

# Swissmedic Journal 09/2023

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: Elrexfio®, Injektionslösung (Elranatamab)	<b>954</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Imjudo®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Tremelimumabum)	<b>956</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Elfabrio®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (pegunigalsidase alfa)	<b>958</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Comirnaty® Omicron XBB.1.5 (30 Mikrogramm)/Dosis gebrauchsfertige Injektionsdispersion (Raxtozinameranum)	<b>960</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Spikevax™ XBB 1.5, Fertigspritze, Einzeldosis-Durchstechflasche und Mehrfachdosis-Durchstechflasche Dispersion zur Injektion (Andusomeranum)	<b>962</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: CircoMax ad us. vet., Emulsion zur Injektion für Schweine (recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2b-ORF2 protein, inactivated)	<b>964</b>
<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Neuzulassung	<b>966</b>
Revision und Änderung der Zulassung	<b>976</b>
Änderung der Zulassungsinhaberin	<b>1050</b>
Widerruf der Zulassung	<b>1052</b>
Erlöschen der Zulassung	<b>1057</b>
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	<b>1060</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: Elrexio®, solution injectable (elranatamabum)	<b>955</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Imjudo®, solution à diluer pour perfusion (tremelimumabum)	<b>957</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Elfabrio®, solution à diluer pour perfusion (pegunigalsidase alfa)	<b>959</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Comirnaty® Omicron XBB.1.5 (30 microgrammes)/dose dispersion injectable prête à l'emploi (raxtozinameranum)	<b>961</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Spikevax™ XBB 1.5, Seringue préremplie, flacon monodose et flacon multidosage dispersion injectable (andusomeranum)	<b>963</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: CircoMax ad us. vet., émulsion injectable pour porcins (recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2b-ORF2 protein, inactivated)	<b>965</b>
<b>Miscellanées</b>	
Nouvelle autorisation	<b>966</b>
Révision et modification de l'autorisation	<b>976</b>
Modification du titulaire d'AMM	<b>1050</b>
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>1052</b>
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>1057</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>1060</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 renouvelable
- 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:  
Elravaxio®<sup>®</sup>, Injektionslösung (Elranatamab)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Elravaxio <sup>®</sup> , Injektionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Elranatamab
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	44 mg/1.1 ml; 76 mg/1.9 ml, Injektionslösung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Elravaxio ist indiziert als Monotherapie zur Behandlung des rezidivierten oder refraktären multiplen Myeloms bei erwachsenen Patienten deren multiples Myelom gegenüber mindestens einem immunmodulatorischen Wirkstoff, einem Proteasom-Inhibitor und einem monoklonalen Anti-CD38-Antikörper refraktär ist, und welche eine Progredienz zur letzten Therapie gezeigt haben (siehe «Klinische Wirksamkeit). Aufgrund einer zum Zeitpunkt der Begutachtung des Gesuches unvollständigen klinischen Datenlage, ist diese Indikation befristet zugelassen (Art. 9a Heilmittelgesetz). Die befristete Zulassung ist zwingend an die zeitgerechte Erfüllung von Auflagen gebunden. Nach deren Erfüllung kann die befristete Zulassung in eine ordentliche Zulassung überführt werden.
<b>ATC Code:</b>	L01F
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1./Cytostatica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	68646
<b>Zulassungsdatum:</b>	05.09.2023 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

<b>Préparation:</b>	Elrexfio®, solution injectable
<b>Principe(s) actif(s):</b>	elranatamabum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	44 mg/1.1 ml; 76 mg/1.9 ml, solution injectable
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Elrexfio ist indiziert als Monotherapie zur Behandlung des rezidivierten oder refraktären multiplen Myeloms bei erwachsenen Patienten deren multiples Myelom gegenüber mindestens einem immunmodulatorischen Wirkstoff, einem Proteasom-Inhibitor und einem monoklonalen Anti-CD38-Antikörper refraktär ist, und welche eine Progredienz zur letzten Therapie gezeigt haben (siehe «Klinische Wirksamkeit»).</p> <p>Aufgrund einer zum Zeitpunkt der Begutachtung des Gesuches unvollständigen klinischen Datenlage, ist diese Indikation befristet zugelassen (Art. 9a Heilmittelgesetz). Die befristete Zulassung ist zwingend an die zeitgerechte Erfüllung von Auflagen gebunden. Nach deren Erfüllung kann die befristete Zulassung in eine ordentliche Zulassung überführt werden.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	L01F
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1./Cytostatica
<b>No d'autorisation:</b>	68646
<b>Date d'autorisation:</b>	05.09.2023
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Imjudo<sup>®</sup>, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Tremelimumabum)**

**Name Arzneimittel:** Imjudo<sup>®</sup>, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung  
**Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:** Tremelimumabum  
**Dosisstärke und Darreichungsform:** 25 mg/1.25 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung  
**Anwendungsgebiet / Indikation:** IMJUDO in Kombination mit Durvalumab ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit inoperablem hepatozellulärem Karzinom (uHCC), die noch keine systemische Vorbehandlung erhalten haben (siehe «Klinische Wirksamkeit»).  
**ATC Code:** L01FX  
**IT-Nummer / Bezeichnung:** 07.16.1./Cytostatica  
**Zulassungsnummer/n:** 68706  
**Zulassungsdatum:** 13.09.2023  
Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Imjudo<sup>®</sup>, solution à diluer pour perfusion (tremelimumabum)**

<b>Préparation:</b>	Imjudo <sup>®</sup> , solution à diluer pour perfusion
<b>Principe(s) actif(s):</b>	tremelimumabum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	25 mg/1.25 ml, solution à diluer pour perfusion
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	IMJUDO in Kombination mit Durvalumab ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit inoperablem hepatzellulärem Karzinom (uHCC), die noch keine systemische Vorbehandlung erhalten haben (siehe «Klinische Wirksamkeit»). L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> .
<b>Code ATC:</b>	L01FX
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1./Cytostatiques
<b>No d'autorisation:</b>	68706
<b>Date d'autorisation:</b>	13.09.2023
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Elfabrio<sup>®</sup>, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (pegunigalsidase alfa)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Elfabrio <sup>®</sup> , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	pegunigalsidase alfa
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	20 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Elfabrio est indiqué pour le traitement enzymatique substitutif au long cours chez les patients adultes présentant une maladie de Fabry (déficit en alpha-galactosidase) dont le diagnostic a été confirmé. Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> zu konsultieren.
<b>ATC Code:</b>	A16AB20
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.14.0./Enzympräparate
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	69257
<b>Zulassungsdatum:</b>	11.09.2023 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Elfabrio<sup>®</sup>, solution à diluer pour perfusion (pegunigalsidase alfa)**

<b>Préparation:</b>	Elfabrio <sup>®</sup> , solution à diluer pour perfusion
<b>Principe(s) actif(s):</b>	pegunigalsidase alfa
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	20 mg/10 ml, solution à diluer pour perfusion
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Elfabrio est indiqué pour le traitement enzymatique substitutif au long cours chez les patients adultes présentant une maladie de Fabry (déficit en alpha-galactosidase) dont le diagnostic a été confirmé.
<b>Code ATC:</b>	A16AB20
<b>No IT / désignation:</b>	07.14.0./préparations enzymatiques
<b>No d'autorisation:</b>	69257
<b>Date d'autorisation:</b>	11.09.20.23 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Comirnaty® Omicron XBB.1.5 (30 Mikrogramm)/Dosis gebrauchsfertige  
Injektionsdispersion (Raxtozinameranum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Comirnaty® Omicron XBB.1.5 (30 Mikrogramm)/Dosis gebrauchsfertige Injektionsdispersion
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Raxtozinameranum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	30 µm/Dosis, Injektionsdispersion
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Comirnaty Omicron XBB.1.5 (30 Mikrogramm)/Dosis gebrauchsfertige Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Personen ab 12 Jahren.
<b>ATC Code:</b>	J07BN01
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	08.08./Impfstoffe
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	69488
<b>Zulassungsdatum:</b>	19.09.2023
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Comirnaty® Omicron XBB.1.5 (30 microgrammes)/dose dispersion injectable prête à  
l'emploi (raxtozinameranum)**

**Préparation:**

Comirnaty® Omicron XBB.1.5 (30 microgrammes)/dose dispersion injectable prête à l'emploi

**Principe(s) actif(s):**

raxtozinameranum

**Dosage et forme pharmaceutique:**

30 µm/dose, dispersion injectable

**Possibilités d'emploi / Indication:**

Comirnaty Omicron XBB.1.5 (30 Mikrogramm)/Dosis gebrauchsfertige Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Personen ab 12 Jahren.

L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à [www.swissmedicinfo.ch](http://www.swissmedicinfo.ch)

**Code ATC:**

J07BN01

**No IT / désignation:**

08.08./vaccines

**No d'autorisation:**

69488

**Date d'autorisation:**

19.09.20.23

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Spikevax™ XBB 1.5, Fertigspritze, Einzeldosis-Durchstechflasche und Mehrfachdosis-Durchstechflasche Dispersion zur Injektion (Andusomeranum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Spikevax™ XBB 1.5, Fertigspritze, Einzeldosis-Durchstechflasche und Mehrfachdosis-Durchstechflasche Dispersion zur Injektion Andusomeranum
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Eine Dosis (0,5 ml) enthält 50 µg Andusomeran, Einzeldosis-Durchstechflasche und Mehrfachdosis-Durchstechflasche und Dispersion zur Injektion
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	Spikevax XBB.1.5 ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 18 Jahren indiziert.
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	J07BN01
<b>ATC Code:</b>	08.08./Impfstoffe
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	69484 und 69465
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	25.09.2023
<b>Zulassungsdatum:</b>	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Spikevax™ XBB 1.5, Seringue préremplie, flacon monodose et flacon multidose  
dispersion injectable (andusomeranum)**

<b>Préparation:</b>	Spikevax™ XBB 1.5, Seringue préremplie, flacon monodose et flacon multidose dispersion injectable andusomeranum
<b>Principe(s) actif(s):</b>	
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	Une dose (0,5 ml) contient 50 µg andusoméran, Seringue préremplie, flacon monodose et flacon multidose
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Spikevax XBB.1.5 ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 18 Jahren indiziert. 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>	J07BN01
<b>No IT / désignation:</b>	08.08./vaccines
<b>No d'autorisation:</b>	69484 et 69465
<b>Date d'autorisation:</b>	25.09.20.23 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: CircoMax ad us. vet., Emulsion zur Injektion für Schweine (recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2b-ORF2 protein, inactivated)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	CircoMax ad us. vet., Emulsion zur Injektion für Schweine
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2a-ORF2 protein, inactivated 1.5 - 4.9 RP/ Dosis, recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2b-ORF2 protein, inactivated 1.5 - 5.9 RP /Dosis
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	Emulsion zur Injektion
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Aktive Immunisierung von Schweinen gegen das Porcine Circovirus Typ 2 (PCV2) zur Reduktion der Viruslast im Blut, in lymphatischen Geweben, der Virusausscheidung über den Kot und zur Verringerung von Läsionen in den lymphatischen Geweben, die mit einer PCV2-Infektion einhergehen. Eine Schutzwirkung gegen Porcine Circoviren der Typen 2a, 2b und 2d wurde belegt.
<b>ATC Code:</b>	Beginn der Immunität (beide Impfschemata):
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	3 Wochen nach der letzten Impfung.
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	Dauer der Immunität (beide Impfschemata):
<b>Zulassungsdatum:</b>	23 Wochen nach der letzten Impfung.
	QI09AA07
	--
	69282
	21.09.2023
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.
	<a href="http://www.tierarzneimittel.ch">www.tierarzneimittel.ch</a>

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
CircoMax ad us. vet., émulsion injectable pour porcins (recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2b-ORF2 protein, inactivated)**

<b>Préparation:</b>	CircoMax ad us. vet., émulsion injectable pour porcins
<b>Principe(s) actif(s):</b>	recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2a-ORF2 protein, inactivated 1.5 - 4.9 AR / dose, recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2b-ORF2 protein, inactivated 1.5 - 5.9 AR / dose
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	émulsion injectable
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Immunisation active des porcs contre le circovirus porcin de type 2 (PVC2) afin de réduire la charge virale dans le sang et les tissus lymphoïdes, l'excrétion fécale et les lésions dans les tissus lymphoïdes associées à l'infection par le PCV2. Une protection a été démontrée contre les circovirus porcins de types 2a, 2b et 2d. Début de l'immunité (pour les 2 programmes de vaccination) : 3 semaines après la dernière vaccination. Durée de l'immunité (pour les 2 programmes de vaccination) : 23 semaines après la dernière vaccination.
<b>Code ATC:</b>	QI09AA07
<b>No IT / désignation:</b>	--
<b>No d'autorisation:</b>	69282
<b>Date d'autorisation:</b>	21.09.2023 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. <a href="http://www.tierarzneimittel.ch">www.tierarzneimittel.ch</a>

**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 Irfen Dolo liquid caps 400 mg, Weichkapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 69050	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	19.09.2023
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 400 mg, macrogolum 600, kalii hydroxidum, aqua purificata, E 129 0.038 mg, gelatina, sorbitolum liquidum non cristallisabile corresp. sorbitolum 55.13 mg, aqua purificata, triglycerida media q.s., lecithinum q.s., pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Kapsel(n)	D
Gültig bis		18.09.2028	

**01 Atgam 250 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 68824	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum anti-T lymphocytorum ex equus 50 mg, glycinum, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Erworbene moderate bis schwere aplastische Anämie	
Packung/en	01	001 5 x 5 ml Ampulle(n)	A
Gültig bis		20.09.2028	

**01 Azacitidin Stada 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionssuspension****02 Azacitidin Stada 150 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionssuspension**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 69238	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	18.09.2023
Zusammensetzung	01	azacitidinum 100 mg, mannitolum, pro vitro.	
	02	azacitidinum 150 mg, mannitolum, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Gültig bis		17.09.2028	

**01 Comirnaty Omicron XBB.1.5 (30 Mikrogramm)/Dosis, Injektionsdispersion**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>69488</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	20.09.2023
Zusammensetzung	01	Suspension:  raxtozinameranum 30 µg pro dosi, ((4-hydroxybutyl)azanediyil)bis(hexane-6,1-diyli)s bis(2-hexyldecanoas), 2-(polyethylenglycoli 2000)-N,N-ditetradecylacetamidum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, saccharum, trometamolum, trometamoli hydrochloridum, aqua ad injectabile, 1 ml corresp..	
Anwendung		Comirnaty Omicron XBB.1.5 (30 Mikrogramm)/Dosis gebrauchsfertige Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Personen ab 12 Jahren	
Packung/en	01	001 10 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 10 2 ml Mehrfachdosis-Durchstechflaschen (2.25 ml vial)  002 195 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 195 2 ml Mehrfachdosis-Durchstechflaschen (2.25 ml vial)  003 10 Einzeldose(n) 1 Packung mit 10 2 ml Einzeldosis-Durchstechflaschen (mit je 1 Dosis à 0.3 ml (0.48 ml vial))	B  B  B
Bemerkung		(Änderung Wirkstoffzusammensetzung); Änderungen des Wirkstoffs eines saisonalen, präpandemischen oder pandemischen Impfstoffs gegen Influenza oder gegen SARS-CoV-2  NAS (New Active Substance): raxtozinameranum	
Gültig bis		19.09.2028	

**01 Cyclolux, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>69056</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.02.0.	27.09.2023
Zusammensetzung	01	acidum gadotericum 279.32 mg ut meglumini gadoteras corresp. gadolinium 0.5 mmol, megluminum, tetraxetanum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		MRT-Kontrastmittel für die ZNS-Diagnostik und Ganzkörper-MRT	
Packung/en	01	001 10 ml  002 15 ml  003 20 ml  004 60 ml  005 100 ml	B  B  B  B
Gültig bis		26.09.2028	

**01 Elfabrio 20 mg/10 ml, solution à diluer pour perfusion**

Chiesi SA, Route du Petit-Moncor 1D, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 69257	Catégorie de remise: A	Index: 07.14.0.	11.09.2023
Composition	01	pegunigalsidasum alfa 20 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum, natrii chloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 46 mg.	
Indication		Maladie de Fabry	
Conditionnements	01	1 flacon(s)	A
	002	5 flacon(s)	A
	003	10 flacon(s)	A
Remarque		NAS (New Active Substance): pegunigalsidasum alfa, DCI	
Valable jusqu'au		10.09.2028	

**01 Elrexgio 44 mg/1.1 ml, Injektionslösung****02 Elrexgio 76 mg/1.9 ml, Injektionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 68646	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	elranamatabum 44 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1.1 ml corresp. natrium 0.0074 mg.	
	02	elranamatabum 76 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1.9 ml corresp. natrium 0.012 mg.	
Anwendung		Multiples Myelom	
Packung/en	01	1 Durchstechflasche(n)	A
	002	1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): elranamatabum Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gueltig bis		05.09.2025	

**01 Elymbus 0.1 g/g, gel ophtalmique**

THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen

N° d'AMM: 69020	Catégorie de remise: B	Index: 11.09.0.	22.09.2023
Composition	01	bimatoprostum 0.1 g, sorbitolum, carbomerum 974P, natrii acetas trihydratus, macrogol 4000, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad inyectabile q.s. ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Glaucome à angle ouvert, hypertension oculaire	
Conditionnements	01	30 x 0,3 g	B
	002	90 x 0,3 g	B
Valable jusqu'au		21.09.2028	

**01 Ibrance 75 mg, Filmtabletten****02 Ibrance 100 mg, Filmtabletten****03 Ibrance 125 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 69183	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.09.2023
Zusammensetzung	01	palbociclibum 75 mg, cellulosum microcristallinum, silica colloidalis anhydrica, crospovidonum, magnesii stearas, acidum succinicum, hypromellosum, E 171, triacetinum, E 132, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung			HR-positives, HER2-negatives lokal fortgeschrittenes/metastasierendes Mammakarzinom
Packung/en	01	001 21 Tablette(n)	A
	02	002 21 Tablette(n)	A
	03	003 21 Tablette(n)	A
Gültig bis		05.09.2028	

**01 Imjudo 25 mg/1,25 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Imjudo 300 mg/15 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 68706	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.09.2023
Zusammensetzung	01	tremelimumabum 25 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas corresp. natrium 0.012 mg, polysorbatum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1.25 ml.	
Anwendung			Hepatozelluläres Karzinom
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): tremelimumabum	
Gültig bis		12.09.2028	

**01 Mebucaïne Dolo Spray 8.75 mg, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle**  
**Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen**

Zul.-Nr.: <b>69044</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	13.09.2023
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 17.16 mg, saccharinum naticum, acidum citricum, natrii hydroxidum, dinatrii phosphas dodecahydricus, betadexum, hydroxypropylbetadexum, aromatica (Kirsch) cum ethanolum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 1.59 mg.	
Anwendung		Kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001 15 ml	D
Gültig bis		12.09.2028	

**01 Mekinist 4.7 mg, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen**  
**Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch**

Zul.-Nr.: <b>69134</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	trametinibum 4.7 mg ut trametenibi dimethylis sulfoxidi solvatum, sulfobutylbetadexum naticum 9400 mg, sucralosum, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas, E 202 corresp. kalium 58 mg, E 218 75.2 mg, aromatica Erdbeere, pro vitro, natrium 198 mg.	
Anwendung		Melanom, nicht-kleinzeliges Lungenkarzinom	
Packung/en	01	001 1 Flasche(n)	A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XE25, neu: L01EE01)	
Gültig bis		04.09.2028	

