

* Die Gültigkeitsdauer entspricht den Angaben auf der Zulassungsbescheinigung. Provisorische Zulassungen, ohne Erneuerung des Gültigkeitsdatums, sind vorbehalten. Alle in der Liste aufgeführten Arzneimittel sind zum Zeitpunkt der Aktualisierung der Liste zugelassen.

* La durée de validité correspond aux données figurant sur le certificat d'autorisation. Les autorisations provisoires, sans report de la date d'expiration, restent réservées. Tous les médicaments énumérés dans la liste sont autorisés au moment de la mise à jour de la liste.

Zulassungsnummer	Dosisstärkenummer	Bezeichnung des Arzneimittels	Zulassungsinhaber	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeitsdauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e) Principe(s) actif(s)	Anwendungsgebiet
Número d'autorisation	Número de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage			Champ d'application
65067	01	Abasaglar cartouche 100 U/ml, solution injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	09.07.15	09.07.15	unbegrenzt	insulinum glarginum	Diabète sucré
65069	01	Abasaglar KwikPen 100 U/ml, solution injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	09.07.15	09.07.15	unbegrenzt	insulinum glarginum	Diabète sucré
66715	01	Accofil 300mcg/0.5ml, Fertigspritzen	Accord Healthcare AG	27.05.19	27.05.19	26.05.24	filgrastimum	Neutropenie
66715	02	Accofil 480mcg/0.5ml, Fertigspritzen	Accord Healthcare AG	27.05.19	27.05.19	26.05.24	filgrastimum	Neutropenie
66931	01	Actemra 162 mg/0.9 ml, Injektionslösung in einem Fertigpen zur subkutanen Anwendung	Roche Pharma (Schweiz) AG	10.12.18	10.12.18	09.12.23	tocilizumabum	Rheumatoide Arthritis, Riesenzellerarthritis, polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, systemische juvenile idiopathische Arthritis
63166	01	Actemra 162 mg/0.9 ml, Injektionslösung zur subkutanen Anwendung	Roche Pharma (Schweiz) AG	12.09.14	12.09.14	11.09.24	tocilizumabum	Rheumatoide Arthritis, Riesenzellerarthritis, polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, systemische juvenile idiopathische Arthritis
58868	02	Actemra 200 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	02.12.08	02.12.08	01.12.23	tocilizumabum	Rheumatoide Arthritis. Systemische juvenile idiopathische Arthritis. Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis. Zytokinfreisetzungssyndrom.
58868	03	Actemra 400 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	02.12.08	02.12.08	01.12.23	tocilizumabum	Rheumatoide Arthritis. Systemische juvenile idiopathische Arthritis. Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis. Zytokinfreisetzungssyndrom.
58868	01	Actemra 80 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	02.12.08	02.12.08	01.12.23	tocilizumabum	Rheumatoide Arthritis. Systemische juvenile idiopathische Arthritis. Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis. Zytokinfreisetzungssyndrom.
48313	03	Actilyse 10 mg, Injektionspräparat	Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH	19.09.88	29.03.94	20.11.23	alteplasmum ADNr	Thrombolytische Therapie bei akutem Herzinfarkt, akuter massiver Lungenembolie, akutem ischämischen Hirnschlag
48313	01	Actilyse 20 mg, Injektionspräparat	Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH	19.09.88	19.09.88	20.11.23	alteplasmum ADNr	Thrombolytische Therapie bei akutem Herzinfarkt, akuter massiver Lungenembolie, akutem ischämischen Hirnschlag
48313	02	Actilyse 50 mg, Injektionspräparat	Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH	19.09.88	19.09.88	20.11.23	alteplasmum ADNr	Thrombolytische Therapie bei akutem Herzinfarkt, akuter massiver Lungenembolie, akutem ischämischen Hirnschlag
58665	01	Actilyse Cathflo 2 mg, Injektionspräparat	Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH	10.07.09	10.07.09	09.07.24	alteplasmum ADNr	Rekanalisation thrombotisch verschlossener zentraler Venenzugänge
62132	01	Adcetris, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung	Takeda Pharma AG	04.03.13	04.03.13	03.03.23	brentuximabum vedotinum	Behandlung des Hodgkin-Lymphoms; Behandlung des anaplastischen grosszelligen Lymphoms; Behandlung des kutanen T-Zell Lymphoms
56352	09	Advate 1000 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion	Takeda Pharma AG	17.02.04	11.06.12	16.02.24	octocogum alfa	Hämophilie A
56352	03	Advate 1000 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion	Takeda Pharma AG	17.02.04	17.02.04	16.02.24	octocogum alfa	Hämophilie A
56352	10	Advate 1500 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion	Takeda Pharma AG	17.02.04	11.06.12	16.02.24	octocogum alfa	Hämophilie A
56352	04	Advate 1500 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion	Takeda Pharma AG	17.02.04	17.02.04	16.02.24	octocogum alfa	Hämophilie A
56352	05	Advate 2000 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion	Takeda Pharma AG	17.02.04	16.10.08	16.02.24	octocogum alfa	Hämophilie A
56352	07	Advate 250 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion	Takeda Pharma AG	17.02.04	11.06.12	16.02.24	octocogum alfa	Hämophilie A
56352	01	Advate 250 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion	Takeda Pharma AG	17.02.04	17.02.04	16.02.24	octocogum alfa	Hämophilie A
56352	06	Advate 3000 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion	Takeda Pharma AG	17.02.04	16.10.08	16.02.24	octocogum alfa	Hämophilie A
56352	08	Advate 500 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion	Takeda Pharma AG	17.02.04	11.06.12	16.02.24	octocogum alfa	Hämophilie A
56352	02	Advate 500 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion	Takeda Pharma AG	17.02.04	17.02.04	16.02.24	octocogum alfa	Hämophilie A
65953	07	Adynovi 1000 IE (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	06.09.16	15.02.18	05.09.21	rurioctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
65953	03	Adynovi 1000 IE (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	06.09.16	06.09.16	05.09.21	rurioctocogum alfa pegolum	Hämophilie A

