

# Swissmedic Journal 1/2022

21. Jahrgang  
21° 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: Solmucol® Bronchoprotect, Sublingualtabletten (Lyophilisiertes Bakterienlysat)	4
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Regkirona®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (regdanvimabum)	6
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Xevudy, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (sotrovimabum)	8
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Rybrevant®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Amivantamabum)	10
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Nityr, Tabletten (Nitisinonum)	12
<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Neuzulassung	14
Revision und Änderung der Zulassung	25
Änderung der Zulassungsinhaberin	89
Widerruf der Zulassung	92
Erlöschen der Zulassung	95
Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	96
Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	98
Berichtigung	103

### Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website [www.swissmedic.ch](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: <i>Solmucol® Bronchoprotect, comprimés sublinguaux (Lysat bactérien lyophilisé)</i>	<b>5</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: <i>Regkirona®, solution à diluer pour perfusion (regdanvimabum)</i>	<b>7</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: <i>Xevudy, solution à diluer pour perfusion (sotrovimabum)</i>	<b>9</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: <i>Rybrevant®, solution à diluer pour perfusion (amivantamabum)</i>	<b>11</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: <i>Nityr, comprimés (nitisinonum)</i>	<b>13</b>
<b>Miscellanées</b>	
Nouvelle autorisation	<b>14</b>
Révision et modification de l'autorisation	<b>25</b>
Modification du titulaire d'AMM	<b>89</b>
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>92</b>
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>95</b>
Décision de rejet ou de retrait d'une demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament	<b>96</b>
Réception d'une demande complète d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'exten- sion de l'AMM d'un médicament	<b>98</b>
Rectification	<b>103</b>

## Annuaire Swissmedic

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

## Légende

### Catégories de remise

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Solmucol® Bronchoprotect, Sublingualtabletten (Lyophilisiertes Bakterienlysat)**

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

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

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:**

**Regkirona<sup>®</sup>, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (regdanvimabum)**

**Name Arzneimittel:** Regkirona<sup>®</sup>, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

**Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:** regdanvimabum

**Dosisstärke und Darreichungsform:** 60 mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

**Anwendungsgebiet / Indikation:** Regkirona is indicated for the treatment of adults with proven coronavirus disease 2019 (COVID-19) who do not require supplemental oxygen or hospitalization for COVID-19 and who are at high risk for progressing to severe COVID-19. The use of regdanvimab should take into account national recommendations and local epidemiology of circulating SARS-CoV-2 variants.

Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist [www.swissmedicinfo.ch](http://www.swissmedicinfo.ch) zu konsultieren.

J05

08.03.0./Mittel gegen Viren

68356

12.01.2022

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**ATC Code:**

**IT-Nummer / Bezeichnung:**

**Zulassungsnummer/n:**

**Zulassungsdatum:**

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

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

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

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

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

<b>Préparation:</b>	Xevudy, solution à diluer pour perfusion
<b>Principe(s) actif(s):</b>	sotrovimabum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	60 mg/ml, solution à diluer pour perfusion
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Xevudy wird zur Behandlung einer bestätigten Coronavirus-Krankheit 2019 (COVID-19) bei Erwachsenen und Jugendlichen (ab dem Alter von 12 Jahren und mit einem Körpergewicht von mindestens 40 kg) indiziert, die keine Sauerstofftherapie oder Hospitalisierung aufgrund der COVID-19 benötigen und bei denen das Risiko besteht, einen schwereren COVID-19 Verlauf zu entwickeln (siehe „Eigenschaften/Wirkungen“). Xevudy sollte gemäss den offiziellen Empfehlungen und unter Berücksichtigung der lokalen epidemiologischen Daten zu zirkulierenden SARS-CoV-2-Varianten angewendet werden. 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>	J05
<b>No IT / désignation:</b>	08.03.0./Préparation antivirale
<b>No d'autorisation:</b>	68471
<b>Date d'autorisation:</b>	14.01.2022 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