**01 Pemetrexed Ideogen 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Pemetrexed Ideogen 500 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**IDEOGEN AG, 8807 Freienbach**

Zul.-Nr.: <b>68986</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	11.09.2023
Zusammensetzung	01	pemetrexedum 100 mg ut pemetrexedum dinatricum hemipentahydricum, mannitolum, pro vitro corresp., natrium 9 mg.	
	02	pemetrexedum 500 mg ut pemetrexedum dinatricum hemipentahydricum, mannitolum, pro vitro corresp., natrium 45 mg.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 x 100 mg Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 x 500 mg Durchstechflasche(n)	A
Gültig bis		10.09.2028	

**01 Rivaroxaban Sandoz eco vascular 2.5 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68691	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	06.09.2023
Zusammensetzung	01	rivaroxabanum 2.5 mg, natrii laurilsulfas, lactosum 29 mg, poloxamerum 188, cellulose microcristallinum, carmellosum natricum conatum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromelloseum, E 171, macrogolum 400, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 2.22 mg.	
Anwendung	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		
Packung/en	01	001 10 Tablette(n) 002 30 Tablette(n) 003 56 Tablette(n) 004 100 Tablette(n) 005 196 Tablette(n)	B B B B B
Gültig bis	05.09.2028		

**01 Rotpunkt Apotheke Bronchialpastillen neo, Lutschpastillen**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 69489	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	11.09.2023
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 3.1 mg, eucalypti aetheroleum 1.4 mg, levomentholum 3.9 mg, polygalae radicis extractum ethanolicum siccum (Polygala senega L., radix) 1.4 mg, DER: 3-6:1, Auszugsmittel Ethanolum 30 % m/m, maltodextrinum, acaciae gummi, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.6 mg, sorbitolum 716 mg, acesulfamum kalicum, aqua purificata, pro pastillo.	
Anwendung	Bei Erkältungshusten		
Packung/en	01	001 36 Tablette(n)	E
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Skyrizi 360 mg, Injektionslösung in einer Patrone für ein Dosiergerät**

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68946	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	14.09.2023
Zusammensetzung	01	risankizumabum 360 mg, natrii acetas trihydricus corresp. natrium 0.5 mg, acidum aceticum glaciale, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2.4 ml.	
Anwendung	Morbus Crohn bei Erwachsenen		
Packung/en	01	001 1 Stück Patrone	B
Gültig bis	13.09.2028		

**01 Skyrizi 600 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 68947	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	14.09.2023
Zusammensetzung	01	risankizumabum 600 mg, natrii acetas trihydricus corresp. natrium 2.09 mg, acidum aceticum glaciale, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung	Morbus Crohn bei Erwachsenen		
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Gültig bis	13.09.2028		

**01 Spikevax XBB.1.5 0.10 mg/ml, Dispersion zur Injektion**

Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>69484</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	26.09.2023
Zusammensetzung	01	Suspension:  andusomeranum 0.050 mg pro dosi, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas, cholesterolum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus, trometamolum, trometamoli hydrochloridum, acidum aceticum, natrii acetas trihydricus, saccharum, aqua ad inyectabile, pro dosi, natrum 0.017 mg.	
Anwendung		Spikevax XBB.1.5 ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 18 Jahren indiziert.	
Packung/en	01	001 10 Fertigspritze(n) Jede Fertigspritze enthält eine Dosis à 0,5 ml  002 1 Fertigspritze(n) Eine Fertigspritze enthält eine Dosis à 0.5 ml.	B
Bemerkung		Änderungen des Wirkstoffs eines saisonalen, präpandemischen oder pandemischen Impfstoffs gegen Influenza oder gegen SARS-CoV-2  NAS (New Active Substance): andusomeranum	
Gültig bis		25.09.2028	

**01 Spikevax XBB.1.5 0.10 mg/ml, Dispersion zur Injektion**

Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>69465</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	26.09.2023
Zusammensetzung	01	Suspension:  andusomeranum 0.050 mg pro dosi, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas, cholesterolum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus, trometamolum, trometamoli hydrochloridum, acidum aceticum, natrii acetas trihydricus, saccharum, aqua ad inyectabile, pro dosi, natrum 0.017 mg.	
Anwendung		Spikevax XBB.1.5 ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 18 Jahren indiziert.	
Packung/en	01	001 10 Durchstechflasche(n) Jede Durchstechflasche enthält 5 Dosen à 0,5 ml (2.5 ml Durchstechflasche)  002 10 Durchstechflasche(n) Jede Durchstechflasche enthält 1 Dosis à 0,5 ml (0.5 ml Durchstechflasche)	B
Bemerkung		Änderungen des Wirkstoffs eines saisonalen, präpandemischen oder pandemischen Impfstoffs gegen Influenza oder gegen SARS-CoV-2  NAS (New Active Substance): andusomeranum	
Gültig bis		25.09.2028	

**01 Sugammadex Labatec 200 mg/2ml, solution injectable**  
**02 Sugammadex Labatec 500 mg/5ml, solution injectable**  
 Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 69239	Catégorie de remise: B	Index: 15.01.0.	29.09.2023
Composition	01	sugammadexum 200 mg ut sugammadexum naticum 217.6 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml corresp. natrium 18.9 mg.	
	02	sugammadexum 500 mg ut sugammadexum naticum 544 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml corresp. natrium 47.25 mg.	
Indication		Décurarisation après bloc neuromusculaire induit par le rocuronium ou le vécuronium	
Conditionnements	01	001 10 flacon(s)	B
	02	002 10 flacon(s)	B
Valable jusqu'au		28.09.2028	

**01 Tafinlar 10 mg, Tablette zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 69135	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	dabrafenibum 10 mg ut dabrafenibi mesilas, mannitolum, cellulosum microcristallinum, crospovidonum, hypromellosum, acesulfamum kalicum magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, aromatica Beerengeschmack alcohol benzylicus 0.00078 mg cum propylenglycolum 0.036 mg cum pro compresso.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 210 Tablette(n)	A
Gültig bis		04.09.2028	

**01 Teriflunomid-Mepha 14 mg, Filmtabletten**  
**02 Teriflunomid-Mepha 14 mg QOD, Filmtabletten**  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68744	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	22.09.2023
Zusammensetzung	01	teriflunomidum 14 mg, lactosum monohydricum 72.25 mg, cellulosum microcristallinum, maydis amyllum, carboxymethylamylum naticum A, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylis fumaras, Überzug: hypromellosum, E 171, talcum, macrogol 8000, E 132, pro compresso obducto corresp. natrium 0.56 mg.	
	02	teriflunomidum 14 mg, lactosum monohydricum 72.25 mg, cellulosum microcristallinum, maydis amyllum, carboxymethylamylum naticum A, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, natrii stearylis fumaras, Überzug: hypromellosum, E 171, talcum, macrogol 8000, E 132, pro compresso obducto corresp. natrium 0.56 mg.	
Anwendung		Behandlung von Erwachsenen und Kindern ab 10 Jahren mit schubförmig-remittierender multipler Sklerose (MS)	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	002	84 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
Gültig bis		21.09.2028	

**01 Wala Aconit comp. Schmerzöl, Öl zur Anwendung auf der Haut**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>68743</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	12.09.2023
Zusammensetzung	01	aconitum napellus e tubere rec. ferm 33c D9 oleos. (HAB 33c/12j) 100 mg, dextrocamphora 10 mg, lavandulae aetheroleum (Lavandula angustifolia Mill. (Lavandula officinalis Chaix), aetheroleum) 10 mg, quarz (HAB) D9 oleos. (HAB 8a/12j) 100 mg, arachidis oleum raffinatum, ethanolum 1.9 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. 1.1 ml, corresp. arachidis oleum raffinatum 978 mg.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis zur Anregung des Wärmeorganismus und Integration von Stoffwechselprozessen bei schmerzhaften Erkrankungen, die vom Nerven-Sinnes-System ausgehen, wie schmerzhaften Verspannungen, z. B. im Rücken, im Nacken oder in den Schultern, Gliederschmerzen, Gelenkbeschwerden infolge von Arthrose,	
Packung/en	01	001	50 ml
Gültig bis		11.09.2028	D

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire****01 CircoMax ad us. vet., Emulsion zur Injektion für Schweine**

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

Zul.-Nr.: 69282	Abgabekategorie: B	Index:	21.09.2023
Zusammensetzung	01	recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2a-ORF2 protein, inactivated 1.5 - 4.9 U., recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2b-ORF2 protein, inactivated 1.5 - 5.9 U., natrii chloridum, kalii chloridum, dinatrii phosphas heptahydricus, kalii dihydrogenophosphas, poloxamerum 401 0.2 % V/V, squalanum 0.4 % V/V, polysorbitum 80 0.032 % V/V, aqua ad injectabile, borax, tetrannatrii edetas, dinatrii phosphas, ad emulsionem pro dosi 2 ml.	
Anwendung		Inaktivierter, rekombinanter Impfstoff gegen das Porcine Circovirus bei Schweinen	
Packung/en	01	001 100 ml (à 50 Dosen)	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): recombinant porcine circovirus type 1 chimera expressing porcine circovirus type 2b-ORF2 protein, inactivated	
Gültig bis		20.09.2028	

**01 Ficoxil 57 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde****02 Ficoxil 227 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde**

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

Zul.-Nr.: 69224	Abgabekategorie: B	Index:	14.09.2023
Zusammensetzung	01	firocoxibum 56.750 mg, povidonum K 30, crospovidonum, lactosum monohydricum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, aromatica (beef flavour), E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso.	
	02	firocoxibum 227.000 mg, povidonum K 30, crospovidonum, lactosum monohydricum, carmellosum natricum conexum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, aromatica (beef flavour), E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde	
Packung/en	01	001 1 x 10 Tablette(n)	B
		002 3 x 10 Tablette(n)	B
		003 6 x 10 Tablette(n)	B
		004 10 x 10 Tablette(n)	B
	02	005 1 x 10 Tablette(n)	B
		006 3 x 10 Tablette(n)	B
		007 6 x 10 Tablette(n)	B
		008 10 x 10 Tablette(n)	B
Gültig bis		13.09.2028	

## Revision und Änderung der Zulassung

### Révision et modification de l'autorisation

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

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

#### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

##### 01 Actilyse Cathflo 2 mg, Injektionspräparat

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

Zul.-Nr.: 58665		Abgabekategorie: B	Index: 06.05.0.	13.09.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alteplasum ADNr 2 mg, arginimum, acidum phosphoricum, polysorbatum 80, pro vitro.		
Anwendung		Rekanalisation thrombotisch verschlossener zentraler Venenzugänge		
Packung/en	01	003	5 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

##### 01 Algifor Junior, Suspension

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

N° d'AMM: 56046		Catégorie de remise: B	Index: 07.10.1.	29.09.2023
Composition	01	ibuprofenum 100 mg, acidum citricum monohydricum, xanthani gummi, dinatrii edetas, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 16.8 mg, aromatica (orange), natrii cyclamas, saccharum 2.5 g, sorbitolum liquidum non cristallisabile 500 mg, E 211 12.5 mg, aqua purificata ad suspensionem pro 5 ml corresp. sodium 4.6 mg.		
Indication		Antiphlogistique, Analgésique, Antipyrétique		
Conditionnements	01	001	200 ml	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au		illimité		

##### 06 Amoxi-Mepha 200 mg/4 ml, Granulat zur Zubereitung einer Suspension zum Einnehmen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49929		Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	25.09.2023
Zusammensetzung	06	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartatum, conserv.: E 211, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 4 ml.		
Anwendung		Infektionskrankheiten		
Packung/en	06	022	100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

**01 Amoxi-Mepha 500, Lactab****02 Amoxi-Mepha 750, Lactab****03 Amoxi-Mepha 1000, Lactab****04 Amoxi-Mepha 375, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 44911	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	25.09.2023
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	amoxicillinum anhydricum 750 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	amoxicillinum anhydricum 375 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	019 20 Tablette(n)	A
	02	027 20 Tablette(n)	A
	03	035 20 Tablette(n)	A
	04	043 16 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ampho-Moronal, Lutschtabletten**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 37244	Abgabekategorie: B	Index: 12.03.4.	28.09.2023
Zusammensetzung	01	amphotericinum B 10 mg, poly(alcohol vinylicus), acaciae gummi, acidum stearicum, mannitolum, talcum, saccharinum natricum corresp. natrium 0.313 mg, aromatica (Apfelsine) cum sorbitolum et E 220 et alcohol benzylicus et E 320 et citralum et citronellolum et geraniolum et limonenum et linaloolum, aromatica (Curacao) cum citralum et citronellolum et cumarinum et eugenolum et geraniolum et iso-eugenolum et limonenum et linaloolum et cinnamaldehydum, pro compresso.	
Anwendung		Soor-Infektionen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Apis D3/Belladonna D3, Tropfen zum Einnehmen**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59870	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	13.09.2023
Zusammensetzung	01	apis mellifica (HAB) D3 et belladonna (Ph.Eur.Hom.) D3 (Ph.Eur.Hom. 1.1.3) 1000 mg, ex: apis mellifica (HAB) D2 100 mg et belladonna (Ph.Eur.Hom.) D2 (Ph.Eur.Hom. 1.1.3) 100 mg, letzte Stufe gemeinsam potenziert (Ph.Eur.Hom. 5.1.5), ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 g, corresp. 27 guttae, corresp. ethanolum 43 % V/V.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Dilutio)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Aquilinum comp., Globuli velati**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60263	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	07.09.2023
Zusammensetzung	01	chelidonium majus e floribus rec. ferm 34b D2 (HAB 34b) 10 mg, dryopteris filix-mas e radice rec. ferm 33c D2 (HAB 33c) 10 mg, phyllitis scolopendrium e foliis rec. ferm 34h D2 (HAB 34h) 10 mg, pteridium aquilinum e foliis rec. ferm 34c D2 (HAB 34c) 10 mg, solidago virgaurea ex herba rec. ferm 33c D2 (HAB 33c) 10 mg, taraxacum officinale e planta tota rec. ferm 34c D2 (HAB 34c) 10 mg, saccharum 1000 mg, aqua purificata, ad globulos pro 1 g corresp. 40 granula homoeopathica velata.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**04 Arcoxia 30 mg, Filmtabletten****05 Arcoxia 60 mg, Filmtabletten**

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 56079	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	29.09.2023
Zusammensetzung	04	etoricoxibum 30 mg, color.: E 132. excipiens pro compresso obducto.	
	05	etoricoxibum 60 mg, color.: E 132. excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		selektiver COX-2 Hemmer	
Packung/en	04	065 28 Tablette(n)	B
	05	066 7 Tablette(n)	B
		067 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Atenil, Filmtabletten****02 Atenil mite, Filmtabletten****04 Atenil submite, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 49619	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	29.09.2023
Zusammensetzung	01 atenololum 100 mg, excipiens pro compresso obducto. 02 atenololum 50 mg, excipiens pro compresso obducto. 04 atenololum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Beta-Rezeptorenblocker		
Packung/en	01 030 20 Tablette(n) 049 100 Tablette(n) 02 014 20 Tablette(n) 022 100 Tablette(n) 04 057 20 Tablette(n) 065 100 Tablette(n)		B B B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Atenolol-Mepha 50, Lactabs****02 Atenolol-Mepha 100, Lactabs****03 Atenolol-Mepha 25, Lactabs**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 50075	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	01.09.2023
Zusammensetzung	01 atenololum 50 mg, excipiens pro compresso obducto. 02 atenololum 100 mg, excipiens pro compresso obducto. 03 atenololum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Beta-Rezeptorenblocker		
Packung/en	01 036 30 Tablette(n) 044 100 Tablette(n) 02 060 30 Tablette(n) 079 100 Tablette(n) 03 095 30 Tablette(n) 109 100 Tablette(n)		B B B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Beclo Orion Easyhaler, Pulver zur Inhalation**

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 53950	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.4.	28.09.2023
Zusammensetzung	01 beclometasoni dipropionas 200 µg, lactosum monohydricum, ad pulverem pro dosi, doses pro vase 200.		
Anwendung	Antiasthmatisches Mittel		
Packung/en	01 028 200 Inhalationen		B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Bendamustin Accord 25 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Bendamustin Accord 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 67461	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.09.2023
Zusammensetzung	01	bendamustini hydrochloridum 25 mg ut bendamustini hydrochloridum monohydricum, manitolum, pro vitro.	
	02	bendamustini hydrochloridum 100 mg ut bendamustini hydrochloridum monohydricum, manitolum, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
		002 5 Durchstechflasche(n)	A
	02	003 1 Durchstechflasche(n)	A
		004 5 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Biktarvy, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 66834	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	06.09.2023
Zusammensetzung	01	bictegravirum 50 mg ut bictegravirum natricum, emtricitabinum 200 mg, tenofovirum alafenamidum 25 mg ut tenofoviri alafenamidi hemifumaras, cellulose microcristallinum, carmellose natricum conexum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogol, talcum, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto corresp. sodium 7.267 mg.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n) HPDE Flasche	A
		002 30 Tablette(n) 4 Blisterstreifen mit 7 + 1 Blisterstreifen mit 2 Tabletten	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Biotin-Biomed forte, Tabletten**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 34149	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	15.09.2023
Zusammensetzung	02	biotinum 5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Biotin-Präparat	
Packung/en	02	097 30 Tablette(n)	D
		100 90 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Braunoderm ungefärbt, Lösung****02 Braunoderm gefärbt, Lösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 43468	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	28.09.2023
Zusammensetzung	01	iodum 0.9 mg ut povidonum iodinatum, alcohol isopropylicus 455 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, kalii iodidum, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iodum 0.9 mg ut povidonum iodinatum, alcohol isopropylicus 455 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, kalii iodidum, E 110, E 124, E 151, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Haut- und Wunddesinfiziens	
Packung/en	01	022 1 x 1000 ml (Spitalpackung) 138 10 x 1000 ml (Spitalpackung) 316 20 x 250 ml (Spitalpackung) 421 20 x 100 ml (Spitalpackung)	D D D D
	02	170 10 x 1000 ml (Spitalpackung) 332 20 x 250 ml (Spitalpackung) 449 1 x 1000 ml (Spitalpackung)	D D D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Breyanzi, Suspension**

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 67469	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	20.09.2023
Zusammensetzung	01	Suspension:  lisocabtagenum maraleucelum , enthält genetisch modifizierte Zellen (CD4+ oder CD8+ Komponente, Ziieldosis 100x10e6 CAR+ T-Zellen in Zielverhältnis 1:1 von CD4+ und CD8+ Komponenten) 5.5 bis 322x10e6 CAR+ T-Zellen, CryoStor CS10, dextranum 40, dimethylis sulfoxidum, natrii chloridum, natrii gluconas, natrii acetas trihydricus, kalii chloridum, magnesii chloridum hexahydricum, aqua ad injectabile, albumini humani solutio, N-acetyltryptophanum natricum, acidum caprylicum, ad praeparationem pro.	
Anwendung		Breyanzi ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit diffusem grosszelligem B-Zell-Lymphom (DLBCL), High-Grade-B-Zell Lymphom (HGBCL) oder primär mediastinalem grosszelligem B-Zell-Lymphom (PMBCL), das auf die Erstlinien-Chemoimmuntherapie refraktär ist oder innerhalb von 12 Monaten nach der Erstlinien-Chemoimmuntherapie rezidiviert •rezidiviertem oder refraktärem (r/r) DLBCL, HGBCL oder PMBCL nach zwei oder mehr systemischen Therapielinien.	
Packung/en	01	001 1 bis 4 Durchstechflasche(n) , Kartonschachtel enthält 1-4 Durchstechflaschen mit CAR-positiven lebensfähigen T-Zellen (CD8+- oder CD4+ -Zell Komponente)	A
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information September 2023)	
Gültig bis		27.03.2027	