Zulassungsnummer	Dosisstärke-nummer	Bezeichnung des Arzneimittels	ZulassungsinhaberIn	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeits-dauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e) Principe(s) actifs	Anwendungsgebiet
Número d'autorisation	Número de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage			Champ d'application
65953	04	Adynovi 2000 IE (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	06.09.16	06.09.16	05.09.21	rurioctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
65953	05	Adynovi 250 IE (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	06.09.16	15.02.18	05.09.21	rurioctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
65953	01	Adynovi 250 IE (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	06.09.16	06.09.16	05.09.21	rurioctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
65953	06	Adynovi 500 IE (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	06.09.16	15.02.18	05.09.21	rurioctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
65953	02	Adynovi 500 IE (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	06.09.16	06.09.16	05.09.21	rurioctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
66030	04	Afstyla 1000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	CSL Behring Lengnau AG	07.04.17	07.04.17	06.04.22	lonoctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Haemophilie A (Faktor VIII Mangel)
66030	05	Afstyla 1500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	CSL Behring Lengnau AG	07.04.17	07.04.17	06.04.22	lonoctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Haemophilie A (Faktor VIII Mangel)
66030	06	Afstyla 2000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	CSL Behring Lengnau AG	07.04.17	07.04.17	06.04.22	lonoctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Haemophilie A (Faktor VIII Mangel)
66030	01	Afstyla 250 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	CSL Behring Lengnau AG	07.04.17	07.04.17	06.04.22	lonoctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Haemophilie A (Faktor VIII Mangel)
66030	07	Afstyla 2500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	CSL Behring Lengnau AG	07.04.17	07.04.17	06.04.22	lonoctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Haemophilie A (Faktor VIII Mangel)
66030	08	Afstyla 3000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	CSL Behring Lengnau AG	07.04.17	07.04.17	06.04.22	lonoctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Haemophilie A (Faktor VIII Mangel)
66030	03	Afstyla 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	CSL Behring Lengnau AG	07.04.17	07.04.17	06.04.22	lonoctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Haemophilie A (Faktor VIII Mangel)
66748	02	Aimovig 140 mg/ml, Injektionslösung im Fertigen	Novartis Pharma Schweiz AG	13.07.18	31.07.19	12.07.23	erenumabum	Migräneprophylaxe
66620	02	Aimovig 140 mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Novartis Pharma Schweiz AG	13.07.18	31.07.19	12.07.23	erenumabum	Migräneprophylaxe
66748	01	Aimovig 70 mg/ml, Injektionslösung im Fertigen	Novartis Pharma Schweiz AG	13.07.18	13.07.18	12.07.23	erenumabum	Migräneprophylaxe
66620	01	Aimovig 70 mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Novartis Pharma Schweiz AG	13.07.18	13.07.18	12.07.23	erenumabum	Migräneprophylaxe
67284	01	AJOVY 225 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Teva Pharma AG	06.12.19	06.12.19	05.12.24	fremanezumabum	Migräneprophylaxe
57428	01	Aldurazyme, Concentré à diluer pour perfusion	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	05.12.05	05.12.05	04.12.20	laronidasum	Mucopolysaccharidose type I
66039	03	Alprolix 1000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Swedish Orphan Biovitrum AG	25.10.16	25.10.16	24.10.21	eftrenonacogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Hämophilie B
66039	04	Alprolix 2000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Swedish Orphan Biovitrum AG	25.10.16	25.10.16	24.10.21	eftrenonacogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Hämophilie B
66039	01	Alprolix 250 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Swedish Orphan Biovitrum AG	25.10.16	25.10.16	24.10.21	eftrenonacogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Hämophilie B
66039	05	Alprolix 3000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Swedish Orphan Biovitrum AG	25.10.16	25.10.16	24.10.21	eftrenonacogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Hämophilie B
66039	02	Alprolix 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Swedish Orphan Biovitrum AG	25.10.16	25.10.16	24.10.21	eftrenonacogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Hämophilie B
67204	01	Amgevita 40 mg/0.8 ml, Injektionslösung im Fertigen	Amgen Switzerland AG	13.09.19	13.09.19	12.09.24	adalimumabum	Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen, Colitis ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen
66979	02	Amgevita 40 mg/0.8 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.19	13.09.19	12.09.24	adalimumabum	Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen, Colitis ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen
58056	01	Apidra SoloStar (stylo prérempli), solution injectable	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	10.08.07	10.08.07	09.08.22	insulinum glulisinum	Diabète sucré chez l'adulte
57013	01	Apidra, solution injectable	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	02.05.05	02.05.05	unbegrenzt	insulinum glulisinum	Diabète sucré chez l'adulte
55725	01	Aranesp 10 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	05.09.22	darbepoetinum alfa	Stimulierung der Erythroese
55725	09	Aranesp 100 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	05.09.22	darbepoetinum alfa	Stimulierung der Erythroese

