	01 001 28 Stück		B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Mucokehl D4, Kapseln**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50229	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	14.07.2023
Zusammensetzung	01 mucor racemosus e volumine cellulae (lyophil., steril.) D4 trituration 330 mg, Kapselhülle: hypromellosum, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Kreislaufstörungen.		
Packung/en	01 025 20 Kapsel(n)		D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Mucokehl D5, Injektionslösung (i.m., i.v., s.c., i.c.)****02 Mucokehl D6, Injektionslösung (i.m., i.v., s.c., i.c.)****03 Mucokehl D7, Injektionslösung (i.m., i.v., s.c., i.c.)**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 46732	Abgabekategorie:	Index:	13.07.2023
Zusammensetzung	01	mucor racemosus e volumine cellulae (lyophil., steril.) aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
	02	mucor racemosus e volumine cellulae (lyophil., steril.) aquos D6 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
	03	mucor racemosus e volumine cellulae (lyophil., steril.) aquos D7 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Kreislaufstörungen und Thrombosen.	
Packung/en	01	014 1 x 1 ml	B
	022	10 x 1 ml	B
	030	50 x 1 ml	B
	02	049 1 x 1 ml	B
	057	10 x 1 ml	B
	065	50 x 1 ml	B
	03	073 1 x 1 ml	B
	081	10 x 1 ml	B
	103	50 x 1 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Mucokehl D5, Augentropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 46731	Abgabekategorie:	Index:	14.07.2023
Zusammensetzung	01	mucor racemosus e volumine cellulae (lyophil., steril.) D5 aquos (HAB 5b) 0.999 g, chlorhexidini diacetas, natrii chloridum ad solutionem pro 1 g, corresp. 23 guttae.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei kreislaufbedingten Sehstörungen.	
Packung/en	01	018 5 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Mucokehl D5, Tablette**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50228	Abgabekategorie:	Index:	13.07.2023
Zusammensetzung	01	mucor racemosus e volumine cellulae (lyophil., steril.) D5 trituratio 250 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Kreislaufstörungen.	
Packung/en	01	010 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Mucokehl D5, Tropfen zum Einnehmen und Inhalieren und Einreiben**  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 46733	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	mucor racemosus e volumine cellulae (lyophil., steril.) aquos D5 dilutio ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Kreislaufstörungen.	
Packung/en	01	010 10 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
		unbegrenzt	

**01 Naloxon OrPha, Injektionslösung**

OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 56952	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.1.	11.07.2023
Zusammensetzung	01	naloxoni hydrochloridum anhydricum 0.4 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum 0.44 mg, natrii chloridum, natrium 3.54 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Opioid-Antagonist	
Packung/en	01	001 10 Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Natriumchlorid Bichsel 23.4%, Zusatz für Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 56522	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	07.07.2023
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 234 mg corresp. natrium 4 mmol et chloridum 4 mmol, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hypertone Infusionslösung	
Packung/en	01	001 10 x 10 ml Ampulle(n)	B
		002 100 x 10 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Neo-Angin mit Lidocain und Chlorhexidin Spray, Lösung**

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58133	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum monohydricum 2 mg, chlorhexidini digluconas 1.05 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 23.5 % V/V.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001 50 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nicotinell, Pflaster Stärke 1****02 Nicotinell, Pflaster Stärke 2****03 Nicotinell, Pflaster Stärke 3**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 50582	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	nicotinum 52.5 mg, excipiens ad praeparationem pro 30 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 21 mg/24h.	
	02	nicotinum 35 mg, excipiens ad praeparationem pro 20 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 14 mg/24h.	
	03	nicotinum 17.5 mg, excipiens ad praeparationem pro 10 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 7 mg/24h.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	015 7 Pflaster	D
		023 21 Pflaster	D
	02	031 7 Pflaster	D
		058 21 Pflaster	D
	03	066 7 Pflaster	D
		074 21 Pflaster	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 OncoTICE, Lyophilisat**

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

Zul.-Nr.: 52563	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bacillus Calmette-Guérin (BCG) vivus attenuatum (TICE) 500 Mio, excipiens ad pulverem, pro vitro.	
Anwendung		BCG-Immunotherapeutikum zur Behandlung des In-situ-Karzinoms der Harnblase	
Packung/en	01	038 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Opdivo 40 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Opdivo 100 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**03 Opdivo 240 mg/24 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**04 Opdivo 120 mg/12 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**
- Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 65660	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.07.2023
Zusammensetzung	01	nivolumabum 40 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp. sodium 10 mg. 02 nivolumabum 100 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. sodium 25 mg. 03 nivolumabum 240 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 24 ml corresp. sodium 60 mg. 04 nivolumabum 120 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 12 ml corresp. sodium 30 mg.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	003 1 Durchstechflasche(n)	A
	04	004 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information 04/2023)	
Gültig bis		unbegrenzt	

### 01 Orgaran, Injektionslösung

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 51809	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	danaparoidum natricum 750 U. anti-Xa, natrii chloridum, antiox.: E 221 0.9 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
Anwendung		Antikoagulans	
Packung/en	01	017 10 Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

### 01 Osanit Rhume, globules

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

N° d'AMM: 63018	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	13.07.2023
Composition	01 sambucus nigra D3, ad globulos.		
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de rhume chez l'enfant	
Remarque		(Conversion d'une autorisation, uniquement pour l'exportation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Otri Heuschnupfen Microdoseur, Suspension**  
GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54419	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.3.	18.07.2023
Zusammensetzung	01	beclometasoni dipropionas 50 µg pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, alcohol phenylethylicus, excipiens ad suspensionem, doses pro vase 100.	
Anwendung		Saisonale allergische Rhinitis	
Packung/en	01	100 Einzeldose(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach D)	
Gültig bis		15.12.2023	

**01 Oyavas 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Oyavas 400 mg/16 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67857	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	25.07.2023
Zusammensetzung	01	bevacizumabum 100 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, polysorbatum 20, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp. sodium 5.42 mg.	
	02	bevacizumabum 400 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, polysorbatum 20, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 16 ml corresp. sodium 21.68 mg.	
Anwendung		Metastasiertes Kolon- oder Rektumkarzinom, Metastasiertes Mammakarzinom, Fortgeschrittenes, metastasiertes oder rezidivierendes nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC), Fortgeschrittenes und/oder metastasierendes Nierenzellkarzinom, Glioblastom (WHO Grad IV), Ovarialkarzinom, Zervixkarzinom	
Packung/en	01	1 Durchstechflasche(n)	A
	02	1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XC07, neu: L01FG01)	
Gültig bis		03.06.2026	

**01 Panadol-S, Filmtabletten**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58837	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, amyrum pregelificatum, calcii carbonas, acidum alginicum, crospovidonum, povidonum K 25, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, aqua purificata, Überzug: cera carnauba, hypromellosum, macrogolum 400, polysorbatum 80, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	20 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 1000 Tabletten (Klinikpackung))	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Paracetamol-Mepha 500 mg, Filmtabletten**  
**Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel**

Zul.-Nr.: <b>61402</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 01.01.1.	04.07.2023
Zusammensetzung	02	paracetamolum 500.00 mg, amyllum pregelificatum, hydroxypropylcellulosum, talcum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	006                    20 Tablette(n) 007                    100 Tablette(n) 008                    100 Tablette(n) Kunststoffflasche 009                    300 Tablette(n) Kunststoffflasche	D B B B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 300 Tabletten in Kunststoffflasche)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Parodontosan Spüllösung**  
**Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen**

Zul.-Nr.: <b>56080</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 13.04.0.	07.07.2023
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 0.5 mg, myrrae tinctura 1.9 mg, salviae aetheroleum 0.5 mg, natrii fluoridum, glycerolum (85 per centum), macrogolglyceroli hydroxystearas 15 mg, ethanolum 96 per centum, acidum hydrochloridum, menthae piperitae aetheroleum, xylitolum, acesulfamum kalicum, aqua destillata, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanol 16 % V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfiziens	
Packung/en	01	041                    250 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Pemazyre 4,5 mg, comprimés****02 Pemazyre 9 mg, comprimés****03 Pemazyre 13,5 mg, comprimés**