**01 Bryonia/Viscum comp., Injektionslösung (s.c.)**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60308</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.	06.09.2023
Zusammensetzung	01	bryonia cretica ferm 33b (HAB) D3 100 mg, peritonaeum bovis GI D5 (HAB 41b) 100 mg (Rind:), stannum metallicum (HAB) D9 100 mg, viscum album (mali) e planta tota recens ferm 34i D2 (HAB 34i) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad inyectabile, ad solutionem pro 1 ml corresp. sodium 3.5 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 Bryophyllum 5%, Injektionslösung (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59951</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.	07.09.2023
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen: bryophylli pinnati folii recentis extractum aquosum (Kalanchoe pinnata (Lam.) Pers., folium) 100 mg, ratio: 1:1.1, Auszugsmittel aqua purificata, natrii chloridum corresp. sodium 4 mg, aqua ad inyectabile, aqua purificata, 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 (s.c.))	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bryophyllum 50%/Conchae 50% aa, Pulver zum Einnehmen**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59835</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	bryophylli pinnati massa siccata 7-18 mg ex bryophylli folii recentis succus (Kalanchoe pinnata (Lam.) Pers., folium) 250 mg, ratio: 1:0,67-0,83, calcium carbonicum hahnemanni (HAB) 250 mg, lactosum monohydricum 732-743 mg, ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Pulver)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bucco-Tantum, comprimés à sucer**

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

N° d'AMM: 58631	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.2.	28.09.2023
Composition	01 benzodamini hydrochloridum 3 mg, isomaltum 3183 mg, acidum citricum monohydricum, aspartatum 3.5 mg, levomentholum, aromatica (citron) cum E 320, aromatica (menthe), E 104, E 132, pro compresso.		
Indication	Traitemet symptomatique des douleurs et des irritations dans la région de la bouche et de la gorge.		
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger illimité		

**02 Cardiophyt A Comp., Kapseln**

Lyon AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 43182	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	15.09.2023
Zusammensetzung	02 crataegi floris pulvis (Crataegus laevigata (Poir.) DC, flos) 20 mg, crataegi fructus pulvis (Crataegus laevigata (Poir.) DC, fructus) 60 mg, crataegi folii pulvis (Crataegus laevigata (Poir.) DC, folium) 20 mg, valerianae radicis pulvis (Valeriana officinalis L. s.l., radix) 60 mg, talcum, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: gelatina, aqua purificata, E 171, E 127, E 132, E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro capsula.		
Anwendung	Bei nervösen Herzbeschwerden		
Bemerkung	(Änderung Arzneimittelbezeichnung, früher: Cardiophyt A, Kapseln)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Carmol Fluid pour le massage, Liniment**

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

N° d'AMM: 53164	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.4.	19.09.2023
Composition	01 methylis salicylas 9 mg, levomentholum 12 mg, camphora racemica 5.6 mg, pini aetheroleum 10.1 mg, eucalypti aetheroleum 5.6 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 4.5 mg, lavandulae aetheroleum 2.3 mg, rosmarini aetheroleum 2.3 mg, thymi aetheroleum 1.1 mg, citronellae aetheroleum 0.9 mg, salviae aetheroleum 0.8 mg, myristicae fragrantis aetheroleum 0.7 mg, anisi aetheroleum 0.5 mg, caryophylli aetheroleum 0.4 mg, aqua, guar hydroxypropyltrimonium chloride, alcohol isopropylicus, ad solutionem pro 1 g.		
Indication	Liniment pour blessures contondantes		
Conditionnements	013 250 ml	D	
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

**01 Chelidonium/Curcuma comp., Kautablette**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59589	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	20.09.2023
Zusammensetzung	01	chelidonii majoris rhizomae cum radicibus sicc. pulvis norm. (Chelidonium majus L., rhizoma cum radicibus) 2.20 mg, curcumae zanthorrhizae rhizomae pulvis (Curcuma zanthorrhiza Roxb., rhizoma sicc.) 8.80 mg, cucurbitae maximae pulvae sicc. pulvis (Cucurbita maxima L., pulpa) 24.75 mg, lactosum monohydricum, calcii behenas, excipiens pro compresso, lactosum monohydricum 184 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Chlorhexamed Gel 1%, Gel**

Haleon Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58026	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 10 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfiziens	
Packung/en	01	001 50 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Cialis 20 mg, comprimés filmés****02 Cialis 10 mg, comprimés filmés****03 Cialis 2,5 mg, comprimés filmés****04 Cialis 5 mg, comprimés filmés**

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

N° d'AMM: 56018	Catégorie de remise: B	Index: 05.99.0.	28.09.2023
Composition	01	tadalafilum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	tadalafilum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	tadalafilum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	tadalafilum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Dysfonction érectile	
Conditionnements	01	005 4 comprimé(s)	B
	007	8 comprimé(s)	B
	009	12 comprimé(s)	B
	02	001 4 comprimé(s)	B
	03	010 28 comprimé(s)	B
	04	002 84 comprimé(s)	B
	012	28 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Cinnageron, Kapseln**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>40441</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.2.	29.09.2023
Zusammensetzung	01	cinnarizinum 75 mg, color.: E 104, E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Calciumantagonist, Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	018                    30 Kapsel(n)	B
		026                    100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Claritine, Tabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>48243</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.13.1.	22.09.2023
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, lactosum monohydricum 71.3 mg, maydis amyllum, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminicum	
Packung/en	01	001                    42 Tablette(n)	D
		002                    30 Tablette(n)	D
		010                    14 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 30 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Comirnaty® 30 Mikrogramm/Dosis, gebrauchsfertige Injektionsdispersion für Personen ab 12 Jahren**  
**02 Comirnaty® 10 Mikrogramm/Dosis, Konzentrat zur Herstellung einer Injektionsdispersion**  
**03 Comirnaty 3 Mikrogramm/Dosis Konzentrat zur Herstellung einer Injektionsdispersion**  
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 68710	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	04.09.2023
Zusammensetzung	<p>01 Suspension: tozinameranum 0.1 mg/ml, ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyli)s bis(2-hexyldecanoas), 2-(polyethylenglycoli 2000)-N,N-ditetradecylacetamidum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, saccharum, trometamolum, trometamoli hydrochloridum, aqua ad injectabile, pro praeparatione.</p> <p>02 Suspension: tozinameranum 0.1 mg/ml, ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyli)s bis(2-hexyldecanoas), 2-(polyethylenglycoli 2000)-N,N-ditetradecylacetamidum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, saccharum, trometamolum, trometamoli hydrochloridum, aqua ad injectabile, 1 ml corresp..</p> <p>03 Suspension: tozinameranum 3 µg pro dosi, ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyli)s bis(2-hexyldecanoas), 2-(polyethylenglycoli 2000)-N,N-ditetradecylacetamidum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, cholesterolum, saccharum, trometamolum, trometamoli hydrochloridum, aqua ad injectabile, pro dosi.</p>		
Anwendung	<p>01 Comirnaty 30 Mikrogramm/Dosis gebrauchsfertige Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Personen ab 12 Jahren</p> <p>02 Comirnaty 10 Mikrogramm/Dosis Konzentrat zur Herstellung einer Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Kindern im Alter von 5 bis &lt;12 Jahren</p> <p>03 Comirnaty 3 Mikrogramm/Dosis Konzentrat zur Herstellung einer Injektionsdispersion ist indiziert für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus hervorgerufenen COVID-19-Erkrankung bei Kindern im Alter von 6 Monaten bis &lt; 5 Jahren. Das Arzneimittel Comirnaty, Injektionsdispersion, 0.1 mg/ml wird für Kinder im Alter von 6 Monaten bis unter 2 Jahre befristet und nur für besonders gefährdete Kinder zugelassen. Die Anwendung dieses Impfstoffs muss gemäss den offiziellen Empfehlungen erfolgen</p>		
Packung/en	<p>01 001 10 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 10 Mehrfachdosis-Durchstechflaschen B</p> <p>002 195 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 195 Mehrfachdosis-Durchstechflaschen B</p> <p>005 10 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 10 2 ml Einzeldosis-Durchstechflaschen (mit je 1 Dosis à 0.3 ml) B</p> <p>02 003 10 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 10 Mehrfachdosis-Durchstechflaschen B</p> <p>004 195 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 195 Mehrfachdosis-Durchstechflaschen B</p> <p>03 006 10 Durchstechflasche(n) 1 Packung mit 10 2 ml Mehrfachdosis-Durchstechflaschen (mit je 10 Dosen à 0.2 ml) B</p>		

Bemerkung	Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information September 2023) Neue Indikation befristet zugelassen gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) (Arzneimittelinformation: Stand der Information September 2023) (Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 3 Mikrogramm/Dosis, Konzentrat zur Herstellung einer Injektionsdispersion)
Gültig bis	16.03.2028

**01 CroFab**

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65751	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	12.09.2023
Anwendung	Antivenin		
Bemerkung	Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	11.09.2024		

- 01 Dasatinib Sandoz 20 mg, Filmtabletten**  
**02 Dasatinib Sandoz 50 mg, Filmtabletten**  
**03 Dasatinib Sandoz 70 mg, Filmtabletten**  
**04 Dasatinib Sandoz 80 mg, Filmtabletten**  
**05 Dasatinib Sandoz 100 mg, Filmtabletten**  
**06 Dasatinib Sandoz 140 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67368	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	12.09.2023
Zusammensetzung	<p>01 dasatinibum 20 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 27.6 mg, carmellosum natricum conexum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, talcum, glyceroli monopalmitostearas, natrii laurilsulfas, pro compresso obducto corresp. natrium 0.582 mg.</p> <p>02 dasatinibum 50 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 69 mg, carmellosum natricum conexum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, talcum, glyceroli monopalmitostearas, natrii laurilsulfas, pro compresso obducto corresp. natrium 1.456 mg.</p> <p>03 dasatinibum 70 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 96.6 mg, carmellosum natricum conexum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, talcum, glyceroli monopalmitostearas, natrii laurilsulfas, pro compresso obducto corresp. natrium 2.038 mg.</p> <p>04 dasatinibum 80 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 110.4 mg, carmellosum natricum conexum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, talcum, glyceroli monopalmitostearas, natrii laurilsulfas, pro compresso obducto corresp. natrium 2.330 mg.</p> <p>05 dasatinibum 100 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 138 mg, carmellosum natricum conexum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, talcum, glyceroli monopalmitostearas, natrii laurilsulfas, pro compresso obducto corresp. natrium 2.912 mg.</p> <p>06 dasatinibum 140 mg, cellulosum microcristallinum, lactosum monohydricum 193.2 mg, carmellosum natricum conexum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, talcum, glyceroli monopalmitostearas, natrii laurilsulfas, pro compresso obducto corresp. natrium 4.077 mg.</p>		
Anwendung	Onkologikum, Multi-Kinase-Hemmer		
Packung/en	<p>01 001 60 Tablette(n)</p> <p>02 002 60 Tablette(n)</p> <p>03 003 60 Tablette(n)</p> <p>04 004 30 Tablette(n)</p> <p>05 005 30 Tablette(n)</p> <p>06 006 30 Tablette(n)</p>	A	A
Bemerkung	(Änderung ATC-Code, früher: L01XE06, neu: L01EA02)		
Gültig bis	07.10.2025		

**03 Deponit 5, transdermales Pflaster****04 Deponit 10, transdermales Pflaster**

Norgine AG, Werftestrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 45986	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.1.	21.09.2023
Zusammensetzung	03 glyceroli trinitras 18.7 mg, excipiens ad praeparationem pro 9 cm <sup>2</sup> cum liberatione 5 mg/24h. 04 glyceroli trinitras 37.4 mg, excipiens ad praeparationem pro 18 cm <sup>2</sup> cum liberatione 10 mg/24h.		
Anwendung	03 Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate / Prophylaxe von Phlebitis 04 Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate		
Packung/en	03 071 10 Pflaster 098 30 Pflaster 101 100 Pflaster 04 128 10 Pflaster 136 30 Pflaster 144 100 Pflaster	B B B B B B	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Dr. Bähler Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen**

DR. BÄHLER DROPA AG, Binzstrasse 38, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 60715	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.1.	05.09.2023
Zusammensetzung	01 codeini phosphas hemihydricus 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	01 001 24 Stück Lutschpastillen	B	
Bemerkung	Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Dr. Reckeweg R 10 Klimakteran, gouttes buvables**

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45040	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	28.09.2023
Composition	01 acidum sulfuricum D4, cimicifuga racemosa (HAB) D4, lachesis (HAB) D12, sanguinaria canadensis (HAB) D4, sepia officinalis (HAB) D4 ana partes 0.1 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.		
Indication	Selon la conception homéopathique en cas de troubles dus à la ménopause		
Conditionnements	01 038 50 ml	D	
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation) (Précision de la forme pharmaceutique, anciennement: gouttes) (Précision du libellé de l'indication)		
Valable jusqu'au	illimité		

**01 Dr. Reckeweg R 16 Cimisan, gouttes buvables**

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45045	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	28.09.2023
Composition	01	cimicifuga racemosa (HAB) D4, gelsemium sempervirens (HAB) D3, iris versicolor (HAB) D2, sanguinaria canadensis (HAB) D3, spigelia anthelmia (HAB) D4 ana partes 0.1 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de migraine	
Conditionnements	01	021 50 ml	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Précision de la forme pharmaceutique -> anciennement: gouttes) (Précision du libellé de l'indication)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Dr. Reckeweg R 18 Cystophylin, gouttes buvables**

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45047	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	28.09.2023
Composition	01	berberis vulgaris (HAB) D4, equisetum hiemale ex planta tota D6, eupatorium purpureum (HAB) D6, lytta vesicatoria (HAB) D4, solanum dulcamara D4 ana partes 0.1 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de troubles des voies urinaires, de vessie irritable	
Conditionnements	01	024 50 ml	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Précision de la forme pharmaceutique, anciennement: gouttes) (Précision du libellé de l'indication)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Dr. Reckeweg R 3 Corvosan, gouttes buvables**

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45035	Catégorie de remise: B	Index: 20.01.1.	28.09.2023
Composition	01	acidum arsenicosum (HAB) D5 50 µl, crataegus e fructibus recentibus TM 200 µl, digitalis purpurea D3 100 µl, kali carbonas D3 50 µl, kalmia latifolia (HAB) D3 100 µl, phosphorus (HAB) D5 100 µl, selenicereus grandiflorus (HAB) D2 100 µl, spigelia anthelmia (HAB) D3 100 µl, strophanthus gratus (HAB) D30 100 µl, urginea maritima var. rubra D2 100 µl ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 39 % V/V.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas de faiblesse cardiaque légère et moyenne	
Conditionnements	01	026 50 ml	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Précision de la forme pharmaceutique -> anciennement: gouttes) (Précision du libellé de l'indication)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Dr. Reckeweg R 5 Gastreu, gouttes buvables**

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45037	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	28.09.2023
Composition	01	acidum arsenicosum (HAB) D4, argenti nitras D6, belladonna (Ph.Eur.Hom.) D4, carbo vegetabilis (HAB) D8, chamomilla recutita D2, chelidonium majus D3, lycopodium clavatum (HAB) D5, scrophularia nodosa (HAB) D1, semecarpus anacardium (HAB) D6, nux-vomica (Ph.Eur.Hom.) D4 100 µl ana partes 0.1 ml, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Selon la conception homéopathique en cas d'inflammation aiguë ou chronique de la muqueuse gastrique	
Conditionnements	01	029 50 ml	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) (Précision de la forme pharmaceutique -> anciennement: gouttes) (Précision du libellé de l'indication)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Dropa Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen**

DR. BÄHLER DROPA AG, Binzstrasse 38, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 66837	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.1.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150a, conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001 24 Stück Lutschpastillen	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**03 DuoFer Fol, Filmtabletten**

Andreabal AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 53048	Abgabekategorie: D	Index: 06.07.1.	05.09.2023
Zusammensetzung	03	ferrum(II) 69 mg ut ferrosi fumaras 175 mg et ferrosi gluconas 100 mg, acidum folicum 0.4 mg, acidum ascorbicum 300 mg, maydis amyrum, cellulose microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, carboxymethylamylum natricum A corresp. sodium 0.42 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, talcum, triethylis citras, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Eisenmangelanämie mit erhöhtem Folsäurebedarf in Schwangerschaft und Stillzeit	
Packung/en	03	001 40 Tablette(n)	D
		003 100 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneute Zulassung und Erneuerung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Duofer, Filmtabletten**

Andreabal AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 38423	Abgabekategorie: D	Index: 06.07.1.	05.09.2023
Zusammensetzung	02	ferrum(II) 69 mg ut ferrosi fumaras 175 mg et ferrosi gluconas 100 mg, acidum ascorbicum 300 mg, maydis amyllum, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, silica colloidalis anhydrica, carboxymethylamylum naticum A corresp. sodium 0.42 mg, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, talcum, triethylis citras, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	02	001 40 Tablette(n) 002 100 Tablette(n)	D D
Bemerkung		(Erneute Zulassung und Erneuerung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Echinaforce Hot Drink, Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen**

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 65094	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	12.09.2023
Zusammensetzung	01	extractum spissum 0.060 g ex echinaceae purpureae herbae recentis tinctura (Echinacea purpurea (L.) Moench, herba) 1.140 g, ratio: 1:12, Auszugsmittel ethanolum 65% (V/V) et echinaceae purpureae radicis recentis tinctura (Echinacea purpurea (L.) Moench, radix) 0.060 g, ratio: 1:11, Auszugsmittel ethanolum 65% (V/V), saccharum 3.222 g, aqua purificata, sambuci fructus succus spissus corresp. saccharum 0.899 g, acidum citricum monohydricum, E 1450 corresp. sodium 0.68 mg, triglycerida media, E 202, ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungskrankheiten und zur Vorbeugung bei Anfälligkeit gegen Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	001 100 ml	D
Bemerkung		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Echinaforce Hot Drink, Heissgetränk)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Echinaforce Resistenz-Erkältung, Tabletten**