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

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

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

**Préparation:**

Rybrevant®, solution à diluer pour perfusion  
amivantamabum

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

350 mg/7 ml, solution à diluer pour perfusion

**Dosage et forme pharmaceutique:**

RYBREVANT wird als Monotherapie zur Behandlung von Patienten mit metastasierendem oder nicht-resezierbarem, nicht-kleinzzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) mit aktivierenden Insertionsmutationen im Exon 20 des Gens des Rezeptors für den epidermalen Wachstumsfaktor (EGFR) angewendet, bei denen die Krankheit während oder nach einer platinhaltigen Chemotherapie fortgeschritten ist.

**Possibilités d'emploi / Indication:**

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:**

L01FX18

**No IT / désignation:**

07.16.1./cytostatiques

**No d'autorisation:**

68380

**Date d'autorisation:**

20.01.2022

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

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

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

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

**Préparation:**

Nityr, comprimés

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

nitisinonum

**Dosage et forme pharmaceutique:**

2 mg, 5 mg et 10 mg, comprimés

**Possibilités d'emploi / Indication:**

Nityr wird zusätzlich zu geeigneten diätetischen Massnahmen, einschliesslich einer Restriktion der Tyrosin- und Phenylalanin-Aufnahme, angewendet bei Kindern, Jugendlichen und Erwachsenen mit Hereditärer Tyrosinämie Typ 1 (HT-1).

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

**Code ATC:**

A16AX

**No IT / désignation:**

07.99.0./varia

**No d'autorisation:**

67970

**Date d'autorisation:**

24.01.2022

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

**Neuzulassung / Nouvelle autorisation**

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain****01 Abirateron Accord 500 mg, Filmtabletten**

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

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

**01 Algifor Dolo Rhinogrippal 200 mg / 30 mg, gélules**

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

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

**01 Angusta 25 ug, Tabletten**

Norgine AG, Werftestrasse 3, 6005 Luzern

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

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

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

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

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

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

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

**01 Diosmin Hesperidin Zentiva 500 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

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

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

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhause

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

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

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhause

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

**01 FEMARA 2.5 mg, Filmtabletten**

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

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

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

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

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

- 01 Lenalidomid Devatis 2.5 mg, Hartkapseln**  
**02 Lenalidomid Devatis 5 mg, Hartkapseln**  
**03 Lenalidomid Devatis 7.5 mg, Hartkapseln**  
**04 Lenalidomid Devatis 10 mg, Hartkapseln**  
**05 Lenalidomid Devatis 15 mg, Hartkapseln**  
**06 Lenalidomid Devatis 20 mg, Hartkapseln**  
**07 Lenalidomid Devatis 25 mg, Hartkapseln**

Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

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

**01 Multibic 2 mmol/l Kalium, Hämofiltrationslösung****02 Multibic 3 mmol/l Kalium, Hämofiltrationslösung****03 Multibic 4 mmol/l Kalium, Hämofiltrationslösung****04 Multibic Kaliumfrei, Hämofiltrationslösung**

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

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

**Zusammensetzung**

01 Lösung nach Rekonstitution (1:1):  
 kalii chloridum 0.1491 g, natrii chloridum 6.136 g, natrii hydrogenocarbonas 2.940 g, calcii chloridum anhydricum 0.1665 g ut calcii chloridum dihydricum 0.2205 g, magnesii chloridum anhydricum 0.0476 g ut magnesii chloridum hexahydricum 0.1017 g, glucosum 1.000 g ut glucosum monohydricum 1.100 g, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., kalium 2.0 mmol, natrium 140 mmol, calcium 1.5 mmol, magnesium 0.50 mmol, chloridum 111 mmol, hydrogenocarbonas 35 mmol, glucosum 5.55 mmol.