Incyte Biosciences International Sàrl, Rue Docteur-Yersin 12, 1110 Morges

N° d'AMM: 68143	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	06.07.2023
Composition	01 pemigatinibum 4.5 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A corresp. sodium 0.176 mg, magnesii stearas, pro compresso. 02 pemigatinibum 9 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A corresp. sodium 0.352 mg, magnesii stearas, pro compresso. 03 pemigatinibum 13.5 mg, cellulosum microcristallinum, carboxymethylamylum naticum A corresp. sodium 0.528 mg, magnesii stearas, pro compresso.		
Indication	cholangiocarcinome		
Conditionnements	01 001 14 comprimé(s) 002 28 comprimé(s) 02 003 14 comprimé(s) 004 28 comprimé(s) 03 005 14 comprimé(s) 006 28 comprimé(s)	A A A A A A	
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation de durée limitée) Autorisation de durée limitée au sens de l'art. 9a LPT (RS 812.21)		
Valable jusqu'au	13.07.2024		

**02 Petinutin, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 29863	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	20.07.2023
Zusammensetzung	02 mesuximidum 300 mg, color.: E 104, E 110, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Antiepilepticum		
Packung/en	02 024 100 Kapsel(n)	B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Phenobarbital Bichsel 10 %, Injektionslösung**

Laboratorium Dr. G. Bichsel AG, Weissenaustrasse 73, 3800 Unterseen

Zul.-Nr.: 60489	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	20.07.2023
Zusammensetzung	01 phenobarbitalum 200 mg ut phenobarbitalum naticum, propylenglycol, ethanolum 188 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.		
Anwendung	Antiepilepticum		
Packung/en	01 001 10 Ampulle(n) à 2 ml 002 100 Ampulle(n) à 2 ml	B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Phenobarbital Bichsel 2 %, Injektionslösung**

Laboratorium Dr. G. Bichsel AG, Weissenaustrasse 73, 3800 Unterseen

Zul.-Nr.: <b>56469</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	phenobarbitalum 20 mg, propylenglycolum, ethanolum 61 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	10 Ampulle(n) à 1ml	B
	002	100 Ampulle(n) à 1ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Plaquenil, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>53831</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.04.1.	06.07.2023
Composition	01	hydroxychloroquin sulfas 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Paludisme, lupus érythémateux, polyarthrite chronique	
Conditionnements	01	028 30 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Prednison Stada 5 mg, Tabletten****02 Prednison Stada 20 mg, Tabletten****03 Prednison Stada 50 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>66994</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.22	13.07.2023
Zusammensetzung	01	prednisonum 5 mg, lactosum monohydricum 77.2 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conatum corresp. sodium max. 0.3 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	prednisonum 20 mg, lactosum monohydricum 138 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conatum corresp. sodium max. 0.5 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	prednisonum 50 mg, lactosum monohydricum 128 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conatum corresp. sodium max. 0.6 mg, povidonum K 30, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	007 20 Tablette(n)	B
	008	100 Tablette(n)	B
	02	009 20 Tablette(n)	B
	010	100 Tablette(n)	B
	03	011 20 Tablette(n)	B
	012	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Präparatenname, früher: Prednison Spirig HC, Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Pregabalin Spirig HC 25 mg, Kapseln  
 02 Pregabalin Spirig HC 50 mg, Kapseln  
 03 Pregabalin Spirig HC 75 mg, Kapseln  
 04 Pregabalin Spirig HC 100 mg, Kapseln  
 05 Pregabalin Spirig HC 150 mg, Kapseln  
 06 Pregabalin Spirig HC 200 mg, Kapseln  
 07 Pregabalin Spirig HC 225 mg, Kapseln  
 08 Pregabalin Spirig HC 300 mg, Kapseln

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67155	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	20.07.2023
Zusammensetzung	01 pregabalinum 25 mg, excipiens pro capsula. 02 pregabalinum 50 mg, excipiens pro capsula. 03 pregabalinum 75 mg, excipiens pro capsula. 04 pregabalinum 100 mg, excipiens pro capsula. 05 pregabalinum 150 mg, excipiens pro capsula. 06 pregabalinum 200 mg, excipiens pro capsula. 07 pregabalinum 225 mg, excipiens pro capsula. 08 pregabalinum 300 mg, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Antiepilepticum, neuropathische Schmerzen, generalisierte Angststörungen		
Packung/en	01 001 14 Kapsel(n) B 002 56 Kapsel(n) B 02 003 14 Kapsel(n) B 004 84 Kapsel(n) B 03 005 14 Kapsel(n) B 006 56 Kapsel(n) B 04 007 84 Kapsel(n) B 05 008 56 Kapsel(n) B 009 168 Kapsel(n) B 06 010 84 Kapsel(n) B 08 011 56 Kapsel(n) B 012 168 Kapsel(n) B		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) 67155 07 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Priorix, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 615	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	03.07.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata:  virus morbilli vivus (Stamm schwarz) min. 1000 U., virus parotitis vivus (Stamm RIT 4385) min. 5000 U., virus rubella vivus (Stamm Wistar RA 27/3) min. 1000 U., lactosum, sorbitolum, mannitolum, aminoacida, residui: neomycini sulfas, pro vitro.  Solvens:  aqua ad injectabile 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Masern, Mumps und Röteln, ab dem vollendeten 12. Lebensmonat	
Packung/en	01	1 Kombipackung(en) 1 Durchstechflasche und 1 Fertigspritze à 0.5 ml (Nadeln separat)	B
	002	10 Kombipackung(en) 10 Durchstechflaschen und 10 Fertigspritzen à 0.5 ml (Nadeln separat)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Progesteronum C6, granules****02 Progesteronum C6, globules**

Boiron SA, 1754 Avry

N° d'AMM: 59689	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	19.07.2023
Composition	01	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes:  progesteronum 6CH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp., ca. 20 granula homoeopathica imbuta.	
	02	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes:  progesteronum 6CH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp. ca. 200 granula homoeopathica imbuta.	
Indication		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24)	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Prolutex 25 mg, soluzione iniettabile**

IBSA Institut Biochimique SA, Lugano

N° d'AMM: 63225	Categoria di dispensazione: A	Index: 07.08.3.	04.07.2023
Composizione	01	progesteronum 25 mg, hydroxypropylbetadexum, aqua ad injectabile ad solutionem pro 1.112 ml.	
Indicazione		Riproduzione medicalmente assistita	
Confezione/i	01	004 1 flaconcino/flaconcini	A
		005 7 flaconcino/flaconcini	A
		006 14 flaconcino/flaconcini	A
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

**01 Quentakehl D3, Zäpfchen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52576	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	penicillium glabrum D3 trituratio 200 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei grippalen Infekten.	
Packung/en	01	016 10 Suppositorien	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Suppositorien)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Quentakehl D4, Hartkapseln**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54123	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	penicillium glabrum D4 trituratio 330 mg, Kapselhülle: hypromellosum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei grippalen Infekten.	
Packung/en	01	019 20 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Kapseln)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Quofenix 300 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 67239	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	26.07.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: delaflloxacinum 300 mg ut delaflloxacinum megluminum, megluminum, sulfobutylbetadexam natricum 2.4 g, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, pro vitro corresp. natrium 175 mg.	
Anwendung		Akute bakterielle Haut- und Hautstrukturinfektionen (ABSSI), ambulant erworbene Pneumonie (CAP)	
Packung/en	01	001 10 x 300 mg Durchstechflaschen	A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation	
		(Arzneimittelinformation: Stand der Information April 2023)	
Gültig bis		27.05.2025	

**01 Quofenix 450 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 67238	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	26.07.2023
Zusammensetzung	01	delafloxacinum 450 mg ut delafloxacinum megluminum, cellulosum microcristallinum, povidonum K 30, crospovidonum, natrii hydrogenocarbonas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, acidum citricum, magnesii stearas, pro compresso corresp., natrium 39 mg.	
Anwendung		Akute bakterielle Haut- und Hautstrukturinfektionen (ABSSI), ambulant erworbene Pneumonie (CAP)	
Packung/en	01	10 Tablette(n)	A
	002	20 Tablette(n)	A
	003	30 Tablette(n)	A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information April 2023)	
Gültig bis		27.05.2025	