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 48004	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	12.09.2023
Zusammensetzung	01	extractum spissum ex: echinaceae purpureae herbae recentis tinctura (Echinacea purpurea (L.) Moench, herba) 380 mg, ratio: 1:12, Auszugsmittel ethanolum 65.1% (V/V), corresp. massa siccata 5.9 mg et echinaceae purpureae radicis recentis tinctura (Echinacea purpurea (L.) Moench, radix) 20 mg, ratio: 1:11, Auszugsmittel ethanolum 65.1% (V/V), corresp. massa siccata 0.3 mg, lactosum monohydricum 232.55 mg, amyllum pregelificatum, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen, bei Erkältung	
Packung/en	01	001 120 Tablette(n) 002 400 Tablette(n)	D D
Bemerkung		(Änderung Präparatenname, früher: Echinaforce, Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ephedrin HCl Bichsel 5 mg/ml, Injektionslösung****02 Ephedrin HCl Bichsel 50 mg/ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>56476</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.2.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	ephedrini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ephedrini hydrochloridum 50 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hypotonie; als Zusatzbehandlung bei Bronchospasmus	
Packung/en	01	001 10 x 5 ml Ampulle(n)	B
		002 100 x 5 ml Ampulle(n)	B
		003 10 x 10 ml Ampulle(n)	B
		004 100 x 10 ml Ampulle(n)	B
	02	005 10 x 1ml Ampulle(n)	B
		006 100 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Esperoct 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**  
**02 Esperoct 1000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**  
**03 Esperoct 1500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**  
**04 Esperoct 2000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**  
**05 Esperoct 3000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**
- Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: <b>67156</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	04.09.2023
Zusammensetzung	<p>01 Praeparatio cryodesiccata:  turoctocogum alfa pegolum 500 U.I., histidinum, saccharum,  polysorbatum 80, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum,  antiox.: methioninum, pro vitro.</p> <p>Solvens:  natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.</p> <p>02 Praeparatio cryodesiccata:  turoctocogum alfa pegulum 1000 U.I., histidinum, saccharum,  polysorbatum 80, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum,  antiox.: methioninum, pro vitro.</p> <p>Solvens:  natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.</p> <p>03 Praeparatio cryodesiccata:  turoctocogum alfa pegulum 1500 U.I., histidinum, saccharum,  polysorbatum 80, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum,  antiox.: methioninum, pro vitro.</p> <p>Solvens:  natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.</p> <p>04 Praeparatio cryodesiccata:  turoctocogum alfa pegulum 2000 U.I., histidinum, saccharum,  polysorbatum 80, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum,  antiox.: methioninum, pro vitro.</p> <p>Solvens:  natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.</p> <p>05 Praeparatio cryodesiccata:  turoctocogum alfa pegulum 3000 U.I., histidinum, saccharum,  polysorbatum 80, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum,  antiox.: methioninum, pro vitro.</p> <p>Solvens:  natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 4 ml.</p>		
Anwendung	Hämophilie A		
Packung/en	<p>01 001 1 Set Pulver und Lösungsmittel</p> <p>02 002 1 Set Pulver und Lösungsmittel</p> <p>03 003 1 Set Pulver und Lösungsmittel</p> <p>04 004 1 Set Pulver und Lösungsmittel</p> <p>05 005 1 Set Pulver und Lösungsmittel</p>		B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Excipial U Hydrolotio, Emulsion**

Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 42428	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	13.09.2023
Zusammensetzung	01	ureum 20 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, conserv.: polihexanidum, excipiens ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Pflege empfindlicher trockener Haut, Intervall- und Nachbehandlung von Dermatosen	
Packung/en	01	027 200 ml	D
		035 500 ml	D
		036 10 x 50 ml Sammelpackung	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Excipial U Lipolotio, Emulsion****02 Excipial U Lipolotio ohne Parfum, Emulsion**

Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 49620	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	13.09.2023
Zusammensetzung	01	ureum 40 mg, aromatica, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipiens ad emulsionem pro 1 ml.	
	02	ureum 40 mg, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipiens ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Pflege empfindlicher trockener Haut, Intervall- und Nachbehandlung von Dermatosen	
Packung/en	01	012 200 ml	D
		020 500 ml	D
		021 10 x 50 ml Sammelpackung	D
	02	022 200 ml	D
		023 500 ml	D
		024 10 x 50 ml Sammelpackung	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Faslodex, Injektionslösung**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 56778	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	28.09.2023
Zusammensetzung	01	fulvestrantum 50 mg, ethanolum 96 per centum 100 mg, alcohol benzylicus 100 mg, benzylis benzoas 150 mg, ricini oleum virginale q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	01	012 2 Spritze(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Feminac 35, Dragées**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>56722</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.09.0.	14.09.2023
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 35 µg, cyproteroni acetas 2 mg, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Androgenisierungserscheinungen	
Packung/en	01	001                    21 Dragée(s)	B
		003                    3 x 21 Dragée(s)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Firazyr 30 mg, Injektionslösung**

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>58178</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.99.0.	28.09.2023
Zusammensetzung	01	icatibantum 10 mg ut icatibanti acetas, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniecatibile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von Angioödem (Treatment of Angioedema)	
Packung/en	01	001                    1 x 3 ml Fertigspritze	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Flagyl, ovules**

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

N° d'AMM: <b>26314</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 09.03.0.	04.09.2023
Composition	01	metronidazolum 500 mg, excipiens pro ovulo.	
Indication		infection par bactérie anaérobique et protozoaire	
Conditionnements	01	001                    10 suppositoires	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Fluoxetin Axapharm 20 mg, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>67152</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	01.09.2023
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001                    30 Tablette(n)	B
		002                    100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 FML-Neo Liquifilm, Augentropfen**

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 38174	Abgabekategorie: A	Index: 11.06.1.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	fluorometholonum 1 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, antiox.: natrii thiosulfas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infizierte Augenentzündungen	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 FML-Neo Liquifilm, Augentropfen**

AbbVie AG, Alte Steinhauserstrasse 14, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 38174	Abgabekategorie: A	Index: 11.06.1.	07.09.2023
Zusammensetzung	01	fluorometholonum 1 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, antiox.: natrii thiosulfas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infizierte Augenentzündungen	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt (Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Foster 100 µg / 6 µg, solution pour inhalation en flacon pressurisé****02 Foster 200 µg / 6 µg, solution pour inhalation en flacon pressurisé**

Chiesi SA, Route du Petit-Moncor 1D, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 66747	Catégorie de remise: B	Index: 03.04.3.	28.09.2023
Composition	01	beclometasoni dipropionas 100 µg, formoteroli fumaras dihydricus 6 µg, excipiens et propellantia ad aerosolum pro dosi.	
	02	beclometasoni dipropionas 200 µg, formoteroli fumaras dihydricus 6 µg, excipiens et propellantia ad aerosolum pro dosi.	
Indication		Asthme, BPCO	
Conditionnements	01	120 inhalations 1 flacon pressurisé à 120 bouffées	B
	003	240 inhalations 2 flacons pressurisés à 120 bouffées	B
	02	120 inhalations 1 flacon pressurisé à 120 bouffées	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Gabapentin Sandoz 600 mg, Filmtabletten****02 Gabapentin Sandoz 800 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 68289	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	11.09.2023
Zusammensetzung	01	gabapentinum 600 mg, macrogolum 4000, amyllum 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, amyllum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, talcum, lecithinum, xanthani gummi, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 50 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: N03AX12, neu: N02BF01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Gavreto 100 mg, Hartkapseln**

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

Zul.-Nr.: 68182	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	07.09.2023
Zusammensetzung	01	pralsetinibum 100 mg, hypromellosum, cellulosum microcristallinum, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 22.3 mg, acidum citricum, magnesii stearas, amyllum pregelificatum, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, E 133, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammonii hydroxidum, kalii hydroxidum, E 171, pro capsula.	
Anwendung		Nichtkleinzelliges Lungenkarzinom mit Rearrangement des RET (Rearranged during Transfection)-Gens; RET-Fusion-positives Schilddrüsenkarzinom	
Packung/en	01	001 120 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Verlängerung der befristeten Zulassung	
		Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		12.11.2025	

**01 Gavreto 100 mg, Hartkapseln**

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

Zul.-Nr.: 68182	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	19.09.2023
Zusammensetzung	01	pralsetinibum 100 mg, hypromellosum, cellulosum microcristallinum, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 22.3 mg, acidum citricum, magnesii stearas, amyllum pregelificatum, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, E 133, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammonii hydroxidum, kalii hydroxidum, E 171, pro capsula.	
Anwendung		Nichtkleinzelliges Lungenkarzinom mit Rearrangement des RET (Rearranged during Transfection)-Gens; RET-Fusion-positives Schilddrüsenkarzinom	
Packung/en	01	001 120 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Änderung Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information August 2023) Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		12.11.2025	

**01 GEM Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 60450	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.1.	11.09.2023
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150a, conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001 24 Stück Lutschpastillen	B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 (von C nach B)	
Gültig bis		17.09.2024	

**04 Hextril, Lösung****05 Hextril mint, Lösung**

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

Zul.-Nr.: 32899	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	28.09.2023
Zusammensetzung	04	hexetidinum 100 mg, antiox.: natrii calcii edetas, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 122, excipiens ad solutionem pro 100 ml, corresp. ethanolum 5 % V/V.	
	05	hexetidinum 100 mg, antiox.: natrii calcii edetas, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 104, E 131, excipiens ad solutionem pro 100 ml, corresp. ethanolum 5 % V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfiziens	
Packung/en	04	103 200 ml	D
		104 400 ml	D
	05	105 200 ml	D
		106 400 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Hydromorphone Sintetica 0.2 mg/ml, soluzione per infusione**  
**Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio**

N° d'AMM: 66873	Categoria di dispensazione: A+Index: 01.01.3.	12.09.2023
Composizione	01 hydromorphoni hydrochloridum 0.2 mg, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.7 mg.	
Indicazione	Analgesico stupefacente	
Confezione/i	01 001 10 x 100 ml 002 5 x 200 ml	A+
Osservazione	(Rinnovo dell'omologazione) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze (RS 812.121)	A+
Valevole fino al	illimitata	

**01 Hydromorphoni HCl Streuli 1 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen**  
**Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach**

Zul.-Nr.: 56556	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	28.09.2023
Zusammensetzung	01 hydromorphoni hydrochloridum 1 mg, dinatrii edetas, ethanolum 96 per centum 10 mg, E 218 0.693 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.297 mg, aqua valde purificata, q.s. ad solutionem pro 1 ml, corresp. 20 guttae.  ethanolum 1.2 % V/V, natrium 24.725 µg.		
Anwendung	Narkotisches Analgetikum		
Packung/en	01 002 50 ml Flasche(n)		A+
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Imacort, Crème**  
**Bailleul (Suisse) SA, Rue de Bourgogne 31, 1203 Genève**

N° d'AMM: 45860	Catégorie de remise: B	Index: 10.05.2.	08.09.2023
Composition	01 clotrimazolum 10 mg, hexamidini diisetionas 2.5 mg, prednisoloni acetas 5 mg, paraffinum perlucidum, glyceroli stearas, macrogoli 6 stearas, macrogoli 32 stearas, macrogolglyceridorum laurates, dimeticonum 350, octyldodecanolum, dinatrii edetas, aqua purificata, acidum citricum monohydricum, natrii hydroxidum, E 320 0.5 mg, ad unguentum pro 1 g.		
Indication	infections cutanées inflammatoires/mycoses cutanées		
Conditionnements	01 019 20 g		B
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

**03 Imazol, Crème**

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

N° d'AMM: 45861	Catégorie de remise: B	Index: 10.09.4.	01.09.2023	
Composition	03	clotrimazolum 10.0 mg, hexamidini diisetionas 2.50 mg, dimeticonum 350, macrogoli 20 aether stearyllicus, glyceroli monopalmitostearas, octyldodecanolum, macrogoli 5 aether stearyllicus stearas, acidum aceticum glaciale, natrii acetas, aqua purificata, ad emulsionem pro 1 g.		
Indication		mycoses et infections mixtes bactériennes de la peau		
Conditionnements	03	032 30 g	B	
Remarque		(Changement de code ATC, anciennement: D01AC20, nouveau: D01AC01)		
Valable jusqu'au		illimité		

**03 Imazol, Crème**

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

N° d'AMM: 45861	Catégorie de remise: B	Index: 10.09.4.	14.09.2023	
Composition	03	clotrimazolum 10.0 mg, hexamidini diisetionas 2.50 mg, dimeticonum 350, macrogoli 20 aether stearyllicus, glyceroli monopalmitostearas, octyldodecanolum, macrogoli 5 aether stearyllicus stearas, acidum aceticum glaciale, natrii acetas, aqua purificata, ad emulsionem pro 1 g.		
Indication		mycoses et infections mixtes bactériennes de la peau		
Conditionnements	03	032 30 g	B	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au		illimité		

**01 Imigran T 50 mg, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 56411	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas, carmellosum natricum conexum, pro compresso obducto corresp. natrium 12.5 mg.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	002 6 Tablette(n)	B
		004 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwoll-Linterstoff	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Imnovid 1 mg, Hartkapseln**  
**02 Imnovid 2 mg, Hartkapseln**  
**03 Imnovid 3 mg, Hartkapseln**  
**04 Imnovid 4 mg, Hartkapseln**

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>61249</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.4.	14.09.2023
Zusammensetzung	01	pomalidomidum 1 mg, mannitolum, amyllum pregelificatum, natrii stearylis fumaras corresp. natrium 0.018 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 132, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 171, simeticonum, propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.	
	02	pomalidomidum 2 mg, mannitolum, amyllum pregelificatum, natrii stearylis fumaras corresp. natrium 0.036 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 132, E 127, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 171, simeticonum, propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.	
	03	pomalidomidum 3 mg, mannitolum, amyllum pregelificatum, natrii stearylis fumaras corresp. natrium 0.025 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 132, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 171, simeticonum, propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.	
	04	pomalidomidum 4 mg, mannitolum, amyllum pregelificatum natrii stearylis fumaras corresp. natrium 0.033 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 132, E 133, Drucktinte: lacca, E 171, simeticonum, propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.	
Anwendung		Behandlung des Multiplen Myeloms	
Packung/en	01	001 21 Kapsel(n)	A
		005 14 Kapsel(n)	A
	02	002 21 Kapsel(n)	A
		006 14 Kapsel(n)	A
	03	003 21 Kapsel(n)	A
		007 14 Kapsel(n)	A
	04	004 21 Kapsel(n)	A
		008 14 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

## **02 Isoket retard, Retardkapseln**

Norgine AG, Werftestrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>45979</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.04.1.	21.09.2023
Zusammensetzung	02	isosorbidi dinitras 120 mg, lactosum monohydricum 180 mg, saccharum 99.36 mg, maydis amyllum, ethylcellulosum, lacca, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro capsula.	
Anwendung		Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrat e	
Packung/en	02	075 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Isoket 1 mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Norgine AG, Werftestrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 41390	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.1.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	isosorbidi dinitras 1 mg, natrii chloridum, aqua ad iniecatibile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrat	
Packung/en	01	018 10 x 10 ml Ampullen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Kaloba Direct, Granulat**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 68555	Abgabekategorie: D	Index: 03.05.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pelargonii radicis extractum ethanolicum fluidum (Pelargonium sidoides DC., radix) DER: 1:8-10 Auszugsmittel ethanolum 11% (m/m) corresp. massa siccata 20 mg, maltodextrinum, xylitolum, silica colloidalis anhydrica, ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung einer akuten Bronchitis	
Packung/en	01	002 36 x 800 mg Beutel	D
Bemerkung		Änderung ATC-Code, früher: R05, neu: R05X	
Gültig bis		22.09.2027	

**01 Klacid i.v., Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 51759	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	07.09.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: clarithromycinum 500 mg ut clarithromycini lactobionas, acidum lactobionicum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	028 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Klacid One, Retardtabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 56327	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	07.09.2023
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 500 mg, arom.: vanillinum, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

**01 Klacid 250 mg, Filmtabletten****02 Klacid 500 mg, Filmtabletten**

Viatris Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhhausen

Zul.-Nr.: 50469	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	07.09.2023
Zusammensetzung	01 clarithromycinum 250 mg, arom.: vanillinum, color.: E 104, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto. 02 clarithromycinum 500 mg, arom.: vanillinum, color.: E 104, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 026 14 Tablette(n) 034 70 Tablette(n) 093 20 Tablette(n) 02 050 30 Tablette(n) 077 14 Tablette(n) 085 20 Tablette(n)		A A A A A A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Legalon 70, Hartkapseln****02 Legalon 140, Hartkapseln**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 38296	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	07.09.2023
Zusammensetzung	01 cardui mariae extractum ethylaceticum siccum 86.5-93.3 mg corresp. silymarinum 70 mg, DER: 36-44:1, excipiens pro capsula. 02 cardui mariae extractum ethylaceticum siccum 173-186.7 mg corresp. silymarinum 140 mg DER: 36-44:1, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Adjuvans bei Hepatopathien		
Packung/en	01 019 40 Kapsel(n) 027 200 Kapsel(n) 02 043 60 Kapsel(n)		B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Kapseln)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Letrozol Labatec 2.5 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: 65164	Catégorie de remise: B	Index: 07.16.2.	12.09.2023
Composition	01 letrozolum 2.5 mg, cellulose microcristallinum silicificatum, carboxymethylamylum naticum A, magnesii stearas, pellicule: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 110 0.016 mg, pro compresso obducto corresp. sodium 0.212 mg.		
Indication	Cytostatique		
Conditionnements	01 001 30 comprimé(s) 002 100 comprimé(s)		B B
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

**01 Lidazon Actilong, comprimés à sucer**

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

N° d'AMM: 57891	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.3.	28.09.2023
Composition	01	cetylpyridinii chloridum 1.250 mg ut cetylpyridinii chloridum monohydricum, lidocaini hydrochloridum anhydricum 1.000 mg ut lidocaini hydrochloridum monohydricum, silica colloidalis anhydrica, glyceroli dibehenas, polycarbophilum, aromatica (menthe), acesulfamum kalicum, sorbitolum 1003.617 mg, pro compresso.	
Indication		Traitement local anti-inflammatoire et anti-bactérien de la muqueuse buccale et de l'oropharynx.	
Conditionnements	01	002 24 comprimé(s)	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Lidazon liquide, solution buccale**

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

N° d'AMM: 44036	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.3.	28.09.2023
Composition	01	cetylpyridinii chloridum 0.4 mg, alcohol 2,4-dichlorobenzyllicus 0.2 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 66 µg, dinatrii edetas, dinatrii phosphas, natrii chloridum, macrogolglyceroli hydroxystearas 2.673 mg, acidum citricum monohydricum, propylenglycolum 39.817 mg, aromatica, anetholum, salviae aetheroleum, saccharinum natricum, E 123, ethanolum 96 per centum 99 mg, aqua purificata ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Indication		Affections de la bouche et de la gorge	
Conditionnements	01	029 240 ml	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**02 Lipactin, Gel**

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 47167	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.3.	07.09.2023
Zusammensetzung	02	heparinum natricum 175 U.I., zinci sulfas heptahydricus 5 mg, glycerolum, phenoxyethanol, polysorbatum 60, polysorbatum 80, carmellosum natricum, aqua purificata ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis	
Packung/en	02	001 5 g	D
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Livial, Tabletten**

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 49504	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.3.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	tibololum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Klimakterische Beschwerden	
Packung/en	01	012 1 x 28 Tablette(n)	B
	020	3 x 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Lycopodium clavatum TM, Gouttes orales**

Boiron SA, 1754 Avry

N° d'AMM: 59645	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	07.09.2023
Composition	01	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes: lycopodium clavatum (Ph.F.) TM (Ph.Eur.Hom. 1.1.10) 1 ml, ethanolum 96 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 90 % V/V.	
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 MabThera subkutan 1400 mg/11.7 ml, Lösung zur subkutanen Injektion****02 MabThera subkutan 1600 mg/13.4 ml, Lösung zur subkutanen Injektion**