A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml):  
 kalii chloridum 2.982 g, calcii chloridum anhydricum 3.329 g ut calcii chloridum dihydricum 4.410 g, magnesii chloridum anhydricum 0.9521 g ut magnesii chloridum hexahydricum 2.033 g, glucosum 20.00 g ut glucosum monohydricum 22.00 g, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

B) alkalische Hydrogencarbonat-Lösung (1000 ml):  
 natrii chloridum 6.453 g, natrii hydrogenocarbonas 3.104 g, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, carbonei dioxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

02 Lösung nach Rekonstitution (1:1):  
 kalii chloridum 0.2237 g, natrii chloridum 6.136 g, natrii hydrogenocarbonas 2.940 g, calcii chloridum anhydricum 0.1665 g ut calcii chloridum dihydricum 0.2205 g, magnesii chloridum anhydricum 0.0476 g ut magnesii chloridum hexahydricum 0.1017 g, glucosum 1.000 g ut glucosum monohydricum 1.100 g, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., kalium 3.0 mmol, natrium 140 mmol, calcium 1.5 mmol, magnesium 0.50 mmol, chloridum 112 mmol, hydrogenocarbonas 35 mmol, glucosum 5.55 mmol.

A) saure Glucose-Elektrolytlösung (1000 ml):  
 kalii chloridum 4.473 g, calcii chloridum anhydricum 3.329 g ut calcii chloridum dihydricum 4.410 g, magnesii chloridum anhydricum 0.9521 g ut magnesii chloridum hexahydricum 2.033 g, glucosum 20.00 g ut glucosum monohydricum 22.00 g, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

B) alkalische Hydrogencarbonat-Lösung (1000 ml):  
 natrii chloridum 6.453 g, natrii hydrogenocarbonas 3.104 g, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, carbonei dioxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

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

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

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

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

**01 Regkirona, solution à diluer pour perfusion**

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

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

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

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

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

**01 Solmucol Bronchoprotect 50 mg, compresse sublinguali**

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

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

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

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

**01 Xevudy, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

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

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

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

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

## Revision und Änderung der Zulassung

### Révision et modification de l'autorisation

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

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

#### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

##### 01 Acetalgin, Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

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

##### 01 Adler Calmin, Tabletten

Adler Pharma Helvetia AG, Dorfplatz 10, 6060 Sarnen

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

**01 Adler Ferruplex, Tabletten**

Adler Pharma Helvetia AG, Dorfplatz 10, 6060 Sarnen

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

**01 Adler Vita, Tabletten**

Adler Pharma Helvetia AG, Dorfplatz 10, 6060 Sarnen

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

**01 Algifor Junior, Suspension**

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

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

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

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

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

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

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

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

**01 Antistax forte, Filmtabletten**

Opella Healthcare Switzerland AG, 6343 Risch

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

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

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

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

- 01 Arixtra 2.5 mg/0.5 ml, Injektionslösung  
 02 Arixtra 1.5 mg/0.3 ml, Injektionslösung  
 03 Arixtra 5.0 mg/0.4 ml, Injektionslösung  
 04 Arixtra 7.5 mg/0.6 ml, Injektionslösung  
 05 Arixtra 10 mg/0.8 ml, Injektionslösung**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

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

**01 Arkocaps Millepertuis, gélules**

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

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

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

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

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

**02 Atriance, Infusionslösung**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

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

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

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

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

**01 Bepanthen, Nasensalbe**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

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

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

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

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

**01 Betadine, flüssige Seife**

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

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

**01 Biktarvy, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>66834</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	20.01.2022
Zusammensetzung	01	bictegravirum 50 mg ut bictegravirum natricum, emtricitabinum 200 mg, tenofovirum alafenamidum 25 mg ut tenofoviri alafenamidi hemifumaras, cellulose microcristallinum, carmellosum 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		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgröße, neu: 30 Tabletten in Blister)	
Gültig bis		11.04.2024	