**01 Radicava, Infusionslösung**

Mitsubishi Tanabe Pharma GmbH, Düsseldorf, Zweigniederlassung Zürich, Talstrasse 70, 8001 Zürich

Zul.-Nr.: 66492	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	edaravonum 30 mg, E 222 20 mg, cysteini hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum phosphoricum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 100 ml corresp. natrium 340.8 mg.	
Anwendung		Behandlung der amyotrophen Lateralsklerose (ALS)	
Packung/en	01	2 Beutel à 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Radium bromatum C8, granules****02 Radium bromatum C8, globules**

Boiron SA, 1754 Avry

N° d'AMM: 66901	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	20.07.2023
Composition	01	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: radium bromatum 8CH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp., ca. 20 granula homoeopathica imbuta.	
	02	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: radium bromatum 8CH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp. ca. 200 granula homoeopathica imbuta.	
Indication		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24)	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**02 Rennie Spearmint, Lutschtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 49670	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	11.07.2023
Zusammensetzung	02	calcii carbonas 680 mg, magnesii subcarbonas ponderosus 80 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	02	001 96 Tablette(n) 079 36 Tablette(n) 087 60 Tablette(n) 095 120 Tablette(n)	D D D D
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 96 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Rhus toxicodendron comp., Injektionslösung (s.c.)**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60351	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	28.07.2023
Zusammensetzung	01	aconitum napellus e tubere rec. ferm 33c D5 (HAB 33c) 100 mg, gelsemium sempervirens e rhizoma siccata ferm 35b D3 (HAB 35b) 100 mg, granit D9 (HAB 6/8b) 100 mg, leontopodium alpinum e planta tota siccata ferm 36 D3 (HAB 36) 100 mg, mandragora officinarum e radice rec. ferm 34d D5 (HAB 34d) 100 mg, toxicodendron quercifolium e foliis rec. ferm 33d D5 (HAB 33d) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabile, pro vitro 1 ml corresp. sodium 3.46 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher Solutio ad injectionem)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Rivotril, Konzentrat zur Herstellung einer Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 37756	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	26.07.2023
Zusammensetzung	01	clonazepamum 1 mg, ethanolum, conserv.: alcohol benzylicus 30 mg, propylenglycolum q.s. ad solutionem pro 1 ml.  Diluens: aqua ad injectabile 1 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	016 5 + 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Rivotril 0.5 mg, Tabletten****02 Rivotril 2 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 37757	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	26.07.2023
Zusammensetzung	01 clonazepamum 0.5 mg, excipiens pro compresso. 02 clonazepamum 2 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Antiepileptikum		
Packung/en	01 012 50 Tablette(n) 02 047 100 Tablette(n)		B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**02 Rivotril, Tropfen**

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

Zul.-Nr.: 37758	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	26.07.2023
Zusammensetzung	02 clonazepamum 2.5 mg, aromatica, saccharinum natricum, color.: E 133, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae.		
Anwendung	Antiepileptikum		
Packung/en	02 020 10 ml		B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Ronapreve, Injektions-/Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 68329	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	13.07.2023
Zusammensetzung	01 A): casirivimabum 120 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml. B): imdevimabum 120 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, saccharum, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Behandlung und Prophylaxe von COVID-19		
Packung/en	01 001 1 + 1 Durchstechflasche(n) Mehrfachdosen-Durchstechflaschen 002 1 + 1 Durchstechflasche(n) Einzeldosis-Durchstechflaschen		A A
Bemerkung	(Änderung ATC-Code, früher: J05, neu: J06BD07)		
Gültig bis	22.12.2026		

**01 Rozlytrek 100 mg, Hartkapseln****02 Rozlytrek 200 mg, Hartkapseln**

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

Zul.-Nr.: 67280	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.07.2023
Zusammensetzung	01	entrectinibum 100 mg, lactosum 65 mg, cellulosum microcristallinum, acidum tartaricum, hypromellosum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 132, pro capsula.	
	02	entrectinibum 200 mg, lactosum 130 mg, cellulosum microcristallinum, acidum tartaricum, hypromellosum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, E 110 0.5543 mg, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 132, pro capsula.	
Anwendung		Solide Tumoren, nicht-kleinzeliges Bronchialkarzinom (NSCLC)	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	A
	02	002 90 Kapsel(n)	A
Gültig bis		20.07.2028	

**01 Sanukehl Brucel D6, Injektionslösung (i.m., s.c.)**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53555	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	21.07.2023
Zusammensetzung	01	brucella melitensis aquos D6 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Myalgien.	
Packung/en	01	012 1 Ampulle(n)	B
	020	10 Ampulle(n)	B
	039	50 Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sanukehl Brucel D6, Tropfen zum Einnehmen und Einreiben**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53556	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	21.07.2023
Zusammensetzung	01	brucella melitensis aquos D6 dilutio.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Myalgien.	
Packung/en	01	019 10 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sanukehl Staph D5, Injektionslösung (i.m., s.c.)**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52736	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	21.07.2023
Zusammensetzung	01	staphylococcus aureus aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Staphylokokken-Infekten.	
Packung/en	01	013        1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		021        10 x 1 ml Ampulle(n)	B
		048        50 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sanukehl Strep D5, Injektionslösung (i.m., s.c.)**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52737	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	21.07.2023
Zusammensetzung	01	streptococcus pyogenes extractum cellulae (lyophil., steril.) aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Streptokokken-Infekten.	
Packung/en	01	028        1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		036        10 x 1 ml Ampulle(n)	B
		044        50 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Selenokehl D4, Injektionslösung (i.m., i.v., s.c., i.c.)**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52579	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	natrium selenosum D4 160 µl, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei schneller geistiger Ermüdung infolge Überanstrengung mit Vergesslichkeit und Konzentrationsschwäche.	
Packung/en	01	015        10 x 2 ml Ampulle(n)	B
		023        50 x 2 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sensicutan, Crème**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 66821	Abgabekategorie: D	Index: 10.04.0.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	levomenolum 3 mg, heparinum natricum 200 U.I., conserv.: E 200, acidum salicylicum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung von entzündlichen, nicht-infektiösen, stark juckenden und allergischen Hauterkrankungen	
Packung/en	01	002 80 g Tube	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sidroga Beruhigungstee, Arzneitee**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 58713	Abgabekategorie: E	Index: 01.04.1.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	passiflorae herba 2 g, pro charta.	
Anwendung		Traditionell zur unterstützenden Behandlung bei nervöser Unruhe	
Packung/en	01	001 20 x 2,0 g	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: geschnittene Droge)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sidroga Durchfalltee, Arzneitee**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 58648	Abgabekategorie: E	Index: 04.09.0.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	myrtilli fructus 2 g, pro charta.	
Anwendung		Traditionell zur unterstützenden Behandlung bei unspezifischen, akuten Durchfallerkrankungen	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: geschnittene Droge)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		unbegrenzt	

**01 Sidroga Hals- und Rachentee, Arzneitee**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 58690	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.	06.07.2023
Zusammensetzung	01	Salviae officinalis folium 2.5 mg, pro charta.	
Anwendung		Traditionell zur lokalen Behandlung von Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001 20 x 2,5 g	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: geschnittene Droge)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Skyrizi 150mg, Injektionslösung im Fertigpen**

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>68118</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	risankizumabum 150 mg, natrii acetas trihydricus corresp. sodium 0.209 mg, acidum aceticum glaciale, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, aqua ad injectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen; Psoriasis-Arthritis	
Packung/en	01	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen 1 Fertigpen	B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Mai 2023)	
Gültig bis		06.07.2026	