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

Zul.-Nr.: 65813	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.09.2023
Zusammensetzung	01	rituximabum 1400 mg, hyaluronidasum humanum ADNr, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, methioninum, polysorbatum 80, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 11.7 ml.	
	02	rituximabum 1600 mg, hyaluronidasum humanum ADNr, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, methioninum, polysorbatum 80, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 13.4 ml.	
Anwendung		Non-Hodgkin Lymphome	
Packung/en	01	1 Durchstechflasche(n)	A
	02	1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XC02, neu: L01FA01) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 MabThera 100 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 MabThera 500 mg/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 54378	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.09.2023
Zusammensetzung	01	rituximabum 100 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. sodium 52.6 mg.	
	02	rituximabum 500 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 50 ml corresp. sodium 263.2 mg.	
Anwendung		Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vasculitis	
Packung/en	01	2 Durchstechflasche(n)	A
	02	1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: L01XC02, neu: L01FA01) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Magnesium phosphoricum comp., Injektionslösung (s.c.)**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60318	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	07.09.2023
Zusammensetzung	01 arnica montana e planta tota rec. ferm 33c D2 (HAB 33c) 100 mg, formica rufa et formica polyctena ex animale toto GI D7 (HAB 41c) 100 mg, cinis e fructibus germinatis avenae sativae cum magnesio phosphorico (1:1) D5 (HAB 6) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabile, 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) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Mekinist 0.5mg, Filmtabletten****02 Mekinist 2mg, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65883	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.09.2023
Zusammensetzung	01 trametinibum 0.5 mg ut trametenibi dimethylis sulfoxidi solvatum, mannitolum, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, carmellosum naticum conexum, natrii laurilsulfas, silica colloidalis hydrata, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto corresp. natrium 0.199 mg. 02 trametinibum 2 mg ut trametenibi dimethylis sulfoxidi solvatum, mannitolum, cellulosum microcristallinum, hypromellosum, carmellosum naticum conexum, natrii laurilsulfas, silica colloidalis hydrata, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum, polysorbatum 80, E 171, E 172 (rubrum), pro compresso obducto corresp. Natrium 0.232 mg.		
Anwendung		Melanom, nicht-kleinzeliges Lungenkarzinom	
Packung/en	01 001 7 Tablette(n) 002 30 Tablette(n) 02 003 7 Tablette(n) 004 30 Tablette(n)		A A A A
Bemerkung		Neue Indikation befristet zugelassen gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) (Arzneimittelinformation: Stand der Information März 2023) (Änderung ATC-Code, früher: L01XE25, neu: L01EE01)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Mercilon, Tabletten**

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>49781</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, desogestrelum 150 µg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	016 1 x 21 Tablette(n)	B
	024	3 x 21 Tablette(n)	B
	032	6 x 21 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Methylphenidat-Mepha LA 10mg, Depocaps****02 Methylphenidat-Mepha LA 20mg, Depocaps****03 Methylphenidat-Mepha LA 30mg, Depocaps****04 Methylphenidat-Mepha LA 40mg, Depocaps**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>66993</b>	Abgabekategorie: <b>A+</b>	Index: 01.10.2.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, excipiens pro capsula.	
	02	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, excipiens pro capsula.	
	03	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, excipiens pro capsula.	
	04	methylphenidati hydrochloridum 40 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Psychotonikum	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n) Dose	A+
	003	100 Kapsel(n) Dose	A+
	02	002 30 Kapsel(n) Dose	A+
	006	100 Kapsel(n) Dose	A+
	03	004 30 Kapsel(n) Dose	A+
	009	100 Kapsel(n) Dose	A+
	04	005 30 Kapsel(n) Dose	A+
	012	100 Kapsel(n) Dose	A+
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Movicol Junior neutral, Pulver**

Norgine AG, Werftestrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>58421</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.08.11	31.08.2023
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 6.563 g, natrii chloridum 175.4 mg, natrii hydrogenocarbonas 89.3 mg, kalii chloridum 25.1 mg, ad pulverem pro charta corresp. sodium mg.	
Anwendung		Obstipation, Koprostase	
Packung/en	01	001 30 Sachet(s)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 60 Sachets)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**03 Mucofor 150 mg, capsules****04 Mucofor 300 mg, capsules**

OM Pharma Suisse SA, Route du Petit-Moncor 1D, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 48589	Catégorie de remise: B	Index: 03.02.0.	21.09.2023
Composition	03	erdosteinum 150 mg, excipiens pro capsula.	
	04	erdosteinum 300 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	04	022                  20 capsule(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
		48589 03 Dosage autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Mucofor, granulés pour sirop**

OM Pharma Suisse SA, Route du Petit-Moncor 1D, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 48587	Catégorie de remise: B	Index: 03.02.0.	21.09.2023
Composition	01	erdosteinum 70 mg, aspartatum, saccharinum, aromatica, conserv.: E 211, excipiens ad granulatum 1 g corresp. solutio reconstituta 2 ml.	
Indication		Mucolytique	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

**03 Mucofor, sachets**

OM Pharma Suisse SA, Route du Petit-Moncor 1D, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 48590	Catégorie de remise: B	Index: 03.02.0.	21.09.2023
Composition	03	erdosteinum 300 mg, aspartatum, saccharinum naticum, aromatica, excipiens ad granulatum pro charta.	
Indication		Mucolytique	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Multilind, Suspension zum Einnehmen**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 57263	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	20.09.2023
Zusammensetzung	01	nystatinum 100000 U.I., glycerolum (85 per centum), silica colloidalis anhydrica, aqua purificata, saccharum 567.19 mg, aromatica (Himbeer) cum propylenglycolum 1.8 mg, ethanolum, geraniolum, citronellolum cinnamaldehydum et linaloolum, propylis parahydroxybenzoas 200 µg, E 218 1.8 mg, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mykosen	
Packung/en	01	002                  24 ml Dosierpipette	B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Muxol N 5 mg, dragées**

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

N° d'AMM: 67332	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.11	12.09.2023
Composition	01	bisacodylum 5 mg, color.: E 104, E 110, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Laxatif	
Conditionnements	01	001 30 dragée(s)	D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Norprolac 25 ug, Tabletten****02 Norprolac 50 ug, Tabletten****03 Norprolac 75 ug, Tabletten****04 Norprolac 150 ug, Tabletten****05 Norprolac Starter-pack, 25 ug + 50 ug, Tabletten**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 52277	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.1	04.09.2023
Zusammensetzung	01	quinagolidum 25 µg ut quinagolidi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	quinagolidum 50 µg ut quinagolidi hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	03	quinagolidum 75 µg ut quinagolidi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	04	quinagolidum 150 µg ut quinagolidi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	05	I) Rosa Tablette: quinagolidum 25 µg ut quinagolidi hydrochloridum, excipients pro compresso. II) Blaue Tablette: quinagolidum 50 µg ut quinagolidi hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Anwendung		Dopamin D2-Rezeptor-Agonist zur Behandlung der Hyperprolaktinämie	
Packung/en	01	888 1 Kombipackung(en) nur als Kombipackung: siehe Seq.-Nr.05	B
	02	889 1 Kombipackung(en) nur als Kombipackung: siehe Seq.-Nr.05	B
	03	027 30 Tablette(n)	B
	04	035 30 Tablette(n)	B
	05	019 1 Kombipackung(en) 3 Tabletten à 25 ug + 3 Tabletten à 50 ug	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 NovoSeven 1 mg, raumtemperaturstables Injektionspräparat**  
**02 NovoSeven 2 mg, raumtemperaturstables Injektionspräparat**  
**03 NovoSeven 5 mg, raumtemperaturstables Injektionspräparat**  
**04 NovoSeven 8 mg, raumtemperaturstables Injektionspräparat**  
 Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 58693	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	04.09.2023												
Zusammensetzung	<p>01 Praeparatio cryodesiccata:            eptacogum alfa (activatum) 1 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycyl-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, antiox.: methioninum 0.5 mg, pro vitro.</p> <p>Solvens:            histidinum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1.12 ml.</p> <p>Solutio reconstituta:            eptacogum alfa (activatum) 1 mg, saccharum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p>														
	<p>02 Praeparatio cryodesiccata:            eptacogum alfa (activatum) 2 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycyl-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, antiox.: methioninum 1 mg, pro vitro.</p> <p>Solvens:            histidinum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2.1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta:            eptacogum alfa (activatum) 2 mg, saccharum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.</p>														
	<p>03 Praeparatio cryodesiccata:            eptacogum alfa (activatum) 5 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycyl-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, antiox.: methioninum 2.5 mg, pro vitro.</p> <p>Solvens:            histidinum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5.17 ml.</p> <p>Solutio reconstituta:            eptacogum alfa (activatum) 5 mg, saccharum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 5 ml.</p>														
	<p>04 Praeparatio cryodesiccata:            eptacogum alfa (activatum) 8 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycyl-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, antiox.: methioninum 4 mg, pro vitro.</p> <p>Solvens:            histidinum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 8.3 ml.</p> <p>Solutio reconstituta:            eptacogum alfa (activatum) 8 mg, saccharum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 8 ml.</p>														
Anwendung	Hemmkörperhämophilie; Schwere postpartale Blutungen.														
Packung/en	<table> <tr> <td>01</td> <td>005</td> <td>1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td>02</td> <td>006</td> <td>1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter</td> <td>B</td> </tr> <tr> <td>03</td> <td>007</td> <td>1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter</td> <td>B</td> </tr> </table>	01	005	1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter	B	02	006	1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter	B	03	007	1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter	B		
01	005	1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter	B												
02	006	1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter	B												
03	007	1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter	B												

	04	008	1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter	B
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis			unbegrenzt	

**01 Nozinan, Lösung zum Einnehmen**

Neuraxpharm Switzerland AG, Gewerbestrasse 6, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 25039	Abgabekategorie: B		Index: 01.05.0.	15.09.2023
Zusammensetzung	01	levomepromazinum 40 mg ut levomepromazini hydrochloridum, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150a, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 15 % V/V.		
Anwendung		Neuroleptikum		
Packung/en	01	017 30 ml		B
		025 125 ml		B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

**01 Nuvaxovid 0.5 ml, Injektionsdispersion**

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

Zul.-Nr.: 68473	Abgabekategorie: B		Index: 08.08.	07.09.2023
Zusammensetzung	01	SARS CoV-2 rS NVX-CoV2373 5 µg, adjuvans Matrix-M: saponinum Fraction-A 42.5 µg et saponinum Fraction-C 7.5 µg ex Quillaja saponariae Molina extractum purificatum, cholesterolum, phosphatidylcholinum, int-rac-alpha-tocopherolum, kalii dihydrogenophphas, kalii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophphas monohydricus, natrii chloridum, polysorbitatum 80, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad praeparationem pro 0.5 ml corresp., natrium 4.0 mg, kalium 0.003 mg.		
Anwendung		Aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) ab 12 Jahren		
Packung/en	01	001 10 x 5 ml Durchstechflasche(n)		B
		002 10 x 2.5 ml Durchstechflasche(n)		B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 10 x 2.5 ml) Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)		
Gültig bis		20.09.2028		

**01 Nuvaxovid 0.5 ml, Injektionsdispersion**

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

Zul.-Nr.: 68473	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	SARS CoV-2 rS NVX-CoV2373 5 µg, adjuvans Matrix-M: saponinum Fraction-A 42.5 µg et saponinum Fraction-C 7.5 µg ex Quillaja saponariae Molina extractum purificatum, cholesterolum, phosphatidylcholinum, int-rac-alpha-tocopherolum, kalii dihydrogenophosphas, kalii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii chloridum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum q.s. ad pH, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, aqua ad injectabile q.s. ad praeparationem pro 0.5 ml corresp., natrium 4.0 mg, kalium 0.003 mg.	
Anwendung		Aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) ab 12 Jahren	
Packung/en	01	001 10 x 5 ml Durchstechflasche(n) 002 10 x 2.5 ml Durchstechflasche(n)	B B
Bemerkung		Überführung der befristeten Zulassung in eine Zulassung ohne besondere Auflagen	
Gültig bis		20.09.2028	

**01 Octenimed Gurgellösung, Lösung**

Schülke &amp; Mayr AG, Hungerbühlstrasse 22, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62809	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	06.09.2023
Zusammensetzung	01	octenidini dihydrochloridum 10 mg, aromatica, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Zur kurzzeitigen Desinfektion der Mundschleimhaut	
Packung/en	01	001 250 ml Flasche(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Oramorph 10 mg/5 ml, Lösung****02 Oramorph 20 mg/1 ml, Lösung**

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 53417	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	morphini sulfas pentahydricus 2 mg corresp. morphinum 1.5 mg, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 10 % V/V.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15 mg, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Oxaliplatin Accord 50 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Oxaliplatin Accord 100 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**03 Oxaliplatin Accord 200 mg/40 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: <b>67140</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	14.09.2023
Zusammensetzung	01 oxaliplatinum 50 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 10 ml. 02 oxaliplatinum 100 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 20 ml. 03 oxaliplatinum 200 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 40 ml.		
Anwendung	Zytostatikum		
Packung/en	01 004 1 Durchstechflasche(n) 02 005 1 Durchstechflasche(n) 03 006 1 Durchstechflasche(n)		A A A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Oxybuprocaine 0,4 % SDU Faure, collyre**  
 THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen

N° d'AMM: <b>51523</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 11.03.0.	18.09.2023
Composition	01 oxybuprocaini hydrochloridum 4 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Indication	Anesthésique local		
Conditionnements	01 024 4 x 5 unidose(s)		B
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

- 01 Paliperidon Sandoz 3 mg, Retardtabletten**  
**02 Paliperidon Sandoz 6 mg, Retardtabletten**  
**03 Paliperidon Sandoz 9 mg, Retardtabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>67200</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	18.09.2023
Zusammensetzung	01 paliperidonom 3 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso obducto. 02 paliperidonom 6 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso obducto. 03 paliperidonom 9 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Neuroleptikum		
Packung/en	01 001 28 Tablette(n) 002 56 Tablette(n) 02 003 28 Tablette(n) 004 56 Tablette(n) 03 005 28 Tablette(n) 006 56 Tablette(n)		B B B B B B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**02 Panadol Extra, Filmtabletten**

Haleon Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56279	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	12.09.2023	
Zusammensetzung	02	paracetamolum 500 mg, coffeinum 65 mg, amyllum pregelificatum, povidonum K 25, calcii carbonas, crospovidonum, cellulose microcristallinum, acidum alginicum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, macrogolum 400, polysorbatum 80, E 171, cera carnauba, pro compresso obducto.		
Anwendung		Analgetikum		
Packung/en	02	004 10 Tablette(n)	D	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

**01 Parlodel, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 39001	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.1.	14.09.2023
Zusammensetzung	01	bromocriptinum 2.5 mg ut bromocriptini mesilas, silica colloidalis anhydrica, dinatrii edetas corresp. sodium 0.0618 mg, magnesii stearas, acidum maleicum, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, lactosum monohydricum 116.38 mg, pro compresso.	
Anwendung		Hyperprolaktinämie, Prolaktinom, Akromegalie, medizinisch indizierte Laktationshemmung	
Packung/en	01	020 30 Tablette(n)	B
		039 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Parodontosan Gel, Gel zur Anwendung in der Mundhöhle**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 56070	Abgabekategorie: D	Index: 13.04.0.	14.09.2023
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 2 mg, myrrhae tinctura 3.8 mg, salviae aetheroleum 1 mg, glycerolum (85 per centum), hydroxyethylcellulosum, macrogolglyceroli hydroxystearas 25 mg, ethanolum 96 per centum, aqua, xylitolum, menthae piperitae aetheroleum, ad gelatum pro 1 g corresp. ethanolum 18 % V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfizienz	
Packung/en	01	003 35 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Pelgraz 6 mg/ 0.6 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

Zul.-Nr.: 67405	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	26.09.2023
Zusammensetzung	01	pegfilgrastimum 6 mg, acidum aceticum glaciale, sorbitolum 30 mg, polysorbatum 20, natrii hydroxidum corresp. sodium 0.019 mg, aqua ad injectabile, q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	01	001 1 Fertigspritze(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Pentavac, Poudre et suspension pour suspension injectable**

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

N° d'AMM: 613	Catégorie de remise: B	Index: 08.08.	01.09.2023
Composition	01 I) composant DPTa-IPV (suspension): toxoidum diphtheriae min. 20 U.I., toxoidum tetani min. 40 U.I., bordetellae pertussis antigenum: toxoidum pertussis 25 µg et haemagglutininum filamentosum 25 µg, virus poliomyelitis typus 1 inactivatus 40 U., virus poliomyelitis typus 2 inactivatus 8 U., virus poliomyelitis typus 3 inactivatus 32 U., aluminium 0.3 mg ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, formaldehydum, medium 199 cum phenylalaninum 12.5 µg et kalium, acidum aceticum glaciale q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, phenoxyethanol,. ethanolum anhydricum 2 mg, aqua ad injectabile q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml, residui: neomycinum, streptomycinum, polymyxini B sulfas. II) composant Hib (poudre): polysaccharida haemophili influenzae typus B 1482 conjugata cum toxido tetani 10 µg, trometamolum, saccharum, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, pro praeparatione.		
Indication	dès le 2eme mois révolu jusqu'au 24eme mois révolu, Immunisation active contre la diphtérie, le tétanos, la coqueluche, la poliomyélite et l'haemophilus influenzae type b		
Conditionnements	01	001 1 flacon(s) de lyophilisat + 1 seringue préremplie	B
Remarque	(Révocation du conditionnement 10 flacons de lyophilisat + seringues préremplies)		
Valable jusqu'au	illimité		

**01 Perenterol 250, Kapseln**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 47571	Categoria di dispensazione: D	Index: 04.09.0.	19.09.2023
Composizione	01 saccharomyces boulardii cryodesiccatus 250 mg corresp. cellulae vivae 2*10^9 CFU, excipiens pro capsula.		
Indicazione	Antidiarrhoicum		
Confezione/i	01	022 10 capsula/capsule	D
		049 20 capsula/capsule	D
		050 20 capsula/capsule blister	D
		051 10 x 20 capsula/capsule blister (confezione ospedaliera)	D
Osservazione	(Revoca delle dimensioni della confezione: 10 x 20 capsule e 6 capsule)		
Valevole fino al	illimitata		

**01 Pethidin HCl Sintetica 50 mg/ml soluzione iniettabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

Nº d'AMM: 52109	Categoria di dispensazione: A+Index: 01.01.3.	01.09.2023
Composizione	01 pethidini hydrochloridum 50 mg, natrii hydroxidum corresp. sodium max. 0.002 mg, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione	Analgesico stupefacente	
Confezione/i	01 019 10 x 1 ml fiala/fiale 027 10 x 2 ml fiala/fiale	A+
Osservazione	(Rinnovo dell'omologazione) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze (RS 812.121)	A+
Valevole fino al	illimitata	