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

Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen

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

**02 Calvive 500mg, Instant-Pulver**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

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

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

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

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

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

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

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

- 01 Caprelsa 100 mg, comprimés pelliculés**

- 02 Caprelsa 300 mg, comprimés pelliculés**

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

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

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

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

**01 Celestone Chronodose, Injektionspräparat**

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

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

**01 Cet-Mepha Allergie, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68316	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	25.01.2022
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, lactosum monohydricum 64.08 mg, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum conexum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, macrogolum, E 171, pro compresso obducto corresp. sodium 0.21 mg.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001                   10 Tablette(n)	D
		004                   30 Tablette(n)	D
		005                   50 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von B zu D 30 Tabletten und 50 Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

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

**01 Cimzia AutoClicks 200 mg, solution injectable en stylo prérempli**

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

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

**01 Cimzia, solution injectable**

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

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

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

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 47998	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.01.2022
Zusammensetzung	01 cisplatinum 0.5 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml. 02 cisplatinum 1 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Zytostatikum		
Packung/en	01 042 1 x 10mg/20ml Durchstechflasche(n) 050 1 x 25mg/50ml Durchstechflasche(n) 069 1 x 50mg/100ml Durchstechflasche(n) 02 070 1 x 100mg/100ml Durchstechflasche(n)		A A A A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Climavita, Filmtabletten**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

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

**01 Clobex Hautspray, Lösung**

Galderma SA, Zählerweg 10, 6300 Zug

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

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

Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

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

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

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

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

**01 CoAmox-Acino 457, Pulver zur Zubereitung einer Suspension zum Einnehmen**  
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

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

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

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

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

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

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

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

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

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

**01 Coop Vitality Cetirizin 10 mg, Filmtabletten**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

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

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

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

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

**03 Decalcit, Kautabletten**

Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen

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

**01 Decalcit, Pulver**

Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen

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

**01 Decatylen neo, Lutschtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

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

**01 Desomedin, Nasenspray**

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

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

**01 Desoren 20, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 57559	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	13.01.2022
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 0.020 mg, desogestrelum 0.150 mg, lactosum monohydricum 67.665 mg, solani amyllum, povidonum K 30, acidum stearicum, int-rac-alpha-tocopherolum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, E 104, Überzug: hypromellosum, macrogol 6000, propylenglycol, pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001 1 x 21 Tablette(n)	B
		002 3 x 21 Tablette(n)	B
		003 6 x 21 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Desoren 30, Filmtabletten**

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

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

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

Galepharm AG, Neustadtgasse 7, 8001 Zürich

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

**01 Diclo-Acino 10 mg/g, Gel**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

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

**03 Dulcolax Bisacodyl, dragées**

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

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

**01 Dulcolax Bisacodyl, suppositoires**

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

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

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

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

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

**02 Ebrantil 50 mg, Injektionslösung**

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

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

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

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

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

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

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67074	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	25.01.2022
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
	02	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 20 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
	03	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 40 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
	04	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 80 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		009 100 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung einer Packungsgrösse: Ezetimib-Simvastatin-Mepha Teva 10 mg/40 mg: Die Packungsgrösse 98 wird durch die Packungsgrösse 100 ersetzt)	
Gültig bis		21.06.2023	

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

Zul.-Nr.: <b>66166</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	27.01.2022
Zusammensetzung	01	simvastatinum 10 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
	02	simvastatinum 20 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
	03	simvastatinum 40 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
	04	simvastatinum 80 mg, ezetimibum 10 mg, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