**01 Skyrizi 75 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze****02 Skyrizi 150 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>66944</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	Lösung: risankizumabum 75.0 mg, sorbitolum 34 mg, dinatrii succinas hexahydricus corresp. sodium 0.149 mg, sodium 0.149 mg, acidum succinicum, polysorbatum 20, aqua ad injectabile ad solutionem pro 0.83 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
	02	risankizumabum 150 mg, natrii acetas trihydricus corresp. sodium 0.209 mg, acidum aceticum glaciale, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen, Psoriasis-Arthritis	
Packung/en	01	2 Fertigspritze(n) (2 Fertigspritzen und 2 Alkoholtupfer)	B
	02	1 Fertigspritze(n) 1 Fertigspritze mit Nadelschutz	B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Mai 2023)	
Gültig bis		17.04.2024	

**01 Spiriva Respimat 2.5 mcg, Lösung zur Inhalation (wiederverwendbar)**

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

Zul.-Nr.: <b>67396</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	tiotropium 2.5 µg ut tiotropii bromidum monohydricum, benzalkoniumchloridum 1.105 µg, dinatrii edetas, acidum hydrochloridum, aqua purificata, ad solutionem pro dosi, doses pro vase 60.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	1 Stück 1 Respimat-Inhalator und 1 Patrone	B
	002	3 Stück 1 Respimat-Inhalator und 3 Patronen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Stalevo 50/12.5/200 mg, Filmtabletten**  
**02 Stalevo 100/25/200 mg, Filmtabletten**  
**03 Stalevo 150/37.5/200 mg, Filmtabletten**  
**04 Stalevo 200/50/200 mg, Filmtabletten**  
**05 Stalevo 75/18.75/200 mg, Filmtabletten**  
**06 Stalevo 125/31.25/200 mg, Filmtabletten**
- Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56676	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	21.07.2023
Zusammensetzung	<p>01 entacaponum 200.0 mg, levodopum 50.0 mg, carbidopum 12.5 mg ut carbidopum monohydricum, maydis amyrum, mannitolum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 1.61 mg, povidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, saccharum 1.18 mg, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), magnesii stearas, polysorbatum 80, glycerolum (85 per centum) pro compresso obducto.</p> <p>02 entacaponum 200.0 mg, levodopum 100.0 mg, carbidopum 25.0 mg ut carbidopum monohydricum, maydis amyrum, mannitolum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 2.16 mg, povidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, saccharum 1.55 mg, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), magnesii stearas, polysorbatum 80, glycerolum (85 per centum) pro compresso obducto.</p> <p>03 entacaponum 200.00 mg, levodopum 150.00 mg, carbidopum 37.5 mg ut carbidopum monohydricum, maydis amyrum, mannitolum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 2.59 mg, povidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, saccharum 1.91 mg, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), magnesii stearas, polysorbatum 80, glycerolum (85 per centum) pro compresso obducto.</p> <p>04 entacaponum 200.0 mg, levodopum 200.0 mg, carbidopum 50.0 mg ut carbidopum monohydricum, maydis amyrum, mannitolum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 2.69 mg, povidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, saccharum 2.26 mg, E 171, E 172 (rubrum), magnesii stearas, polysorbatum 80, glycerolum (85 per centum) pro compresso obducto.</p> <p>05 entacaponum 200.0 mg, levodopum 75.0 mg, carbidopum 18.75 mg ut carbidopum monohydricum, maydis amyrum, mannitolum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 1.79 mg, povidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, saccharum 1.35 mg, E 171, E 172 (rubrum), magnesii stearas, polysorbatum 80, glycerolum (85 per centum) pro compresso obducto.</p> <p>06 entacaponum 200.0 mg, levodopum 125.0 mg, carbidopum 31.25 mg ut carbidopum monohydricum, maydis amyrum, mannitolum, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 2.27 mg, povidonum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, saccharum 1.62 mg, E 171, E 172 (rubrum), magnesii stearas, polysorbatum 80, glycerolum (85 per centum) pro compresso obducto.</p>		
Anwendung	Morbus Parkinson		
Packung/en	<p>01 003 30 Tablette(n)</p> <p>005 100 Tablette(n)</p> <p>02 011 30 Tablette(n)</p> <p>013 100 Tablette(n)</p> <p>03 019 30 Tablette(n)</p> <p>021 100 Tablette(n)</p> <p>04 022 30 Tablette(n)</p> <p>023 100 Tablette(n)</p>	B	B

	05	024	30 Tablette(n)	B
		025	100 Tablette(n)	B
	06	026	30 Tablette(n)	B
		027	100 Tablette(n)	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)			
Gültig bis	unbegrenzt			

**01 Striverdi Respimat 2.5 mcg, Lösung zur Inhalation (wiederverwendbar)**

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

Zul.-Nr.: 67399		Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	olodaterolum 2.5 µg ut olodateroli hydrochloridum, benzalkonii chloridi solutio corresp. benzalkonii chloridum 1.1 µg, dinatrii edetas, acidum citricum, aqua purificata ad solutionem pro dosi, doses pro vase 60.		
Anwendung		COPD		
Packung/en	01	001 1 Stück 1 Respimat-Inhalator und 1 Patrone		B
		002 3 Stück 1 Respimat-Inhalator und 3 Patronen		B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)			
Gültig bis	unbegrenzt			

**01 SUN STORE Dextromethorphan, Hustensirup**

Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67192		Abgabekategorie: B	Index: 03.01.1.	13.07.2023
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphan hydrobromidum, magnesii aluminii silicas, ethanolum 96 per centum 50 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, cellulose microcristallinum et carmellosum natricum, sorbitolum liquidum non cristallisabile 5.5 g, aqua purificata, aromatica, propylenglycolum 8.6 mg, natrii cyclamas 2-ethyl-3-hydroxy-4-pyronum, E 150a, propylis parahydroxybenzoas 3 mg, E 218 10 mg ad suspensionem pro 10 ml corresp. sodium 31.7 mg.		
Anwendung		Husten		
Packung/en	01	003 200 ml		B
Bemerkung	Umwandlung Zulassungsart: Hauptzulassung			
Gültig bis	unbegrenzt			

**01 Taraxacum Stanno cultum Rh D2, Injektionslösung (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59520		Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	19.07.2023
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: taraxacum officinale stanno cultum Rh (taraxacum officinale Rh HAB) D2 1000 mg, natrii chloridum corresp. sodium 4 mg, aqua ad injectabile, 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 (s.c.))			
Gültig bis	unbegrenzt			

**01 Terrosa, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 66820	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	teriparatidum ADNr 250 µg, acidum aceticum glaciale, natrii acetas trihydricus, mannitolum, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Postmenopausale Osteoporose bei Frauen; primäre und hypogonadale Osteoporose bei Männern. Glukokortikoid-induzierte Osteoporose bei Erwachsenen mit erhöhtem Frakturrisiko.		
Packung/en	01	001 1 Stück (Patrone) 002 3 Stück (Patrone) 003 1 Set (Starter Kit: 1 Terrosa Patrone und 1 Terrosa Pen)	B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Thymuline D12, globules****02 Thymuline C6, granules****03 Thymuline C6, globules****04 Thymuline D12, granules**

Boiron SA, 1754 Avry

N° d'AMM: 59666	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	20.07.2023
Composition	01	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: thymulinum 12DH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp. ca. 200 granula homoeopathica imbuta.	
	02	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: thymulinum 6CH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad granulatum pro 1 g corresp., ca. 20 granula homoeopathica imbuta.	
	03	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: thymulinum 6CH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp. ca. 200 granula homoeopathica imbuta.	
	04	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: thymulinum 12DH (Ph.Eur.Hom. 3.1.3) 0.01 g, saccharum 0.85 g, lactosum 0.15 g, ad globulos pro 1 g corresp. ca. 20 granula homoeopathica imbuta.	
Indication	Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24)		
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