**02 Physiogel, Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 26290	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.22	05.09.2023
Zusammensetzung	02 succinogelatina 40 g, natrii chloridum 7.01 g, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., mineralia: sodium 154 mmol, chloridum 120 mmol.		
Anwendung	Plasmaersatz bei Hypovolämie und hypovolämischem Schock		
Bemerkung	Neue / geänderte Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information Juni 2023)		
Gültig bis	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt		

**01 Poll-X, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67123	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	14.09.2023
Zusammensetzung	01 desloratadinum 5 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Antihistaminikum		
Packung/en	009 10 Tablette(n) 010 30 Tablette(n) 011 50 Tablette(n)	D D D	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Pregabalin Zentiva 25 mg, Hartkapseln  
 02 Pregabalin Zentiva 50 mg, Hartkapseln  
 03 Pregabalin Zentiva 75 mg, Hartkapseln  
 04 Pregabalin Zentiva 100 mg, Hartkapseln  
 05 Pregabalin Zentiva 150 mg, Hartkapseln  
 06 Pregabalin Zentiva 200 mg, Hartkapseln  
 07 Pregabalin Zentiva 300 mg, Hartkapseln

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65886	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	29.08.2023
Zusammensetzung	01 pregabalinum 25 mg, lactosum monohydricum 47.57 mg, amyllum pregelificatum, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (nigrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula. 02 pregabalinum 50 mg, lactosum monohydricum 5 mg, amyllum pregelificatum, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (nigrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula. 03 pregabalinum 75 mg, lactosum monohydricum 7.5 mg, amyllum pregelificatum, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula. 04 pregabalinum 100 mg, lactosum monohydricum 10 mg, amyllum pregelificatum, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula. 05 pregabalinum 150 mg, lactosum monohydricum 15 mg, amyllum pregelificatum, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (nigrum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula. 06 pregabalinum 200 mg, lactosum monohydricum 20 mg, amyllum pregelificatum, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula. 07 pregabalinum 300 mg, lactosum monohydricum 30 mg, amyllum pregelificatum, talcum, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (nigrum), E 172 (rubrum), E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, propylenglycolum, ammoniae solutio concentrata, E 172 (nigrum), kalii hydroxidum, pro capsula.		
Anwendung	Antiepilepticum, neuropathische Schmerzen, generalisierte Angststörungen		
Packung/en	01 013 14 Kapsel(n) 014 56 Kapsel(n) 02 015 14 Kapsel(n) 016 84 Kapsel(n) 03 017 14 Kapsel(n) 018 56 Kapsel(n) 04 019 84 Kapsel(n) 05 020 56 Kapsel(n) 021 168 Kapsel(n) 06 022 84 Kapsel(n) 07 023 56 Kapsel(n) 024 168 Kapsel(n)		B B B B B B B B B B B B B B B B

Bemerkung	(Präzisierung der Darreichungsform, früher: Kapseln)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Prick-Test Alnus glutinosa, Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61755	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Alnus glutinosa) 50000 U.: natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad injectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
		002 1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgröße, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Ambrosia artemisiifolia, Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61699	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Ambrosia artemisiifolia) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad injectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
		002 1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgröße, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Artemisia vulgaris, Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61695	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Artemisia vulgaris) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad injectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
		002 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgröße, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Avena sativa, Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61789	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Avena sativa) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
	002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Betula spec., Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61753	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Betula spec.) 50000 U.: natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
	002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Canis lupus familiaris, Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61830	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	canis pellis allergeni extractum (Canis lupus familiaris) 10000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
	002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Corylus avellana, Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61742	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
	002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Equus caballus, Pricktestlösung**  
Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61820	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	equi pellis allergeni extractum (Equus caballus) 10000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
		002 1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Fagus sylvatica, Pricktestlösung**  
Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61764	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Fagus sylvatica) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
		002 1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Felis domesticus, Pricktestlösung**  
Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61818	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	cati pellis allergeni extractum (Felis domesticus) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
		002 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Fraxinus excelsior, Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>61738</b>	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Fraxinus excelsior) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
		002 1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Hordeum vulgare, Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>61791</b>	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Hordeum vulgare) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
		002 1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Mixtura Graminea-Cerealis, Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>61744</b>	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum 100000 U. ut pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 9.16 % et pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 9.16 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 9.16 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 9.16 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 9.16 % et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) 9.16 % 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 %, natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
		002 1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Mixtura Graminea, Pricktestlösung**  
Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61745	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum 50000 U. ut pollinis allergeni extractum (Holcus lanatus) 16.66 % et pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) 16.66 % et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) 16.66 % et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 16.66 % et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) 16.66 %, natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad injectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
		002 1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Negativkontrolle, Pricktestlösung**  
Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61847	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad injectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
		002 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Parietaria officinalis, Pricktestlösung**  
Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61697	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Parietaria officinalis) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad injectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
		002 1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Plantago lanceolata, Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>61756</b>	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Plantago lanceolata) 50000 U. natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
		002 1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Populus alba, Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>61828</b>	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Populus alba) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
		002 1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Positivkontrolle, Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>61846</b>	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	histaminum 1.0 mg ut histamini dihydrochloridum, natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
		002 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Quercus robur, Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>61762</b>	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Quercus robur) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
		002 1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Robinia pseudoacacia, Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61739	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Robinia pseudoacacia) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
		002 1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Salix caprea, Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61790	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Salix caprea) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
		002 1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Secale cereale, Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61769	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
		002 1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Taraxacum vulgare, Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61698	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Taraxacum vulgare) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
		002 1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Tilia cordata, Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61827	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Tilia cordata) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
	002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Triticum sativum, Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61809	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Triticum sativum) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
	002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prick-Test Ulmus scabra, Pricktestlösung**

Allergopharma AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61832	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Ulmus scabra) 50000 U., natrii chloridum, glycerolum, phenolum, aqua ad inyectabile ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001 1 x 3 ml Flasche(n) mit Tropfpipette	A
	002	1 x 3 ml Flasche(n) 1 x 3 ml mit Tropfpipette lila	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml Flasche mit Tropfpipette lila)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Propecia, Filmtabletten**

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 54322	Abgabekategorie: B	Index: 10.99.0.	21.09.2023
Zusammensetzung	01	finasteridum 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	001 84 Tablette(n)	B
	011	28 Tablette(n)	B
	038	98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Prospan Hustensaft, Sirup**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 52777	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	19.09.2023
Zusammensetzung	01	hederae folii extractum ethanolicum siccum (Hedera helix, L., folium) 7 mg, DER: 5-7.5:1, Auszugsmittel ethanolum 30% (m/m), acidum citricum, sorbitolum liquidum cristallisabile corresp. sorbitolum 385.0 mg, xanthani gummi, aqua purificata, aromatica (Kirscharoma) cum ethanolum 1.62 mg, E 202, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	038 100 ml	D
		046 200 ml	D
Bemerkung		(Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: -)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Rinofluimucil, micronebulizzatore**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 51037	Categoria di dispensazione: D	Index: 12.02.2.	18.09.2023
Composizione	01	acetylcysteinum 10 mg, tuaminoheptani sulfas 5 mg, benzalkonii chloridum 0.1 mg, hypromellosum, dinatrii edetas, natrii dihydrogenophphas monohydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, dithiotreitolum, sorbitolum liquidum non cristallisabile, aromatica mentha cum limonenum, ethanolum 96 per centum, natrii hydroxidum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Riniti	
Confezione/i	01	014 10 ml Flacone con micronebulizzatore	D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

**01 Roaccutan, Gel**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52685	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	12.09.2023
Zusammensetzung	01	isotretinoinum 0.5 mg, antiox.: E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	028 30 g	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

Zul.-Nr.: 52076	Abgabekategorie: A+	Index: 01.01.3.	26.09.2023
Zusammensetzung	01	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.52 mg, lactosum 207.5 mg, amyrum pregelificatum, povidonum K 25, talcum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, E 171, macrogol 400, E 133, pro compressso obducto.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15.04 mg, lactosum 197.5 mg, amyrum pregelificatum, povidonum K 25, talcum, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogol 3350, talcum, E 127, E 110 0.02 mg, pro compressso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	048 20 Tablette(n)	A+
	02	001 20 Tablette(n)	A+
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sidroga Prostatatee, Arzneitee**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 56341	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	28.09.2023
Zusammensetzung	01	urticae radix 90 %, menthae piperitae folium 4 %, zingiberis rhizoma 3 %, caryophylli flos 1.5 %, cinnamomi cortex 1.5 %, pro charta 2.3 g.	
Anwendung		Zur Linderung bei Prostatabeschwerden	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: geschnittene Drogen)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt unbegrenzt	

**01 Sildenafil NOBEL 25 mg, Filmtabletten**  
**02 Sildenafil NOBEL 50 mg, Filmtabletten**  
**03 Sildenafil NOBEL 100 mg, Filmtabletten**  
 NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67646	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	28.09.2023
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, calcii hydrogenophosphas, cellulose microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.52 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 132, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, calcii hydrogenophosphas, cellulose microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.05 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 132, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, calcii hydrogenophosphas, cellulose microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 2.1 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum, talcum, E 132, E 171, E 172 (flavum) pro compresso obducto.	
Anwendung	Erektile Dysfunktion		
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	B
		002 12 Tablette(n)	B
	02	003 4 Tablette(n) teilbar	B
		004 12 Tablette(n) teilbar	B
		008 24 Tablette(n) teilbar	B
	03	005 4 Tablette(n) viertelbar	B
		006 12 Tablette(n) viertelbar	B
		007 24 Tablette(n) viertelbar	B
Bemerkung	(Ergänzung einer Packungsgröße, neu: 50mg/24 Filmtabletten)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Simcora 20, Filmtabletten****02 Simcora 40, Filmtabletten****03 Simcora 80, Filmtabletten****05 Simcora 60, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56035	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	18.09.2023
Zusammensetzung	01	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipiens pro compresso obducto.	
	02	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipiens pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 80 mg, color.: E 104, E 132, antiox.: E 320, excipiens pro compresso obducto.	
	05	simvastatinum 60 mg, antiox.: E 320, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	005 30 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	03	010 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
	05	018 30 Tablette(n)	B
		020 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Similasan Simicalc, Tabletten**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 58520	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	20.09.2023
Zusammensetzung	01	calcium carbonicum hahnemannii (HAB) D10, calcii fluoridum D15, calcii hydrogenophphas dihydricus D15 ana partes 8.33 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild unterstützend bei Störungen des Calciumhaushaltes wie Neigung zu rascher körperlicher Ermüdung und Mattigkeit, Wachstumsstörungen der Knochen, Zähne und Nägel, erhöhter Kariesanfälligkeit, spröden, brüchigen Nägeln, sowie langsamer Heilung von Knochenbrüchen	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Similasan Simifer, Tabletten**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 58653	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	21.09.2023
Zusammensetzung	01 chinini arsenis D12, ferrum metallicum (HAB) D8, ferrum phosphoricum (HAB) D15 ana partes 8.33 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild unterstützend bei Störungen des Eisenhaushaltes wie Müdigkeit, Schwäche; Schwindel bei Kopfbewegungen nach oben, blasses Gesicht, blasses Lippen, Neigung zu frieren sowie Menstruation zu häufig, zu stark		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Similasan Simimag, Tabletten**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 58522	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	21.09.2023
Zusammensetzung	01 magnesium carbonicum (HAB) D12, magnesii chloridum hexahydricum D12, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D15 ana partes 8.33 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild unterstützend bei Störungen des Magnesiumhaushaltes wie Neigung zu Krämpfen; Schmerzempfindlichkeit der Nerven sowie nervöse Störungen, Zittern		
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Snake Venom Anti Serum polyvalent**

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 65764	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	12.09.2023
Anwendung	Antivenin		
Bemerkung	Befristete Zulassung gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	11.09.2024		

**01 Somatuline Autogel 60 mg, Injektionslösung****02 Somatuline Autogel 90 mg, Injektionslösung****03 Somatuline Autogel 120 mg, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>56148</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	lanreotidum 60 mg ut lanreotidi acetas, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 244 mg, pro vitro.	
	02	lanreotidum 90 mg ut lanreotidi acetas, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 366 mg, pro vitro.	
	03	lanreotidum 120 mg ut lanreotidi acetas, aqua ad inyectabile q.s. ad solutionem pro 488 mg, pro vitro.	
Anwendung		Somatostatin-Analogon	
Packung/en	01	002 1 Spritze(n)	A
	02	004 1 Spritze(n)	A
	03	006 1 Spritze(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sotalol-Mepha 80, Tabletten****02 Sotalol-Mepha 160, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>54553</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	01.09.2023
Zusammensetzung	01	sotaloli hydrochloridum 80 mg, calcii hydrogenophosphas dihydricus, maydis amyrum, talcum, povidonum, carboxymethylamylum natricum A corresp. sodium 0.17 mg, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	sotaloli hydrochloridum 160 mg, calcii hydrogenophosphas dihydricus, maydis amyrum, talcum, povidonum, carboxymethylamylum natricum A corresp. sodium 0.34 mg, magnesii stearas, E 132, pro compresso.	
Anwendung		Betarezeptorenblocker	
Packung/en	01	013 30 Tablette(n)	B
		021 100 Tablette(n)	B
	02	048 30 Tablette(n)	B
		056 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Spherox, Suspension zur Implantation**  
 co.don schweiz gmbh, Gartenstrasse 2, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 66914	Abgabekategorie: A	Index:	26.09.2023
Zusammensetzung	01	Suspension:  autologous cultured chondrocytes Jede Fertigspritze bzw. jeder Applikator enthält eine bestimmte Anzahl von Sphäroiden entsprechend der Defektgröße (10 bis 70 Sphäroide/cm <sup>2</sup> ), die behandelt werden soll. 10 bis 70 Sphäroide/cm <sup>2</sup> , natrii chloridum, pro praeparatione.	
Anwendung		Reparatur symptomatischer Gelenkknorpeldefekte der Femurkondyle und der Patella des Knie (International Cartilage Regeneration & Joint Preservation Society [ICRS]-Grad III oder IV) mit Defektgrößen von 2 qcm bis zu 10 qcm bei Erwachsenen, welche nur inadäquat auf konservative (nicht-operative) Behandlungsmethoden angesprochen haben.	
Packung/en	01	001 100 Sphäroiden Fertigspritze(n) steriles Röhrchen mit einem Schraubverschluss 002 60 Sphäroiden Applikator	A A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.03.2029	

**01 Spikevax, Injektionsdispersion****02 Spikevax 0.1 mg/ml, Injektionsdispersion**

Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>68267</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	18.09.2023
Zusammensetzung	01	elasomeranum 1.26 mg, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas, cholesterolum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus, trometamolum, trometamoli hydrochloridum, acidum aceticum, natrii acetas, saccharum, aqua ad injectabile, ad suspensionem pro 6.3 ml corresp. natrium 0.033 mg pro dosi.	
	02	Dispersion zur Injektion: elasomeranum 0.05 mg pro dosi, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas pro dosi, cholesterolum pro dosi, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum pro dosi, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus pro dosi, trometamolum pro dosi, trometamoli hydrochloridum pro dosi, acidum aceticum glaciale pro dosi, natrii acetas trihydricus pro dosi, saccharum pro dosi, aqua ad injectabile pro dosi, natrium 0.017 mg pro dosi, pro dosi.	
Anwendung		Spikevax ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 6 Jahren indiziert.	
	02	Spikevax ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 6 Jahren indiziert.	
Packung/en	01	002                    10 Durchstechflasche(n) Packaging with 10 multiple-dose vials, supplied in a 5 ml Type I glass vial	B
	02	003                    10 Durchstechflasche(n) Jede 10 ml Durchstechflasche enthält 5 Dosen à 0,5 ml	B
Bemerkung		Überführung einer befristet zugelassenen in eine ordentlich zugelassene Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information September 2023)	
Gültig bis		17.09.2028	

**01 Spikevax, Injektionsdispersion****02 Spikevax 0.1 mg/ml, Injektionsdispersion**

Moderna Switzerland GmbH, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 68267	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	18.09.2023
Zusammensetzung	01	elasomeranum 1.26 mg, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas, cholesterolum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus, trometamolum, trometamoli hydrochloridum, acidum aceticum, natrii acetas, saccharum, aqua ad inyectabile, ad suspensionem pro 6.3 ml corresp. natrium 0.033 mg pro dosi.	
	02	Dispersion zur Injektion: elasomeranum 0.05 mg pro dosi, elasomeranum für Kinder ab 6 Monate bis 5 Jahre 0.025 mg pro dosi, heptadecan-9-ylis 8-((2-hydroxyethyl)(6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl)amino)-octanoas, cholesterolum, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholinum, 1,2-dimyristoyl-rac-glycero-3-polyethylenglycoli 2000 aether methylicus, trometamolum, trometamoli hydrochloridum, acidum aceticum glaciale, natrii acetas trihydricus, saccharum, aqua ad inyectabile, natrium 0.017 mg, pro dosi.	
Anwendung		Spikevax ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 6 Jahren indiziert.	
	02	Spikevax ist für die aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 6 Jahren indiziert.	
Packung/en	01	002                    10 Durchstechflasche(n) 10 Durchstechflaschen mit Mehrfachdosen. Jede Durchstechflasche enthält 10 Dosen à 0,5 ml	B
	02	003                    10 Durchstechflasche(n) Jede 10 ml Durchstechflasche enthält 5 Dosen à 0,5 ml (50 µg Elasomeran) bzw. 10 Dosen à 0,25 ml (25 µg Elasomeran)	B
Bemerkung		Neue / geänderte Indikation: Kinder ab 2 Jahre bis 5 Jahre Neue Indikation befristet zugelassen gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21): Kinder ab 6 Monate bis unter 2 Jahre (Arzneimittelinformation: Stand der Information September 2023)	
Gültig bis		17.09.2028	

**01 SUN STORE Nieren- und Blasendragées, Filmtabletten**  
**Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp**

Zul.-Nr.: <b>67355</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	28.09.2023
Zusammensetzung	01	uvae ursi folii extractum aquosum siccum 108-120 mg DER: 4-5:1 Auszugsmittel Aqua purificata, corresp. arbutinum 22.5-30.0 mg, betulae folii extractum aquosum siccum 46.25 mg DER: 4.5-5.5:1 Auszugsmittel Aqua purificata, solidaginis herbae extractum ethanolicum siccum 40 mg DER: 4-6:1 Auszugsmittel Ethanolum 50 % m/m, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
Packung/en	01	001 40 Dragée(s)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Arzneimittelbezeichnung: Tippfehler korrigiert und Ergänzung der Darreichungsform)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Swidro Rusco Salben-Gel, Gel**  
**Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG**

Zul.-Nr.: <b>56943</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	19.09.2023
Zusammensetzung	01	rusci aculeati rhizomae recentis extractum ethanolicum liquidum 390 mg corresp. ruscogeninum 0.5 mg, DER: 1:1.5-2.5, Auszugsmittel Ethanol 86 % m/m, heparinum natricum 250 U.I., propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	002 100 g	D
		004 200 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Tafinlar 50 mg, Hartkapseln**

**02 Tafinlar 75 mg, Hartkapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62781</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	dabrafenibum 50 mg ut dabrafenibi mesilas, cellulose microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.	
	02	dabrafenibum 75.0 mg ut dabrafenibi mesilas, cellulose microcristallinum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Kapselhülle: hypromellosum, E 171, E 172 (rubrum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammonii hydroxidum, pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 28 Kapsel(n)	A
		002 120 Kapsel(n)	A
	02	003 28 Kapsel(n)	A
		004 120 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Neue Indikation befristet zugelassen gemäss Art. 9a HMG (SR 812.21) (Arzneimittelinformation: Stand der Information März 2023)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 TAKHYRO 300mg/2ml, Injektionslösung**