### 01 Faktu, Suppositorien

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

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

### 01 Fenistil, Lotion (Roll-on)

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

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

**01 Fiasp ultra-fast-acting FlexTouch, Injektionslösung**

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

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

**01 Fiasp ultra-fast-acting Penfill, Injektionslösung**

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

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

**01 Fiasp ultra-fast-acting, Injektionslösung**

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

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

**01 Finasterid Spirig HC 5, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

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

## **01 Fingolimod-Mepha 0,25 mg, Kapseln**

## **02 Fingolimod-Mepha 0,5 mg, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

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

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

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

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

**01 Fluoxetin Zentiva, dispergierbare Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

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

**01 Fluoxetin-Acino 20 mg, dispergierbare Tabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

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

**01 Fluoxetin-Acino 20 mg, Hartkapseln**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

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

**01 Glycophos, Lösung**

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

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

**01 Gyselle 20, Dragees**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

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

**01 Gyselle 30, Dragees**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

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

**01 Holgyeme, comprimé pelliculé**

EFFIK SA, Via alla Campagna 2A, 6900 Lugano

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

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

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

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

**01 Insulin Lilly Humalog Flacon, solution injectable**

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

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

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

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

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

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

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

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

**02 Insulin NovoNordisk Actrapid HM 100 IE/ml, Injektionslösung**

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

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

**03 Insulin NovoNordisk Insulatard HM 100 IE/ml Penfill 3, Injektionssuspension**

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

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

**02 Insulin NovoNordisk Insulatard HM 100 IE/ml, Injektionssuspension**

Novo Nordisk Pharma AG, 8302 Kloten

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

**01 Ipocol Divistyramine, polvere**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

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

**02 Kalcipos-D3 500/800, Filmtabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

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

**01 Lantus SoloStar (Stylo prérempli), solution injectable**

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

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

**01 Lanvis, Tabletten**

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

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

**01 Lescol Retard, Retardtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

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

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

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

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

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

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

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

**02 Lipactin, Gel**

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

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

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

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

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

**01 MenoMed, Tabletten**

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

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

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

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

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

**01 Menosan Salvia, Tabletten**

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

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

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

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

## **02 Miacalcic 100, Injektionslösung**

### **04 Miacalcic 50, Injektionslösung**

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

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

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

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

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

**01 Minirin, Injektionslösung**

Ferring AG, Baarermette, 6340 Baar

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

**02 Minirin, Nasalspray**

Ferring AG, Baarermette, 6340 Baar

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

**01 Minirin 0,1 mg, Tabletten**  
**02 Minirin 0,2 mg, Tabletten**  
Ferring AG, Baarermette, 6340 Baar

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

**01 Minitran 5, transdermales Pflaster**  
**02 Minitran 10, transdermales Pflaster**  
MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

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

- 01 Mircera 50 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**  
**02 Mircera 75 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**  
**03 Mircera 100 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**  
**04 Mircera 150 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**  
**05 Mircera 200 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**  
**06 Mircera 250 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**  
**10 Mircera 30 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**  
**11 Mircera 40 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**  
**12 Mircera 60 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**  
**13 Mircera 120 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**  
**14 Mircera 360 ug / 0.6 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

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

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

	12	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 60 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, poloxamerum 188, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, methioninum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.62 mg.
	13	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 120 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, poloxamerum 188, acidum hydrochloricum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, methioninum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium 0.62 mg.
	14	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 360 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, poloxamerum 188, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, natrii hydroxidum q.s. ad pH, methioninum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium 1.24 mg.
<b>Anwendung</b>		
<b>Packung/en</b>		
	01	Stimulierung der Erythropoese 001 1 x 0.3 ml Fertigspritzen A
	02	003 1 x 0.3 ml Fertigspritzen A
	03	005 1 x 0.3 ml Fertigspritzen A
	04	007 1 x 0.3 ml Fertigspritzen A
	05	009 1 x 0.3 ml Fertigspritzen A
	06	011 1 x 0.3 ml Fertigspritzen A
	10	018 1 x 0.3 ml Fertigspritzen A
	13	021 1 x 0.3 ml Fertigspritzen A
<b>Bemerkung</b>		
(Erneuerung der Zulassung)		
57860 11 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
57860 12 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
57860 14 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
<b>Gültig bis</b>		
unbegrenzt		