**05 TISSEEL 2 ml, 2 Fertigspritzen  
06 TISSEEL 4 ml, 2 Fertigspritzen  
07 TISSEEL 10 ml, 2 Fertigspritzen**  
Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 52618	Abgabekategorie: B	Index: 06.99.0.	25.07.2023
Zusammensetzung	05	I) Kleberprotein-Lösung gefroren:  fibrinogenum humanum 72-110 mg, factor XIII 0.6-10 U., aprotininum syntheticum 2250-3750 U., albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua ad injectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml.  II) Thrombin-Lösung gefroren:  thrombinum humanum 400-625 U.I., albuminum humanum, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, aqua ad injectabile, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	I) Kleberprotein-Lösung gefroren:  fibrinogenum humanum 144-220 mg, factor XIII 1.2-20 U., aprotininum syntheticum 4500-7500 U., albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.  II) Thrombin-Lösung gefroren:  thrombinum humanum 800-1250 U.I., albuminum humanum, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, aqua ad injectabile, q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	07	I) Kleberprotein-Lösung gefroren:  fibrinogenum humanum 72-110 mg/ml, factor XIII 0.6-10 U./ml, aprotininum 2250-3750 U./ml, albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua ad injectabile, q.s. ad solutionem pro 5 ml.  II) Thrombin-Lösung gefroren:  thrombinum humanum 400-625 U./ml, albuminum humanum, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, aqua ad injectabile, q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Gewebekleber und adjuvante Blutstillung bei Operationen Unterstützung der Wundheilung	
Packung/en	05	004        2 x 1 ml Spritze(n) 2 Fertigspritzen für Fibrinkleber 2 ml (1 Prima Spritze)	B
	06	005        2 x 2 ml Spritze(n) 2 Fertigspritzen für Fibrinkleber 4 ml (1 Prima Spritze)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		52618 07 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

**01 Torasemid-Mepha 200, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58769	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	torasemidum 200 mg, magnesii stearas, cellulosum microcristallinum, cellulosi pulvis, carmellosum natricum conexum, natrium 0.04 mg, silica colloidalis anhydrica, pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	003 20 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Urbanyl, comprimés sécables**

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

N° d'AMM: 41383	Catégorie de remise: B	Index: 01.04.1.	05.07.2023
Composition	01	clobazamum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Indication		Anxiolytique	
Conditionnements	01	011 30 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
		Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances (RS 812.121)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Valproat chrono Desitin 300 mg, Retardtabletten****02 Valproat chrono Desitin 500 mg, Retardtabletten**

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 57969	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.2.	05.07.2023
Zusammensetzung	01	natrii valproas 200 mg et acidum valproicum 87 mg corresp. natrii valproas 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	natrii valproas 333 mg et acidum valproicum 145 mg corresp. natrii valproas 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	004 100 Tablette(n)	B
	02	006 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Vibrocil, Dosierspray**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 50421	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.2.	05.07.2023
Zusammensetzung	01	dimetindenii maleas 0.25 mg, phenylephrinum 2.5 mg, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, sorbitolum, aromatica, benzalkonii chloridum 0.1 mg, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml corresp. dimetindenii maleas 0.035 mg et phenylephrinum 0.35 mg pro dosi, doses pro vase 107.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	015 15 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Vibrocil, Tropfen**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>50009</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.2.	05.07.2023
Zusammensetzung	01	dimetindenii maleas 0.25 mg, phenylephrinum 2.5 mg, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, sorbitolum, aromatica, benzalkonii chloridum 0.1 mg, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml corresp. dimetindenii maleas 9 µg et phenylephrinum 90 µg pro gutta.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	017 15 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Vividrin Akut, Nasenspray**

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

Zul.-Nr.: <b>66570</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.7.	05.07.2023
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. azelastini hydrochloridum 0.14 mg pro dosi, excipiens ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 35.	
Anwendung		saisonale allergische Rhinitis bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	

**01 Vividrin Nasenspray, Lösung**

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

Zul.-Nr.: <b>66560</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 12.02.7.	05.07.2023
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. azelastini hydrochloridum 0.14 mg pro dosi, excipiens ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 71.	
Anwendung		perenniale allergische Rhinitis	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	

**01 Weleda Calendula Salbe, Creme**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>46354</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	14.07.2023
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica 200 mg ex calendulae herba recens 100 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis zur lokalen Behandlung von oberflächlichen Wunden, Schürfungen und Entzündungen der Haut	
Packung/en	01	037 25 g	D
		038 70 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Salbe)	
Gültig bis		<b>Unbegrenzt</b>	unbegrenzt

**01 Wiewohl, Flüssigkeit zur Anwendung auf der Haut und zum Gurgeln**  
Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 32819	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	20.07.2023
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum (Mentha x piperita L., aetheroelum) 0.75 ml, eucalypti aetheroleum (Eucalyptus globulus Labill., aetheroleum) 0.08 ml, juniperi aetheroleum (Juniperus communis L., aetheroleum) 0.05 ml, salviae aetheroleum (Salvia officinalis L., aetheroleum) 0.05 ml, ethanolum 96 per centum 0.07 ml, ad solutionem, corresp. 30 guttae, corresp. ethanolum 7 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	028                    25 ml	D
		036                    50 ml	D
Bemerkung		(Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Wiewohl, Flüssigkeit zur Anwendung auf der Haut und zur Inhalation) (Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Xenazine, Tabletten**

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 58375	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	04.07.2023
Zusammensetzung	01	tetrabenazinum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Mit Huntington-Chorea assoziierte hyperkinetische Bewegungsstörungen, Spätdyskinesie	
Packung/en	01	001                    112 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Xyzal, gouttes**

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

N° d'AMM: 56711	Catégorie de remise: B	Index: 07.13.1.	14.07.2023
Composition	01	levocetirizini dihydrochloridum 5 mg, natrii acetas trihydricus, acidum aceticum, propylenglycolum 350 mg, glycerolum (85 per centum), saccharinum natricum, propylis parahydroxybenzoas 337.5 µg, E 218 37.5 µg, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 2.08 mg.	
Indication		Antiallergikum, Antihistaminikum	
Conditionnements	01	002                    10 ml	B
		004                    15 ml	B
		006                    20 ml	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Zovirax i.v., Stechampullen**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 44772	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.07.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: aciclovirum 250 mg ut aciclovirum natricum, pro vitro.	
Anwendung		Herpesinfektionen	
Packung/en	01	019 5 Ampulle(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 45343	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.07.2023
Zusammensetzung	04	aciclovirum 800 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	aciclovirum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen	
Packung/en	04	057 35 Tablette(n)	A
	05	065 25 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Zovirax, Suspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 47431	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.07.2023
Zusammensetzung	01	aciclovirum 400 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Herpesinfektionen	
Packung/en	01	001 100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Zyrtec, Tropfen**

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

N° d'AMM: 52700	Catégorie de remise: B/D	Index: 07.13.1.	21.07.2023
Composition	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, saccharinum natricum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiallergikum	
Conditionnements	01	019 20 ml	B
		027 10 ml	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire****01 Baycox 5% ad us. vet., orale Suspension**

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 56127	Abgabekategorie:	B	Index:	05.07.2023
Zusammensetzung	01	toltrazurilum 50 mg, conserv.: E 211, E 281, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.		
Packung/en	01	001 100 ml		B
		003 250 ml		B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

**01 Cadorex 300 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 66981	Abgabekategorie:	A	Index:	10.07.2023
Zusammensetzung	01	florfenicol 300 mg, N-methylpyrrolidonum, propylenglycolum, macrogolum 300 ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Antibiotikum für Rinder und Schweine		
Packung/en	01	001 100 ml		A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

**07 Canidryl flavour 20 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde****08 Canidryl flavour 50 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde****09 Canidryl flavour 100 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde**

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

Zul.-Nr.: 58549	Abgabekategorie:	B	Index:	18.07.2023
Zusammensetzung	07	carprofenum 20 mg, lactosum monohydricum, cellulosum microcristallinum, aromatica (grilled meat flavour), silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.		
	08	carprofenum 50 mg, lactosum monohydricum, cellulosum microcristallinum, aromatica (grilled meat flavour), silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.		
	09	carprofenum 100 mg, lactosum monohydricum, cellulosum microcristallinum, aromatica (grilled meat flavour), silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.		
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde		
Packung/en	07	007 10 x 10 Tablette(n)		B
	08	008 10 x 10 Tablette(n)		B
	09	009 10 x 10 Tablette(n)		B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