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66912	Abgabekategorie: B	Index: 02.99.0.	14.09.2023
Zusammensetzung	02	lanadelumabum 300 mg, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum monohydricum, histidinum, natrii chloridum, polysorbitum 80, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Langzeitprophylaxe von Attacken des hereditären Angioödems	
Packung/en	02	1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Taloxa, Suspension zum Einnehmen**

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 52679	Abgabekategorie: A	Index: 01.07.1.	04.09.2023
Zusammensetzung	01	felbamatum 600 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 211, propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	028 230 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Triofan Allergie, comprimés à sucer**

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

N° d'AMM: 57067	Catégorie de remise: D	Index: 07.13.1.	08.09.2023
Composition	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg corresp. cetirizimum 8.42 mg, betadexum, cellulosum microcristallinum, cellulosi pulvis, povidonum K 25, magnesii stearas, natrii dihydrogenocitras anhydricus, natrii cyclamas, aromatica (pomme), pro compresso corresp. natrium 5.95 mg.	
Indication		Antiallergique	
Conditionnements	01	001 7 comprimé(s)	D
		002 28 comprimé(s)	D
Remarque		(Ajout d'un conditionnement ; nouveau : 28 comprimés à sucer)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Valcyte, Pulver zur Herstellung einer oralen Lösung**

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

Zul.-Nr.: 58134	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	27.09.2023
Zusammensetzung	01	valganciclovirum 5 g ut valgancicloviri hydrochloridum, mannitolum 5.78 g, acidum fumaricum, povidonum K 30, aromatica Tutti Frutti, saccharinum natricum, E 211 100 mg, ad pulverem corresp., solutio reconstituta 50 mg/ml corresp. natrium 16.3 mg.	
Anwendung		Virostaticum	
Bemerkung		(Erneute Zulassung und Erneuerung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		unbegrenzt	

**01 Valganciclovir-Mepha 450mg, Lactabs**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65032</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	05.09.2023
Zusammensetzung	01	valganciclovirum 450 mg ut valgancicloviri hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Virostaticum	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**05 Valproate Chrono Sanofi 300 mg, comprimés pelliculés sécables****06 Valproate Chrono Sanofi 500 mg, comprimés pelliculés sécables**

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

N° d'AMM: <b>53112</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.07.2.	04.09.2023
Composition	05	natrii valproas 199.8 mg, acidum valproicum 87 mg, saccharinum naticum, excipients pro compresso obducto.	
	06	natrii valproas 333 mg, acidum valproicum 145 mg, saccharinum naticum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antiépileptique, activité anti-maniaque	
Conditionnements	05	005 100 comprimé(s)	B
	06	006 60 comprimé(s)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**03 Vipdomet 12.5 mg / 850 mg, Filmtabletten****04 Vipdomet 12.5 mg / 1000 mg, Filmtabletten****05 Vipdomet 12.5 mg / 500 mg, Filmtabletten**

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>62966</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	19.09.2023
Zusammensetzung	03	alogliptinum 12.5 mg ut alogliptini benzoas, metformini hydrochloridum 850 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	alogliptinum 12.5 mg ut alogliptini benzoas, metformini hydrochloridum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	alogliptinum 12.5 mg ut alogliptini benzoas, metformini hydrochloridum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Antidiabetikum	
Packung/en	03	005 56 Tablette(n)	B
		008 112 Tablette(n)	B
	04	017 56 Tablette(n)	B
		020 112 Tablette(n)	B
	05	025 56 Tablette(n)	B
		026 112 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Viramune, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 54393	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	25.09.2023	
Zusammensetzung	01	nevirapinum 200 mg, cellulose microcristallinum, lactosum monohydricum 318 mg, povidonum K 25, carboxymethylamylum naticum A corresp. natrium 714 µg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas pro compresso.		
Anwendung	HIV-Infektionen			
Packung/en	01	016 60 Tablette(n)	A	
		017 14 Tablette(n)	A	
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)			
Gültig bis	unbegrenzt			

**01 Voriconazol-Mepha 50mg, Lactab****02 Voriconazol-Mepha 200mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 63167	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	12.09.2023
Zusammensetzung	01	voriconazolum 50 mg, lactosum monohydricum 62.5 mg, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.04 mg, povidonum K 25, amyllum pregelificatum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, glycerolum (85 per centum), E 171, pro compresso obducto.	
	02	voriconazolum 200 mg, lactosum monohydricum 250 mg, carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.15 mg, povidonum K 25, amyllum pregelificatum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, glycerolum (85 per centum), E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung	Pilzinfektionen		
Packung/en	01	001 56 Tablette(n)	A
	02	002 28 Tablette(n)	A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Xatral 2,5 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: 50205	Catégorie de remise: B	Index: 05.99.0.	14.09.2023
Composition	01	alfuzosini hydrochloridum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication	hyperplasie bénigne de la prostate		
Conditionnements	01	037 60 comprimé(s)	B
Remarque	(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	illimité		

**02 Zocor 20 mg, Filmtabletten****03 Zocor 40 mg, Filmtabletten****04 Zocor 80 mg, Filmtabletten**

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>49742</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	18.09.2023
Zusammensetzung	02	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipiens pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipiens pro compresso obducto.	
	04	simvastatinum 80 mg, antiox.: E 320, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	02	037 98 Tablette(n)	B
		045 28 Tablette(n)	B
	03	053 28 Tablette(n)	B
		061 98 Tablette(n)	B
	04	088 28 Tablette(n)	B
		096 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 ZOLGENSMA, Solution for Infusion,**  
Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67529 Abgabekategorie: A Index: 01.99.0. 14.09.2023

Zusammensetzung	01	Lösung:  onasemnogenum abeparvovecum Gentherapeutikum, das das humane Survival-Motoneuron- (SMN) Protein exprimiert. Es handelt sich um einen nicht replizierenden rekombinanten adeno-assoziierten Vektor auf der Basis des Virus-Serotyp 9 (AAV9), der die cDNA des humanen SMN-Gens unter der Kontrolle des Cytomegalievirus-Enhancers/Hühner-β-Aktin-Hybrid-Promotors enthält. Onasemnogen-Abeparvovec wird durch DNS-Rekombinationstechnologie in menschlichen embryonalen Nierenzellen gebildet. Besteht aus genetisch verändertem adeno-assoziiertem viralem Vektor vom Serotyp 9 (AAV9) 2x10e13 Vektorgenom (vg), tormetamolum, magnesii chloridum 4.5-hydratum, natrii chloridum, poloxamerum 188, acidum hydrochloridum, aqua ad injectabile, 1 ml corresp..
Anwendung		Zolgensma ist indiziert zur Behandlung von: <ul style="list-style-type: none"><li>•Patienten mit 5q-assozierter spinaler Muskelatrophie (SMA) mit einer biallelischen Mutation im SMN1-Gen und einer klinisch diagnostizierten Typ-1-SMA, oder</li><li>•Patienten mit 5q-assozierter SMA mit einer biallelischen Mutation im SMN1-Gen und bis zu 3 Kopien des SMN2-Gens.</li></ul> Die Therapie darf nur bis zum Alter von zwei Jahren verabreicht werden.
Packung/en	01	001 2 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 002 2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 1 Durchstechflasche mit 8,3 ml A 003 1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 2 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 004 3 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 005 2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 2 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 006 1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 3 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 007 4 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 008 2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 3 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 009 1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 4 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 010 5 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 011 2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 4 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 012 1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 5 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 013 6 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 014 2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 5 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 015 1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 6 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 016 7 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A 017 2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 6 Durchstechflaschen mit 8,3 ml A

018	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 7 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
019	8 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
020	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 7 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
021	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 8 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
022	9 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
023	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 8 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
024	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 9 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
025	10 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
026	2 Durchstechflaschen mit 5,5 ml, 9 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
027	1 Durchstechflasche mit 5,5 ml, 10 Durchstechflaschen mit 8,3 ml	A
Bemerkung	Überführung einer befristet zugelassenen in eine ordentlich zugelassene Indikation (Arzneimittelinformation: Stand der Information September 2023)	
Gültig bis	13.09.2028	

**01 Zolmitriptan Zentiva, Schmelztabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 61646	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	14.09.2023
Zusammensetzung	01 zolmitriptanum 2.5 mg, mannitolum, cellulosum microcristallinum, aspartamum 2.5 mg, aromatica (Orange), carmellosum naticum conexum corresp. natrium 0.935 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.		
Anwendung	Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura		
Bemerkung	(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	unbegrenzt		

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

- 01 Advantix 40 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde  
 02 Advantix 100 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde  
 03 Advantix 250 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde  
 04 Advantix 400 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde  
 05 Advantix 600 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 56909	Abgabekategorie:	Index:	18.09.2023
Zusammensetzung	01 imidaclopridum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 02 imidaclopridum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 03 imidaclopridum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 04 imidaclopridum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml. 05 imidaclopridum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde 01 Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde bis 4 kg Körpergewicht 02 Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 4 bis 10 kg Körpergewicht 03 Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 10 bis 25 kg Körpergewicht 04 Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 25 bis 40 kg Körpergewicht 05 Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 40 bis 60 kg Körpergewicht		
Packung/en	01 002 0.4 ml 4 Pipetten 02 004 1.0 ml 4 Pipetten 03 006 2.5 ml 4 Pipetten 04 008 4.0 ml 4 Pipetten 05 001 6.0 ml 4 Pipetten		B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Carprox 50 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 63061	Abgabekategorie:	Index:	18.09.2023
Zusammensetzung	01 carprofenum 50 mg, arginatum, acidum glycocholicum, lecithinum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde und Katzen		
Packung/en	01 001 20 ml		B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Coroniffa RC ad us. vet., suspension injectable huileuse pour bovins**

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

N° d'AMM:	1032	Catégorie de remise:	B	Index:	13.09.2023
Composition	01	bovine rotavirus antigen, IFFA strain, inactivated ≥ 1.90 U., bovine coronavirus antigen, strain INRA, inactivated ≥ 1.20 U., paraffinum perliquidum 1735.5 - 1962.5 mg, Esters of fatty acids and polyols 158 - 175 mg, Ethers of fatty alcohols and polyols 100 - 117 mg, trolaminum 1.25 mg, alcohol benzylicus 31.5 mg, thiomersalum ≤ 0.5 mg, phenolsulfonphthaleinum, ad suspensionem pro dosi 5 ml.			
Indication		Vaccin inactivé pour bovins contre les antigènes du rotavirus bovin et du coronavirus bovin			
Conditionnements	01	001	50 ml (10 doses)		B
Remarque			(Renouvellement de l'autorisation)		
Valable jusqu'au			illimité		

**01 Neoprinil Pour-On 5 mg/ml ad us. vet., Lösung für Rinder**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.:	63116	Abgabekategorie:	A	Index:	11.09.2023
Zusammensetzung	01	eprinomectinum 5 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1ml.			
Anwendung		Antiparasitikum zur Behandlung von Endo- und Ektoparasiten beim Rind			
Packung/en	01	001	1 l Dosierflasche		A
		002	2.5 l Kanister mit Gurten		A
		003	2.5 l FlexiBag		A
		004	4.5 l FlexiBag		A
Bemerkung			(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis			unbegrenzt		

**01 Nobilis IB 4-91 ad us. vet., Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension für Hühner**

MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.:	1480	Abgabekategorie:	B	Index:	25.09.2023
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: infectious bronchitis virus (IBV), serotype 4-91, live attenuated ≥ 10^3.6 U., sorbitolum, gelatina, caseinum hydrolysatum, dinatrii phosphas dihydricus, aqua ad inyectabile, pro dosi, residui: gentamicinum. Solvens: E 131, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, dinatrii edetas, natrii chloridum, aqua ad inyectabile, ad solutionem pro 35 ml.			
Anwendung		Attenuierter Lebendimpfstoff gegen das Aviare Infektiöse Bronchitisvirus bei Hühnern			
Packung/en	01	002	10 Aluminiumbecher (à 1000 Dosen)		B
		003	12 Aluminiumbecher (à 1000 Dosen)		B
		004	35 ml Lösungsmittel mit Tropfendosierer und Adapter		B
Bemerkung			(Widerruf der Packungsgrösse 10 Flaschen (à 1000 Dosen))		
Gültig bis			unbegrenzt		

**01 Nobivac TRICAT III ad us. vet., Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen**  
 MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 1645	Abgabekategorie: B	Index:	07.09.2023	
Zusammensetzung	01	felines herpesvirus (FHV-1), strain G2620A, live attenuated $\geq 10^5.2$ U., feline calicivirus (FCV), strain F9, live attenuated $\geq 10^4.6$ U., feline panleukopenia virus (FPV), live attenuated, strain MW-1 $\geq 10^4.3$ U., gelatina hydrolysata, sorbitolum, caseinum hydrolysatum, dinatrii phosphas dihydricus, pro vitro.		
Anwendung	Attenuierter Lebendimpfstoff gegen Felines Rhinotracheitis-, Calici- und Parvovirus bei Katzen			
Packung/en	01	001 10 x 1 Dosis Lyophilisat	B	
Bemerkung	(Widerruf der Packungsgrösse 50 x 1 Dosis Lyophilisat)			
Gültig bis	unbegrenzt			

**01 Rimadyl 20 mg ad us. vet., Kautabletten**

**02 Rimadyl 50 mg ad us. vet., Kautabletten**

**03 Rimadyl 100 mg ad us. vet., Kautabletten**

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

Zul.-Nr.: 56229	Abgabekategorie: B	Index:	18.09.2023
Zusammensetzung	01	carprofenum 20 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	carprofenum 50 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	carprofenum 100 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung	Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für den Hund		
Packung/en	01	002 20 Tablette(n)	B
	02	004 100 Tablette(n)	B
	03	006 20 Tablette(n)	B
	04	008 100 Tablette(n)	B
	05	010 20 Tablette(n)	B
	06	012 100 Tablette(n)	B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

- 01 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde 1,25–2,5 kg**  
**02 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >2,5–5 kg**  
**03 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >5–10 kg**  
**04 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >10–20 kg**  
**05 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >20–40 kg**  
**06 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >40–60 kg**

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

Zul.-Nr.: 67720	Abgabekategorie: B	Index:	08.09.2023
Zusammensetzung	01	sarolanerum 3.00 mg, moxidectinum 0.06 mg, pyrantelum 12.5 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.041 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amyrum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum naticum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	sarolanerum 6.00 mg, moxidectinum 0.12 mg, pyrantelum 25.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.082 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amyrum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum naticum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	sarolanerum 12.00 mg, moxidectinum 0.24 mg, pyrantelum 50.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.16 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amyrum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum naticum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	04	sarolanerum 24.00 mg, moxidectinum 0.48 mg, pyrantelum 100.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.33 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amyrum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum naticum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	05	sarolanerum 48.00 mg, moxidectinum 0.96 mg, pyrantelum 200.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.65 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amyrum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum naticum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	06	sarolanerum 72.00 mg, moxidectinum 1.44 mg, pyrantelum 300.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.98 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amyrum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum naticum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	

Anwendung	Antiparasitikum gegen Würmer, Flöhe und Zecken bei Hunden		
Packung/en	01	002	3 Kautabletten
	02	004	3 Kautabletten
	03	006	3 Kautabletten
	04	008	3 Kautabletten
	05	010	3 Kautabletten
	06	012	3 Kautabletten
Bemerkung	(Änderung einer genehmigten Indikation)		
Gültig bis	21.01.2026		

- 01 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde 1,25–2,5 kg**  
**02 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >2,5–5 kg**  
**03 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >5–10 kg**  
**04 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >10–20 kg**  
**05 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >20–40 kg**  
**06 Simparica Trio ad us. vet., Kautabletten für Hunde >40–60 kg**

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

Zul.-Nr.: 67720	Abgabekategorie: B	Index:	08.09.2023
Zusammensetzung	01	sarolanerum 3.00 mg, moxidectinum 0.06 mg, pyrantelum 12.5 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.041 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amyrum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum naticum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	sarolanerum 6.00 mg, moxidectinum 0.12 mg, pyrantelum 25.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.082 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amyrum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum naticum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	sarolanerum 12.00 mg, moxidectinum 0.24 mg, pyrantelum 50.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.16 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amyrum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum naticum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	04	sarolanerum 24.00 mg, moxidectinum 0.48 mg, pyrantelum 100.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.33 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amyrum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum naticum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	05	sarolanerum 48.00 mg, moxidectinum 0.96 mg, pyrantelum 200.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.65 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amyrum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum naticum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	
	06	sarolanerum 72.00 mg, moxidectinum 1.44 mg, pyrantelum 300.00 mg ut pyranteli pamoas, hydroxypropylcellulosum, hypromellosum, megluminum, E 321 0.98 mg, lactosum monohydricum, hepar suilli pulverisatum, proteinum vegetabile hydrolysatum, maydis amyrum, lactosum monohydricum, saccharum, tritici embryo, calcii hydrogenophosphas, glucosum liquidum, gelatina, carboxymethylamylum naticum A, E 110, E 129, E 132, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, pro compresso.	

Anwendung	Antiparasitikum gegen Würmer, Flöhe, Milben und Zecken bei Hunden			
Packung/en	01	002	3 Kautabletten	B
	02	004	3 Kautabletten	B
	03	006	3 Kautabletten	B
	04	008	3 Kautabletten	B
	05	010	3 Kautabletten	B
	06	012	3 Kautabletten	B
Bemerkung	(Neue Indikationen: Behandlung von Sarcoptes-Räude; Behandlung von Demodikose; Vorbeugung der Entstehung einer Thelaziose)			
Gültig bis	21.01.2026			

## 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 01.09.2023 übernimmt die Firma **Atnahs Pharma Switzerland AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH**:

A compter du 01.09.2023, l'entreprise **Atnahs Pharma Switzerland AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
41728	Rocaltrol, Kapseln
51198	Kytril, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
52354	Kytril, Filmtabletten
53626	Bondronat, Infusionslösungskonzentrat
56360	Bondronat, Filmtabletten
57297	Bonviva 150 mg, Filmtabletten
57424	Bondronat 6 mg/6 ml, Infusionslösungskonzentrat
57526	Bonviva i.v., Injektionslösung

Per 07.09.2023 übernimmt die Firma **IDEOGEN AG, Freienbach** folgende/s Arzneimittel der Firma **Opharma Vertriebs AG, Rümlang**:

A compter du 07.09.2023, l'entreprise **IDEOGEN AG, Freienbach** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Opharma Vertriebs AG, Rümlang**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
67775	Trecondi, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Per 19.09.2023 ändert die Firma **Alexion Pharma GmbH** ihr Firmendomizil von Giesshübelstrasse 30, 8045 Zürich nach **Neuhofstrasse 34, 6340 Baar**.