## 01 Natrium chloratum Bichsel 0,9 %, Infusionslösung

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

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

**01 NeisVac-C, Injektionssuspension**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

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

**02 Nephrotrans, Kapseln**

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

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

**02 Neurophyt, Tropfen zum Einnehmen**

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

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

**01 Nimotop, Infusionslösung**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

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

**01 Nimotop, Lacktabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

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

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

Nordic Pharma GmbH, Binzmühlestrasse 80, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 66568	Abgabekategorie: A	Index: 07.10.6.	25.01.2022
Zusammensetzung	<p>01 methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp. natrium max. 2.4 mg.</p> <p>Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>02 methotrexatum 10.0 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 3.2 mg.</p> <p>Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>03 methotrexatum 12.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp. natrium max. 4 mg.</p> <p>Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>04 methotrexatum 15 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.6 ml corresp. natrium max. 4.8 mg.</p> <p>Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>05 methotrexatum 17.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.7 ml corresp. natrium max. 5.6 mg.</p> <p>Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>06 methotrexatum 20.0 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.8 ml corresp. natrium max. 6.4 mg.</p> <p>Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>07 methotrexatum 22.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 0.9 ml corresp. natrium max. 7.2 mg.</p> <p>Tela cum: alcohol isopropylicus.</p> <p>08 methotrexatum 25.0 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabile q.s. ad solutionem pro 1.0 ml corresp. natrium max. 8 mg.</p> <p>Tela cum: alcohol isopropylicus.</p>		
Anwendung	Arthritis und Psoriasis		
Packung/en	<p>01 001 4 Stück (4 x 1)</p> <p>009 1 Stück</p>	A	A

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

**01 Novothyral, Tabletten**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

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

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

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

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

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

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

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

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

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

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

**01 Oxygen Vivisol 100%, gaz médicinal cryogénique**

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

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

**02 Pefrakehl D3, Salbe**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

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

**02 Pelsano med Emulsion pour le bain**

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

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

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

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

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

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

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

**01 Phytovir Crème, Crème**

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

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

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

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

**01 Prednicutan Crinale, Lösung**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

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

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

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

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

**01 Rectoseptal-Néo einfach, Suppositorien**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

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

**03 Resiston nouvelle formule, comprimés effervescents**

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

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

- 01 REVLIMID 5 mg, Hartkapseln**  
**02 REVLIMID 10 mg, Hartkapseln**  
**03 REVLIMID 15 mg, Hartkapseln**  
**04 REVLIMID 25 mg, Hartkapseln**  
**07 REVLIMID 20 mg, Hartkapseln**  
**08 REVLIMID 2.5 mg, Hartkapseln**  
**09 REVLIMID 7.5 mg, Hartkapseln**

Celgene GmbH, Bändliweg 20, 8048 Zürich

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

**01 Rinosedrin 0,1 %, Nasenspray**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

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

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

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

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

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

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

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

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

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

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

**01 Sidroga Fenchel, Arzneitee**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

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

**02 Sidroga Kamillenblüten, Arzneitee**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

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

**01 Sidroga Säuglings- und Kindertee, Arzneitee**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

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

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

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

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

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

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

Zul.-Nr.: 54136	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	19.01.2022
Zusammensetzung	01	cardiospermum halicacabum D4, cardiospermum halicacabum D6, cardiospermum halicacabum D12 ana partes 33.3 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycol, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Hautausschlägen	
Packung/en	01	014 50 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Similasan Echinacea, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

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

**01 Similasan Fieberbläschen, Salbe**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

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

**01 Similasan Gelenkschmerzen, Salbe**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 51675	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	19.01.2022
Zusammensetzung	01	acidum benzoicum e resina (HAB) D8, calcii phosphas D12, harpagophytum procumbens D6 ana partes 33.3 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Gelenkschmerzen	
Packung/en	01	011 50 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Similasan Grippe und Erkältung, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