**01 Doxycat 20 ad us. vet., comprimés**

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

N° d'AMM: 56112	Catégorie de remise: A	Index:	04.07.2023
Composition	01 doxycyclinum 20 mg ut doxycyclini hyclas, aromatica, excipiens pro compresso.		
Indication	Affections à germes sensibles à la doxycycline chez les chats		
Conditionnements	01 001 10 x 12 comprimé(s) 002 2 x 12 comprimé(s)	A A	
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

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

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66759	Abgabekategorie: B	Index:	24.07.2023
Zusammensetzung	01 metronidazolum 125 mg, aluminii monostearas, acidum stearicum, E 321 0.2 mg, aromatica Geflügelleber Pulver, triglycerida media, ad suspensionem.		
Anwendung	Antiinfektivum, Antiprotozoikum für Hunde		
Packung/en	01 001 30 ml mit Dispenser und Dosierspritze 002 100 ml mit Dispenser und Dosierspritze	B B	
Bemerkung	(Änderung Abgabekategorie von A zu B)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Esconarkon ad us. vet., Injektionslösung**

Streuli Tiergesundheit AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 55815	Abgabekategorie: A	Index:	28.07.2023
Zusammensetzung	01 pentobarbitalum natricum 300 mg, ethanolum 96 per centum, E 123 0.017 mg, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile, ad solutionem pro 1.0 ml.		
Anwendung	Euthanasie von Tieren		
Packung/en	01 002 100 ml 004 500 ml	A A	
Bemerkung	(Änderung Abgabekategorie von B zu A)		
	Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Galastop ad us. vet., solution huileuse**

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

N° d'AMM: 54188	Catégorie de remise: B	Index:	18.07.2023
Composition	01 cabergolinum 50 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Indication	Inhibiteur de la prolactine pour les chiennes		
Conditionnements	01 001 7 ml (avec seringue doseuse) 002 15 ml (avec seringue doseuse) 021 7 ml (avec pipette doseuse) 048 15 ml (avec pipette doseuse)	B B B B	
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

**03 Receptal ad us. vet., Injektionslösung**

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 42311	Abgabekategorie: B	Index:	18.07.2023
Zusammensetzung	03	buserelinum 4 µg ut buserelini acetas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Synthetisches Gonadotrophin-Releasing-Hormon für Stuten, Rinder, Jungsaue, Kaninchen und Fische	
Packung/en	03	001 50 ml 032 5 x 10 ml 033 10 ml 034 10 x 2.5 ml	B B B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Sebacil 50% ad us. vet., Lösung**

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 43848	Abgabekategorie: B	Index:	24.07.2023
Zusammensetzung	02	phoximum 500 mg, alcohol butylicus, isobutylmethylcetonum, emulgator (alkylphenyl-phenoxypropylglycolether), calcium dodecylbenzenesulfonate, xylena, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sprüh- und Waschbehandlung bei Schafen, Rindern und Schweinen	
Packung/en	02	001 1000 ml 047 250 ml	B B
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1000 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Simparica 5 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde  
 02 Simparica 10 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde  
 03 Simparica 20 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde  
 04 Simparica 40 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde  
 05 Simparica 80 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde  
 06 Simparica 120 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde

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

Zul.-Nr.: 66273	Abgabekategorie: B	Index:	10.07.2023																								
Zusammensetzung	<p>01 sarolanerum 5 mg, hypromellosi acetas succinas, lactosum monohydricum, carboxymethylamylum naticum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, aromatica (pork liver powder), aromatica (vegetable protein), maydis amyllum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum (81.5% solids), gelatina Type A, pro compresso.</p> <p>02 sarolanerum 10 mg, hypromellosi acetas succinas, lactosum monohydricum, carboxymethylamylum naticum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, aromatica (pork liver powder), aromatica (vegetable protein), maydis amyllum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum (81.5% solids), gelatina Type A, pro compresso.</p> <p>03 sarolanerum 20 mg, hypromellosi acetas succinas, lactosum monohydricum, carboxymethylamylum naticum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, aromatica (pork liver powder), aromatica (vegetable protein), maydis amyllum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum (81.5% solids), gelatina Type A, pro compresso.</p> <p>04 sarolanerum 40 mg, hypromellosi acetas succinas, lactosum monohydricum, carboxymethylamylum naticum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, aromatica (pork liver powder), aromatica (vegetable protein), maydis amyllum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum (81.5% solids), gelatina Type A, pro compresso.</p> <p>05 sarolanerum 80 mg, hypromellosi acetas succinas, lactosum monohydricum, carboxymethylamylum naticum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, aromatica (pork liver powder), aromatica (vegetable protein), maydis amyllum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum (81.5% solids), gelatina Type A, pro compresso.</p> <p>06 sarolanerum 120 mg, hypromellosi acetas succinas, lactosum monohydricum, carboxymethylamylum naticum A, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, aromatica (pork liver powder), aromatica (vegetable protein), maydis amyllum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum (81.5% solids), gelatina Type A, pro compresso.</p>																										
Anwendung	Ektoparasitikum gegen Flöhe, Zecken und Milben zur systemischen Anwendung beim Hund																										
Packung/en	<table> <tbody> <tr> <td>01</td><td>002</td><td>3 Tablette(n)</td><td>B</td></tr> <tr> <td>02</td><td>005</td><td>3 Tablette(n)</td><td>B</td></tr> <tr> <td>03</td><td>008</td><td>3 Tablette(n)</td><td>B</td></tr> <tr> <td>04</td><td>011</td><td>3 Tablette(n)</td><td>B</td></tr> <tr> <td>05</td><td>014</td><td>3 Tablette(n)</td><td>B</td></tr> <tr> <td>06</td><td>017</td><td>3 Tablette(n)</td><td>B</td></tr> </tbody> </table>	01	002	3 Tablette(n)	B	02	005	3 Tablette(n)	B	03	008	3 Tablette(n)	B	04	011	3 Tablette(n)	B	05	014	3 Tablette(n)	B	06	017	3 Tablette(n)	B		
01	002	3 Tablette(n)	B																								
02	005	3 Tablette(n)	B																								
03	008	3 Tablette(n)	B																								
04	011	3 Tablette(n)	B																								
05	014	3 Tablette(n)	B																								
06	017	3 Tablette(n)	B																								

Bemerkung	(Ergänzung einer Indikation: «Zur Verringerung des Infektionsrisikos durch den von Dermacentor reticulatus übertragenen Erreger Babesia canis canis.»)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Ulcergold ad us. vet., orale Paste**

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

Zul.-Nr.: 66811	Abgabekategorie: B	Index:	05.07.2023
Zusammensetzung	01 omeprazolum 370 mg, aromatica, excipiens ad pastam pro 1 g.		
Anwendung	Paste zum Eingeben bei Pferden; zur Vorbeugung und Behandlung von Magengeschwüren		
Packung/en	01	7 Spritze(n) à 7.57 g	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Vepured ad us. vet., Injektionssuspension für Schweine**

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

Zul.-Nr.: 1760	Abgabekategorie: B	Index:	31.07.2023
Zusammensetzung	01 recombinant verotoxin 2e from Escherichia coli $\geq$ 1.5 U., aluminii oxidum hydricum 2.117 mg, diethylamino-ethylis-dextranum 10 mg, ad suspensionem pro dosi 1 ml.		
Anwendung	Bakterieller Impfstoff gegen E. coli (Ödemkrankheit) bei Schweinen		
Packung/en	01	1 Durchstechflasche mit 10 Dosen (10 ml)	B
	002	10 Durchstechflaschen mit 10 Dosen (10 ml)	B
	003	1 Durchstechflasche mit 50 Dosen (50 ml)	B
	004	1 Durchstechflasche mit 100 Dosen (100 ml)	B
	005	1 Durchstechflasche mit 250 Dosen (250 ml)	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

## Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

### Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.07.2023 übernimmt die Firma **Elanco Tiergesundheit AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Provèt AG, Lyssach**:

A compter du 01.07.2023, l'entreprise **Elanco Tiergesundheit AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Provèt AG, Lyssach**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
34465	Catosal 10% ad us. vet., Injektionslösung
35464	Rompun ad us. vet., Injektionslösung
43848	Sebacil 50% ad us. vet., Lösung
49680	Bayticol Pour-on ad us. vet., Lösung für Rinder
49681	Baytril ad us. vet., Injektionslösung
49682	Baytril ad us. vet., orale Lösung
49683	Baytril flavour ad us. vet., Tabletten
51604	Bayvarol ad us. vet., Strips für den Bienenstock für Honigbienen
54149	Bayvantage ad us. vet. Lösung zum Auf tropfen für Katzen
54703	Cestocur ad us. vet., Suspension zum Eingeben für Schafe
56127	Baycox 5% ad us. vet., orale Suspension
56909	Advantix ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde
57040	Advocate für Katzen und Frettchen ad us. vet., Spot-on
57139	Advocate für Hunde ad us. vet., Spot-on
58995	Baytril 10% ad us. vet., Arzneimittelvormischung (flüssig) für Hühner, Trutten und Kaninchen
62587	Veraflox ad us. vet., Tabletten
62588	Veraflox 25 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Katzen
62811	Seresto ad us. vet., Halsband gegen Ektoparasiten für Katzen und Hunde
67243	Baycox Iron 36 mg/ml + 182 mg/ml ad us. vet., Injektionssuspension für Ferkel

Per 01.07.2023 übernimmt die Firma **Medius AG, Muttenz** folgende/s Arzneimittel der Firma **Vifor (International) Inc., St. Gallen**:

A compter du 01.07.2023, l'entreprise **Medius AG, Muttenz** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Vifor (International) Inc., St. Gallen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
48989	Aulin, Granulat
48991	Aulin, Tabletten
57042	Aloxi, Injektionslösung
62952	Aloxi, Weichkapseln
65499	Akynzeo, Kapseln
68290	Akynzeo IV, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Per 01.07.2023 übernimmt die Firma **Leman SKL SA, Lancy** folgende/s Arzneimittel der Firma **Curatis AG, Liestal**:

A compter du 01.07.2023, l'entreprise **Leman SKL SA, Lancy** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Curatis AG, Liestal**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
63237	Mitem 20 mg

Per 15.07.2023 übernimmt die Firma **Aguettant Suisse SA, Thônex** folgende/s Arzneimittel der Firma **Labatec Pharma SA, Meyrin**:

A compter du 15.07.2023, l'entreprise **Aguettant Suisse SA, Thônex** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Labatec Pharma SA, Meyrin**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
65282	Ephedrin Labatec 3 mg/ml, solution injectable en seringue préremplie

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

1	01	<b>ACC Sandoz Erkältungshusten, Pulver zum Einnehmen</b>  Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>66465</b>	D	03.02.0.	11.07.2023
1	02	<b>Alcacyl 500, Instant-Pulver</b>  Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau	<b>48447</b>	D	01.01.1.	28.02.2024
1	01	<b>Amavita Pulmosan, Salbe</b>  Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	<b>65722</b>	D	03.06.0.	30.09.2023
1	01	<b>Fulvestrant Mylan 250 mg/5 ml, Injektionslösung</b>  Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	<b>67151</b>	B	07.16.2.	06.07.2023
1	02	<b>Mepha-Grippal C, Brausetabletten</b>  Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>52454</b>	D	01.01.2.	13.07.2023
1	01	<b>Pemetrexed-Teva 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung</b>  Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>65762</b>	A	07.16.1.	11.07.2023
1	02	<b>Pemetrexed-Teva 500 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung</b>  Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>65762</b>	A	07.16.1.	11.07.2023

1	03	<b>Pemetrexed-Teva 1000 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	65762	A	07.16.1. 11.07.2023
1	01	<b>Venofundin, Infusionslösung</b> B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	56198	B	06.01.23 27.07.2023

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	02	<b>Delvosteron ad us. vet., Injektionssuspension</b>	42336	B	31.10.2023
		MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern			
4	01	<b>Panazolin ad us. vet., Pulver zum Eingeben für Rinder</b>	48575	B	18.07.2023
		Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern			

**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	03	<b>Antidry wash, ölige Lösung</b> Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimer-mattweg 57, 4123 Allschwil	51929	D	10.10.0.	02.12.2023
1	01	<b>Artofen, gel</b> Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	54965	D	07.10.4.	01.12.2023
1	01	<b>Biozol 250 mg, polvere per soluzione iniettabile e per infusione</b> Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio	52188	A	08.01.3.	14.12.2023
1	02	<b>Biozol 500 mg, polvere per soluzione iniettabile e per infusione</b> Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio	52188	A	08.01.3.	14.12.2023
1	03	<b>Biozol 1 g, polvere per soluzione iniettabile e per infusione</b> Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio	52188	A	08.01.3.	14.12.2023
1	04	<b>Biozol 2 g, polvere per soluzione iniettabile e per infusione</b> Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio	52188	A	08.01.3.	14.12.2023
1	03	<b>DuoFer Fol, Filmtabletten</b> Andreabal AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	53048	D	06.07.1.	16.12.2023
1	02	<b>Duofer, Filmtabletten</b> Andreabal AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	38423	D	06.07.1.	16.12.2023
1	01	<b>Glibenorm, Tabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	56367	B	07.06.2.	05.11.2023

1	01	<b>Levetiracetam DRAC 250 mg, Filmtabletten</b> Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	63058	B	01.07.1. 10.12.2023
1	02	<b>Levetiracetam DRAC 500 mg, Filmtabletten</b> Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	63058	B	01.07.1. 10.12.2023
1	03	<b>Levetiracetam DRAC 1000 mg, Filmtabletten</b> Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen	63058	B	01.07.1. 10.12.2023
1	01	<b>Nidazea, Gel</b> Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren	57701	B	10.02.0. 11.12.2023
1	01	<b>Optrex, Augenbad</b> Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen	54071	D	11.06.3. 15.12.2023
1	01	<b>Optrex, Augentropfen</b> Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen	54072	D	11.06.3. 15.12.2023
1	01	<b>Sanadermil, mousse</b> Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	50137	D	10.05.1. 18.12.2023
1	02	<b>Tebofortin forte 80, Filmtabletten</b> Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	50787	D	02.97.0. 22.12.2023

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1 01 Gammaserin ad us. vet., Lösung für Kälber 1095 B 31.12.2023  
Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

**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	<b>Roxadustat</b> (1 Arzneimittel)	03.07.2023
	Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
	Anaemia	
	Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen	
2	<b>Intestinale (Spender-) Mikrobiota</b> (1 Arzneimittel)	12.07.2023
	Neuanmeldung eines Arzneimittels für den Spitalbedarf	
	Rezidivierende Clostridium difficile Infektion	
	Kantonsapotheke Zürich, Südstrasse 3, 8952 Schlieren	
2	<b>Sodium Fluoride</b> (1 Arzneimittel)	14.07.2023
	Änderung, neue Indikation	
	neue Indikation: für Kinder ab 12 Jahren	
	GABA Schweiz AG, Grabetsmattweg, 4106 Therwil	
2	<b>Daprodustat</b> (1 Arzneimittel)	19.07.2023
	Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
	Anämie	
	GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	
2	<b>Filgotinib</b> (1 Arzneimittel)	20.07.2023
	Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
	Ulcerative colitis	
	Galapagos GmbH, Aeschengraben 27, 4051 Basel	

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

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

<b>Crizotinib (1 Arzneimittel)</b>	05.07.2023
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Änderung, neue Indikation	
ALK-pos ALCL bei Kindern und Jugendlichen ab 1 Jahr, ALK-pos IMT bei Kindern und Jugendlichen ab 1 Jahr	
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	
<b>Loncastuximab tesirine (1 Arzneimittel)</b>	06.07.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Zynlonta as monotherapy is indicated for the treatment of adult patients with relapsed or refractory diffuse large B-cell lymphoma (DLBCL) and high-grade B-cell lymphoma (HGBL), after two or more lines of systemic therapy	
Swedish Orphan Biovitrum AG, Messeplatz 10, 4058 Basel	
<b>Sapropterindihydrochlorid (1 Arzneimittel)</b>	06.07.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Behandlung der Hyperphenylalaninämie	
NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	
<b>turoctocog alfa pegol (1 Arzneimittel)</b>	06.07.2023
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Hämophilie A	
Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten	
<b>Deferasirox (1 Arzneimittel)</b>	07.07.2023
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Eisen-Chelatbildner	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	