A compter du 19.09.2023, l'entreprise **Alexion Pharma GmbH** actuellement sise Giesshübelstrasse 30, 8045 Zürich, aura pour nouveau domicile **Neuhofstrasse 34, 6340 Baar**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
59282	Soliris, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
66086	Strensiq, Injektionslösung
66160	Kanuma, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
67278	Ultomiris, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Per 19.09.2023 ändert die Firma DRAC AG ihr Firmendomizil von Hauptgasse 29, 3280 Murten nach Bernstrasse 30, 3280 Murten.

A compter du 19.09.2023, l'entreprise DRAC AG actuellement sise Hauptgasse 29, 3280 Murten, aura pour nouveau domicile Bernstrasse 30, 3280 Murten.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
57068	Kaliumiodid 65 SERB, Tabletten
57700	Eviprostat N, magensaftresistente Tabletten
58224	Naglazyme, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
58475	Kuvan, Tabletten
61853	Firdapse, Tabletten
62197	Gallith, Kapseln
65370	Vimizim, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
67590	Epidyolex, Lösung zum Einnehmen
67667	Defitelio, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
68014	Vyxeos liposomal, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionsdispersion
68177	Sunosi, Filmtabletten

**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>Atorvastatin Streuli 10 mg, Filmtabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	62661	B	07.12.0.	31.07.2024
1	02	<b>Atorvastatin Streuli 20 mg, Filmtabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	62661	B	07.12.0.	31.07.2024
1	03	<b>Atorvastatin Streuli 40 mg, Filmtabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	62661	B	07.12.0.	31.07.2024
1	04	<b>Atorvastatin Streuli 80 mg, Filmtabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	62661	B	07.12.0.	31.07.2024
1	01	<b>Aziclav 156.25 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen</b> Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	66557	A	08.01.93	07.09.2023
1	02	<b>Aziclav forte 312.5 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen</b> Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	66557	A	08.01.93	07.09.2023
1	01	<b>Aziclav Duo 457mg (400/57), Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen</b> Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	66599	A	08.01.93	31.12.2023

1	01	<b>Ceftriaxon-Acino 500 IM, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung</b> Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	66480	A	08.01.3.	21.09.2023
1	02	<b>Ceftriaxon-Acino 1000 IM, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung</b> Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	66480	A	08.01.3.	21.09.2023
1	01	<b>Ceftriaxon-Acino 500 IV, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung</b> Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	66482	A	08.01.3.	21.09.2023
1	02	<b>Ceftriaxon-Acino 1000 IV, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung</b> Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	66482	A	08.01.3.	21.09.2023
1	03	<b>Ceftriaxon-Acino 2000 IV, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung</b> Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	66482	A	08.01.3.	21.09.2023
1	01	<b>Co-Losartan Spirig HC 50/12,5 mg, Filmtabletten</b> Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	58485	B	02.07.2.	31.08.2024
1	02	<b>Co-Losartan Spirig HC 100/25 mg, Filmtabletten</b> Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	58485	B	02.07.2.	31.08.2024
1	03	<b>Co-Losartan Spirig HC 100/12,5 mg, Filmtabletten</b> Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	58485	B	02.07.2.	31.08.2024
1	01	<b>Diazepam 10 AApot, Auto-Injektor</b> Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen	59328	B	15.01.0.	14.09.2023
1	01	<b>Diphtherie- und Tetanus-Adsorbatimpfstoff für Kinder unter 8 Jahren, Injektionssuspension</b> Bavarian Nordic Berna GmbH, 3098 Köniz	711	B	08.08.	30.11.2023
1	02	<b>Diphtherie- und Tetanus-Adsorbatimpfstoff für Erwachsene und Kinder ab 7 Jahren, Injektionssuspension</b> Bavarian Nordic Berna GmbH, 3098 Köniz	711	B	08.08.	30.11.2023

1	01	<b>Kitonail 80 mg/g, smalto medicato per unghie</b> Polichem SA, Lussemburgo, succursale di Mendrisio, Via Angelo Maspoli 11, 6850 Mendrisio	67533	D	10.09.4. 04.09.2023
1	01	<b>Lomir SRO 2,5 mg mite, Kapseln</b> Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich	51228	B	02.06.1. 30.06.2024
1	02	<b>Lomir SRO 5,0 mg, Kapseln</b> Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Vulkanstrasse 106, 8048 Zürich	51228	B	02.06.1. 30.06.2024
1	01	<b>Modafinil-Acino 100, Tabletten</b> Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62734	A	01.10.2. 14.09.2023
1	01	<b>Oramorph 10 mg/5 ml, Lösung (Einzellösosen)</b> Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz	53418	A+	01.01.3. 21.09.2023
1	02	<b>Oramorph 30 mg/5 ml, Lösung (Einzellösosen)</b> Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz	53418	A+	01.01.3. 21.09.2023
1	03	<b>Oramorph 100 mg/5 ml, Lösung (Einzellösosen)</b> Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz	53418	A+	01.01.3. 21.09.2023
1	01	<b>Pethidin HCl 25 mg/ml Bichsel, Injektionslösung</b> Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	53572	A+	01.01.3. 12.09.2023
1	02	<b>Pethidin HCl 50 mg/ml Bichsel, Injektionslösung</b> Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken	53572	A+	01.01.3. 12.09.2023
1	01	<b>Taurolin Ringer 0,5 %, Spülösung</b> Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen	43667	B	08.01.9. 13.09.2023
1	01	<b>Traumacut 200, comprimés pelliculés</b> Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	47834	B	07.10.1. 22.09.2023
1	02	<b>Traumacut 400, comprimés pelliculés</b> Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	47834	B	07.10.1. 22.09.2023

1	03	<b>Traumacut 600, comprimés pelliculés</b> Verfora SA, Route de Moncor 12, 1752 Villars-sur-Glâne	47834	B	07.10.1. 22.09.2023
1	01	<b>Zolacin 4 mg/5 ml, Infusionskonzentrat</b> Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62567	B	07.99.0. 05.09.2023

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

1	04	<b>Bayvantage 40 ad us. vet. Lösung zum Auf tropfen für Katzen</b> Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	54149	B	29.09.2023
1	05	<b>Bayvantage 80 ad us. vet. Lösung zum Auf tropfen für Katzen</b> Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	54149	B	29.09.2023
1	01	<b>Eprinex Pour-on ad us. vet., Lösung</b> Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	54259	A	15.02.2024
1	01	<b>Eprivalan Pour-On ad us. vet., Lösung</b> Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	65333	A	15.02.2024

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

Zeichenerklärung / Légende

**1 Erlöschen der regulären Zulassung**

Extinction de l'AMM standard

**2 Erlöschen der befristeten Zulassung**

Extinction de l'AMM à durée limitée

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

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

1	01	<b>Airol, Crème</b> Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil	38009	B	10.02.0.	28.02.2024
1	01	<b>Apis D3/Levisticum D2, Solutio ad injectionem</b> WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60220	B	20.02.	20.12.2023
1	02	<b>Arkocaps Fragon 350 mg, gélules</b> Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	48545	D	02.08.1.	29.01.2024
1	01	<b>Arkocaps Prêle/Ackerschachtelhalm, gélules</b> Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	49793	D	05.02.0.	29.01.2024
1	01	<b>BicaVera 1,5% Glucose, 1,75 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung</b> Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	56149	B	05.04.0.	18.02.2024
1	02	<b>BicaVera 4,25% Glucose, 1,75 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung</b> Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	56149	B	05.04.0.	18.02.2024
1	03	<b>BicaVera 2,3% Glucose, 1,75 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung</b> Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	56149	B	05.04.0.	18.02.2024
1	04	<b>BicaVera 1,5% Glucose, 1,25 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung</b> Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	56149	B	05.04.0.	18.02.2024

1	05	<b>BicaVera 2.3% Glucose, 1,25 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung</b> Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	56149	B	05.04.0.	18.02.2024
1	06	<b>BicaVera 4.25% Glucose, 1,25 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung</b> Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	56149	B	05.04.0.	18.02.2024
1	01	<b>Bismutum/Stibium, Salbe</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	60049	B	20.02.	26.02.2024
1	01	<b>Ezetimib Simvastatin Axapharm 10/10 mg, Tabletten</b> Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	67250	B	07.12.0.	24.02.2024
1	02	<b>Ezetimib Simvastatin Axapharm 10/20 mg, Tabletten</b> Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	67250	B	07.12.0.	24.02.2024
1	03	<b>Ezetimib Simvastatin Axapharm 10/40 mg, Tabletten</b> Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	67250	B	07.12.0.	24.02.2024
1	04	<b>Ezetimib Simvastatin Axapharm 10/80 mg, Tabletten</b> Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	67250	B	07.12.0.	24.02.2024
1	01	<b>Klean-Prep, Pulver</b> Norgine AG, Werftestrasse 3, 6005 Luzern	51985	B	04.08.11	05.02.2024
1	01	<b>Lactococcus lactis comp. D9, Spray zur Anwendung auf der Haut</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	67090	B/D	20.01.1.	06.02.2024
1	01	<b>Levetiracetam Desitin 250 mg, Filmtabletten</b> Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal	65154	B	01.07.1.	25.02.2024
1	02	<b>Levetiracetam Desitin 500 mg, Filmtabletten</b> Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal	65154	B	01.07.1.	25.02.2024
1	03	<b>Levetiracetam Desitin 1000 mg, Filmtabletten</b> Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal	65154	B	01.07.1.	25.02.2024

1	01	<b>Mycobacterium bovis comp. D9, Spray zur Anwendung auf der Haut</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	67091	B/D	20.01.1. 29.01.2024
1	01	<b>Pirom, balsamo</b> Solmer SA, 6900 Lugano	36038	D	07.10.4. 15.02.2024
1	01	<b>Pirom, olio</b> Solmer SA, 6900 Lugano	38662	D	07.10.4. 15.02.2024
1	01	<b>Streptococcus pyogenes comp. D9, Spray zur Anwendung auf der Haut</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	67092	B/D	20.01.1. 05.02.2024
1	01	<b>Urtica comp., Solutio ad injectionem</b> WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60266	B	20.02. 28.01.2024
1	01	<b>Veratrum album, ethanol, Decoctum D3, Dilutio</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59925	B	20.02. 09.02.2024

**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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

<b>ketoprofen</b> (1 médicament)	05.09.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
Traitement local des affections douloureuses, inflammatoires ou traumatiques des articulations, des tendons, des ligaments et des muscles (arthrite, périarthrite, synovite, tendinite, ténosynovite, bursite, contusions, distorsions, luxations, torticolis, lumbagos)	
Leman SKL SA, 1213 Lancy	
<b>Oritavancin (as Oritavancin diphosphate)</b> (1 Arzneimittel)	05.09.2023
Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke	
infectious disease	
A. Menarini GmbH, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich	
<b>Sildenafilum ut Sildenafil citras</b> (1 Arzneimittel)	06.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Erektile Dysfunktion	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
<b>Enzalutamid</b> (1 Arzneimittel)	07.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
metastasiertes kastrationsresistentem Prostatakarzinom (CRPC)	
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	
<b>Flurbiprofen</b> (1 Arzneimittel)	07.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Zur kurzzeitigen symptomatischen Behandlung bei schmerhaften Entzündungen der Rachenschleimhaut.	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
<b>Trizepatide</b> (1 médicament)	07.09.2023
Modifica, nouvelle indication	
Metabolism	
Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	

<b>Zoledronic Acid (1 médicament)</b>	07.09.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
Knochenmetastasen solider Tumoren und multiplem Myelom, maligne Hypercalcämie	
Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	
<b>chlorhydrate d'azélastine - propionate de fluticasone (1 médicament)</b>	08.09.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
Adultes et adolescents dès 12 ans Traitement symptomatique de la rhinite et de la rhinoconjunctivite allergiques saisonnières ainsi que de la rhinite et de la rhinoconjunctivite allergiques perannuelles modérées à sévères. Enfants de 6 à 11 ans Traitement symptomatique de la rhinite et de la rhinoconjunctivite allergiques saisonnières	
Leman SKL SA, 1213 Lancy	
<b>follitropin alfa (1 Arzneimittel)</b>	08.09.2023
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese	
Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug	
<b>Iutropin alfa (1 Arzneimittel)</b>	08.09.2023
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Follikelreifung bei LH- und FSH-Mangel zusammen mit einer Zubereitung aus FSH	
Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug	
<b>Basiliximab (1 Arzneimittel)</b>	11.09.2023
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Nierentransplantation	
Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	
<b>Fesoterodinfumarat (1 Arzneimittel)</b>	11.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Urologika/Nephrologika (hyperaktiven Blase)	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
<b>Axitinib (1 Arzneimittel)</b>	13.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Fortgeschrittenes Nierenzellkarzinom (RCC)	
Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	
<b>Levosimendan (1 médicament)</b>	14.09.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
vasopresseur et stimulant cardiaque	
Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	

<b>Maléate de dimetindène (1 médicament)</b>	14.09.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
Affections de la peau avec démangeaisons, par ex. piqûres d'insectes, érythème solaire léger et peu étendu, brûlures légères de petite surface, dermatoses allergiques peu étendues.	
Leman SKL SA, 1213 Lancy	
<b>pembrolizumab (1 Arzneimittel)</b>	15.09.2023
Änderung, neue Indikation (befristet)	
melanoma	
MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	
<b>Tofacitinib (1 Arzneimittel)</b>	15.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Selektives Immunsuppressivum	
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	
<b>Droperidol (1 médicament)</b>	18.09.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation	
Treatment of postoperative nausea and vomiting (PONV) in adults.	
Aguettant Suisse SA, Route de Jussy 35, 1226 Thônex	
<b>Osimertinib (1 Arzneimittel)</b>	18.09.2023
Änderung, neue Indikation	
NSCLC	
AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	
<b>Clonazepam (1 medicamento)</b>	19.09.2023
Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto senza innovazione	
Antiepileptic. Drug used in most clinical forms of epileptic disease in infants, children and adults.	
Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno	
<b>Nintedanib Spirig HC (1 Arzneimittel)</b>	19.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Idiopathische Lungenfibrose, interstitielle Lungenerkrankungen	
Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
<b>Desvenlafaxinum (1 Arzneimittel)</b>	21.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff	
Antidepressivum	
Neuraxpharm Switzerland AG, Gewerbestrasse 6, 6330 Cham	
<b>Granisetron (1 Arzneimittel)</b>	21.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation	
Prävention von Übelkeit und Erbrechen in Zusammenhang mit einer Chemotherapie	
Cederberg GmbH, Neuhofweg 4, 4102 Binningen	

<b>Sugammadex (1 Arzneimittel)</b>	21.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Aufhebung der durch Rocuronium oder Vecuronium induzierten neuromuskulären Blockade bei Erwachsenen und zur routinemässigen Aufhebung von durch Rocuronium ausgelöster Blockade bei Kindern und Jugendlichen von 2-17 Jahren.	
Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar	
<b>Axitinibum (1 Arzneimittel)</b>	22.09.2023
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation	
Axitinib Sandoz ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom (RCC) nach Versagen einer vorher igen systemischen Therapie.	
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	
<b>Rocuronium Bromide (1 médicament)</b>	22.09.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation	
Rocuronium Aguettant is indicated for use in adult and children from 2 years of age, as an adjunct to general anaesthesia to facilitate tracheal intubation during routine induction and to achieve general muscle relaxation during surgical procedures. In adults, Rocuronium Aguettant is also used to facilitate tracheal intubation during rapid induction and as an adjunct in intensive care to facilitate tracheal intubation and mechanical ventilation, for short term use.	
Aguettant Suisse SA, Route de Jussy 35, 1226 Thônex	
<b>Denosumab (1 Arzneimittel)</b>	25.09.2023
Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform	
Zur Behandlung von Patienten mit Knochenmetastasen solider Tumoren in Verbindung mit einer antineoplastischen Standardtherapie (siehe „Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen“ und „Klinische Wirksamkeit“). Zur Behandlung von Erwachsenen und Jugendlichen mit abgeschlossener Skelettreifung mit Riesenzelltumoren des Knochens, die entweder nicht resezierbar sind oder bei denen eine Resektion wahrscheinlich zu hoher Morbidität führen würde.)	
Amgen Switzerland AG, 6343 Risch	
<b>Macitentan (1 médicament)</b>	25.09.2023
Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation	
Traitement à long terme de l'hypertension artérielle pulmonaire (HTAP) chez les patients en classes fonctionnelles II à III de l'OMS afin de réduire la morbidité et le risque de mortalité	
Leman SKL SA, 1213 Lancy	
<b>Ieuprorelini acetas (1 Arzneimittel)</b>	21.10.2022
Änderung, neue Indikation	
It is a medicine used in the symptomatic palliative treatment of hormone-dependent advanced prostate carcinomas (prostate cancer), treatment of uterine fibroids, endometriosis, breast cancer, ovarian protection and central precocious puberty.	
Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	

**Caspofungin (1 médicament)**

27.09.2023

Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation

- Traitement empirique en cas de suspicion d'une mycose chez les patients présentant de la fièvre et une neutropénie. - Traitement de la candidose invasive y compris candidémie chez les patients neutropéniques et non neutropéniques. - Traitement de la candidose oesophagienne chez les patients ne répondant pas à d'autres traitements. - Traitement de la candidose oropharyngée chez les patients ne répondant pas à d'autres traitements. - Traitement d'aspergilloses invasives chez les patients réfractaires ou intolérants à d'autres traitements (amphotéricine B, formules lipidiques d'amphotéricine B et/ou itraconazole). L'efficacité de la caspofungine a été évaluée lors d'une petite étude non comparative menée principalement chez des patients souffrant d'affections systémiques hématologiques malignes ou ayant subi une transplantation de moelle osseuse. On ne dispose d'aucune étude sur le traitement primaire lors d'aspergillose invasive ni d'aucune expérience clinique sur l'association avec d'autres traitements antifongiques.

Leman SKL SA, 1213 Lancy

**Pirfenidon (1 Arzneimittel)**

28.09.2023

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Idiopathische pulmonale Fibrose (IPF) bei Erwachsenen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

**Calcipotriolum monohydricum 0.05 mg – Betamethasonum dipropionatum 0.5mg**

29.09.2023

(1 médicament)

Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu sans innovation

Traitement topique du psoriasis du cuir chevelu chez les adultes. Traitement topique des plaques de psoriasis vulgaire léger à modéré en dehors du cuir chevelu chez les adultes.

Leman SKL SA, 1213 Lancy

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

<b>Flunixinum meglumine (1 Arzneimittel)</b> Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Pferde, Rinder und Schweine Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	04.09.2023
<b>Gentamicin, Posaconazol, Mometasonfuroat (1 Arzneimittel)</b> Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Zur Behandlung von externer Otitis bei Hunden MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	04.09.2023
<b>Eprinomectine (1 médicament)</b> Modification, nouvelle espèce animale cible utilisée pour la production de denrées alimentaires Antiparasitaire pour le traitement d'endoparasites et d'ectoparasites chez les bovins, ovin et caprins Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	15.09.2023
<b>Praziquantel, Milbemycinoxim (1 Arzneimittel)</b> Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Breitspektrumanthelminthikum, Herzwurmprophylaxe für Hunde Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon	18.09.2023
<b>porcine circovirus (PCV), type 2 ORF2 subunit antigen (1 Arzneimittel)</b> Änderung, neue Indikation Inaktivierter Impfstoff gegen das Procine Circovirus bei Schweinen MSD Animal Health GmbH, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	20.09.2023
<b>Doramectin 10 mg/ml (1 Arzneimittel)</b> Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Antiparasitikum für Rinder, Schafe und Schweine ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee	28.09.2023