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

**01 Succinolin 100 mg/2 ml, Injektionslösung**

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

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

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

Organon GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

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

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

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

**01 Terbinafin-Mepha, Crème**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

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

**01 Terzolin, Shampoo**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

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

**01 TOBI, Lösung zur Inhalation mit einem Vernebler**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

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

**01 Topotecan Labatec 1 mg, poudre pour solution pour perfusion**  
**02 Topotecan Labatec 4 mg, poudre pour solution pour perfusion**  
 Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin

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

**01 Traumalix Dolo Gel 5 %, Gel**  
**02 Traumalix Dolo EmGel 10 %, Gel**  
 Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

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

**01 Trikafta 100 mg / 50 mg / 75 mg, 150 mg, Filmtabletten****02 Trikafta 50 mg / 25 mg / 37.5 mg, 75 mg, Filmtabletten**

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

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

**01 Truxal 15 mg, Filmtabletten****02 Truxal 50 mg, Filmtabletten**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

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

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

Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

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

**01 Valproat Sandoz 300 mg, Retardtabletten**  
**02 Valproat Sandoz 500 mg, Retardtabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

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

**01 Vemlidy, Filmtabletten**  
 Gilead Sciences Switzerland Sàrl, General-Guisan-Strasse 8, 6300 Zug

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

**01 Venoruton, Gel**  
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

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

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

**01 Wala Echinacea Mund- und Rachenspray, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle**  
**WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern**

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

**01 Xospata 40 mg, Filmtabletten**  
**Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen**

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

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

**02 Xylo-Acino 0.1 %, Nasenspray**  
**Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg**

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

**01 Xylofelan 0.1%, Nasenspray**

G-Pharma AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

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

**01 Zavicefta, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

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

**01 Zeller Magen, Kautabletten**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

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

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire****01 Domosedan ad us. vet., Injektionslösung für Pferde und Rinder**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

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

**01 Prascend ad us. vet., Tabletten**

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

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

**01 Zoletil 100 ad us. vet., Injektionslösung**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62405	Abgabekategorie:	A	Index:	14.01.2022
Zusammensetzung	01	Pulver: zolazepamum 250 mg, tiletaminum 250 mg, natrii sulfas anhydricus, lactosum.  Solvens: aqua ad injectabile pro vitro 5 ml.		
Anwendung		Anästhetikum für Zoo- und Wildtiere		
Packung/en	01	5 ml Pulver und Lösungsmittel		A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis		unbegrenzt		

## Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

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

Per 01.01.2022 übernimmt die Firma **Atnahs Pharma Switzerland AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Roche Pharma (Schweiz) AG, Basel**:

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

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

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

A compter du 01.01.2022, l'entreprise **Merz Pharma (Schweiz) AG, Allschwil** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Medinova AG, Zürich**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
10751	Ichtholan Zugsalbe, Salbe
33005	Aknichthol, Suspension

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

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

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

Zeichenerklärung / Légende

1 Erlöschen der regulären Zulassung

Extinction de l'AMM standard

2 Erlöschen der befristeten Zulassung

Extinction de l'AMM à durée limitée

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

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

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

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

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

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

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

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

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

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

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

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

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

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

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

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

## Berichtigung Rectification

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

Im Swissmedic Journal 12/2021 wurde bei der Übertragung der Zulassung vom 06.12.2021 die falsche Firma publiziert.

Die korrekte Publikation lautet wie folgt:

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

Le nom correct est le suivant :

Per 06.12.2021 übernimmt die Firma **OM Pharma Suisse SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der **Firma Vifor SA, Villars-sur-Glâne**:

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

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

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

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

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

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

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

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

**01 Clozapin Viatris 25 mg, Tabletten**

**02 Clozapin Viatris 100 mg, Tabletten**

Mylan Phamra GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

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

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

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

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

Die korrekte Publikation lautet wie folgt:

La publication correcte est la suivante :

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

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

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

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

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

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

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

**01 Domperidon axapharm lingual 10 mg, Schmelztabletten**  
Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

---

Zul.-Nr.: **65863**

Abgabekategorie: **B**

Index: **04.06.0.**

**17.09.2021**