<b>Epcoritamab (2 Arzneimittel)</b> Neuanmeldung eines Arzneimittels mit befristeter Zulassung Diffuse large B-cell lymphoma AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham	07.07.2023
<b>pembrolizumab (1 Arzneimittel)</b> Änderung, neue Indikation gastric cancer MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	07.07.2023
<b>pembrolizumab (1 Arzneimittel)</b> Änderung, neue Indikation HER2- gastric cancer MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	07.07.2023
<b>Respiratory syncytial virus (RSV) mRNA (nucleoside modified) (1 Arzneimittel)</b> Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Impfstoff, der für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das respiratorische Synzytial-Virus (RSV) verursachten Infektion der unteren Atemwege (LRTD) und akuten Atemwegserkrankung (ARD) bei Erwachsenen ab 60 Jahren indiziert ist. Prevention of lower respiratory tract disease (LRTD) caused by respiratory syncytial virus (RSV)-A and RSV-B subtypes and acute respiratory disease (ARD) caused by RSV in adults 60 years of age and older Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel	07.07.2023
<b>doxepin hydrochloride (1 medicamento)</b> Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto senza innovazione Treatment of symptoms of depressive illness in adults, especially where sedation is required. Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno	10.07.2023
<b>Lidocaine Hydrochloride Monohydrate (1 médicament)</b> Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation Treatment of severe ventricular arrhythmias in adults, if judged to be life threatening by the physician. Aguettant Suisse SA, Route de Jussy 35, 1226 Thônex	12.07.2023
<b>Melatonin (1 Arzneimittel)</b> Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation - Kurzzeitbehandlung von Jetlag bei Erwachsenen - Insomnie bei Kindern und Jugendlichen von 6-17 Jahren mit Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS), bei denen Schlafhygienemaßnahmen nicht wirksam waren. Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel	13.07.2023
<b>Tenofovirdisoproxil (als Tenofovirdisoproxilfumarat) (1 Arzneimittel)</b> Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport HIV-1-Infektion Pharma Nova GmbH, Zugerstrasse 76A, 6340 Baar	13.07.2023

<b>Rivaroxaban (1 Arzneimittel)</b>	17.07.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Thromboseprophylaxe und Behandlung, Schlaganfall- und Embolieprophylaxe, Behandlung von Lungenembolien (LE)	
Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	
<b>Rivaroxaban (1 Arzneimittel)</b>	17.07.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
In Kombination mit Acetylsalicylsäure zur Prävention schwerwiegender atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit koronarer Herzkrankheit oder manifester peripherer arterieller Gefässerkrankung und einem hohen Risiko für ischämische Ereignisse	
Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	
<b>Empagliflozin Metformin (1 Arzneimittel)</b>	18.07.2023
Änderung, neue Indikation	
Behandlung des Typ 2 Diabetes mellitus bei Kindern ab 10 Jahren	
Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	
<b>Humanes Antithrombin III (1 Arzneimittel)</b>	18.07.2023
Änderung, neue Indikation	
Zur Behandlung von Patienten mit erworbenem Antithrombin Mangel	
Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ	
<b>Progesterone (1 médicament)</b>	18.07.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
Voie d'administration orale: Troubles de l'équilibre hormonal suite à une insuffisance en progestérone, en particulier: ·syndrome prémenstruel ,·troubles du cycle menstrual dus à une dysovulation ou anovulation ·préménopause. ·En complément d'une thérapie oestrogénique substitutive dans les troubles vasomoteurs dus à la ménopause naturelle ou après ovariectomie chez les femmes non-hystérectomisées. Voie d'administration vaginale: Supplémentation de la phase lutéale au cours des cycles de fécondation in vitro (FIV), Supplémentation de la phase lutéale au cours des cycles spontanés ou induits, en particulier en cas d'hypofertilité liée à des troubles de l'ovulation ainsi que lors de stérilité primaire ou secondaire.	
Leman SKL SA, 1213 Lancy	
<b>anisi aetheroleum, eucalypti aetheroleum, levomentholum, polygalae extractum ethanoli-cum siccum, glycerolum, liquirtiae succus. (1 Arzneimittel)</b>	19.07.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing	
Bei Erkältungshusten	
Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	
<b>Enzalutamide (1 Arzneimittel)</b>	21.07.2023
Änderung, neue Indikation	
non-metastatic hormone-sensitive prostate cancer (nmHSPC)	
Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen	

<b>Dantrolenum natricum</b> (1 Arzneimittel)	24.07.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Maligne Hyperthermie	
Norgine AG, Werftestrasse 3, 6005 Luzern	
 <b>follitropin alfa, lutropin alfa</b> (1 Arzneimittel)	26.07.2023
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Stimulation der Follikelreifung bei LH- und FSH-Mangel	
Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug	
 <b>Milnacipran</b> (1 medicamento)	26.07.2023
Nuova notifica di un medicamento con un principio attivo nuovo	
Milnacipran is used for the treatment of major depressive episodes	
Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno	
 <b>Alpha1-Proteinase Inhibitor (Human)</b> (1 médicament)	27.07.2023
Extension d'autorisation, nouvelle forme pharmaceutique	
alpha1-antitrypsin deficiency	
OM Pharma Suisse SA, Route du Petit-Moncor 1D, 1752 Villars-sur-Glâne	
 <b>Fexofenadini hydrochloridum</b> (1 Arzneimittel)	27.07.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Antiallergikum	
NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	
 <b>Lidocainum</b> (1 médicament)	27.07.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation	
Anesthésie de surface et lubrification : - pendant une cystoscopie, une dilatation, un sondage et d'autres interventions urologiques. - des cavités nasales et pharyngées : lors de procédures endoscopiques, telles que l'endoscopie digestive supérieure et la bronchoscopie - lors d'une procto-rectoscopie - lors de l'intubation trachéale - pour le soulagement de la douleur chez les enfants après une circoncision - dans le traitement symptomatique de la douleur liée à la cystite et à l'urétrite.	
Leman SKL SA, 1213 Lancy	
 <b>Mirtazapin</b> (1 Arzneimittel)	27.07.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
- Zur Akutbehandlung der unipolaren depressiven Episode. - Zur Erhaltungstherapie im Falle einer Remission unter Mirtazpain während der Akuttherapie einer unipolaren depressiven Episode für die Dauer von 4-6 Monaten gemäss aktueller Behandlungsempfehlungen für Depressionen. Das Nutzen-Risiko-Verhältnis muss dabei regelmäßig überprüft werden.	
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	
 <b>Hydrocortison</b> (1 Arzneimittel)	31.07.2023
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
Glucocorticoid-Therapie (Neue Dosisstärke 250mg/2ml Act-O-Vial)	
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

**Prednisolon (1 Arzneimittel)**

31.07.2023

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Kortikosteroid für Hunde und Katzen

Streuli Tiergesundheit AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

**Berichtigung  
Rectification**

**Swissmedic Journal Nr. 05/2023, Mai 2023, Seite 586  
Journal Swissmedic No 05/2023, mai 2023, page 586**

Im Swissmedic Journal 05/2023 wurde bei der Einreichung von Capivasertib vom 1. Mai 2023 das Anwendungsgebiet falsch publiziert.

publiziert: Filmtabletten

Das korrekte Anwendungsgebiet lautet: Brustkrebs

Une erreur s'est glissée lors de la publication dans l'édition 05/2023 du Journal Swissmedic du champ d'application du médicament Capivasertib, dont la demande a été reçue le 1<sup>er</sup> mai 2023.

Mention publiée : Filmtabletten (comprimés pelliculés)

Le champ d'application correct est le suivant : cancer du sein