Zulassungsnummer	Dosisstärke-nummer	Bezeichnung des Arzneimittels	ZulassungsinhaberIn	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeitsdauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e)	Anwendungsgebiet
Número d'autorisation	Número de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage		Principe(s) actifs)	Champ d'application
55725	02	Aranesp 15 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	05.09.22	darbepoetin alfa	Stimulierung der Erythropoese
55725	10	Aranesp 150 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	05.09.22	darbepoetin alfa	Stimulierung der Erythropoese
55725	03	Aranesp 20 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	05.09.22	darbepoetin alfa	Stimulierung der Erythropoese
55725	04	Aranesp 30 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	05.09.22	darbepoetin alfa	Stimulierung der Erythropoese
55725	11	Aranesp 300 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	05.09.22	darbepoetin alfa	Stimulierung der Erythropoese
55725	05	Aranesp 40 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	05.09.22	darbepoetin alfa	Stimulierung der Erythropoese
55725	06	Aranesp 50 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	05.09.22	darbepoetin alfa	Stimulierung der Erythropoese
55725	12	Aranesp 500 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	17.04.03	05.09.22	darbepoetin alfa	Stimulierung der Erythropoese
55725	07	Aranesp 60 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	05.09.22	darbepoetin alfa	Stimulierung der Erythropoese
55725	08	Aranesp 80 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	05.09.22	darbepoetin alfa	Stimulierung der Erythropoese
56922	01	Avastin 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	16.12.04	16.12.04	unbegrenzt	bevacizumabum	Metastasiertes Kolon- oder Rektumkarzinom; metastasiertes Mammakarzinom; fortgeschrittenes, metastasiertes oder rezidivierendes nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC); fortgeschrittenes und/oder metastasierendes Nierenzellkarzinom; Glioblastom (WHO Grad IV); Ovarialkarzinom, Eileiterkarzinom, primäres Peritonealkarzinom; Zervixkarzinom
56922	02	Avastin 400 mg/16 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	16.12.04	16.12.04	unbegrenzt	bevacizumabum	Metastasiertes Kolon- oder Rektumkarzinom; metastasiertes Mammakarzinom; fortgeschrittenes, metastasiertes oder rezidivierendes nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC); fortgeschrittenes und/oder metastasierendes Nierenzellkarzinom; Glioblastom (WHO Grad IV); Ovarialkarzinom, Eileiterkarzinom, primäres Peritonealkarzinom; Zervixkarzinom
62178	01	Avonex Pen, Injektionslösung in einem Fertigpen	Biogen Switzerland AG	09.11.11	09.11.11	08.11.21	interferonum beta-1a ADNr	Multiple Sklerose
56735	01	Avonex, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Biogen Switzerland AG	09.02.05	09.02.05	unbegrenzt	interferonum beta-1a ADNr	Multiple Sklerose
66380	01	Bavencio 200 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Merck (Schweiz) AG	05.09.17	05.09.17	04.09.22	avelumabum	Merkelzellkarzinom
54510	03	BeneFIX 1000, Trockensubstanz zur i.v. Injektion	Pfizer AG	26.02.98	26.02.98	11.08.23	nonacogum alfa	Hämophilie B
54510	04	BeneFIX 2000, Trockensubstanz zur i.v. Injektion	Pfizer AG	26.02.98	28.10.08	11.08.23	nonacogum alfa	Hämophilie B
54510	01	BeneFIX 250, Trockensubstanz zur i.v. Injektion	Pfizer AG	26.02.98	26.02.98	11.08.23	nonacogum alfa	Hämophilie B
54510	05	BeneFIX 3000, Trockensubstanz zur i.v. Injektion	Pfizer AG	26.02.98	09.10.12	11.08.23	nonacogum alfa	Hämophilie B
54510	02	BeneFIX 500, Trockensubstanz zur i.v. Injektion	Pfizer AG	26.02.98	26.02.98	11.08.23	nonacogum alfa	Hämophilie B
66323	01	Benepali 50 mg, Injektionslösung im Fertigpen	Samsung Bioepis CH GmbH	10.09.18	10.09.18	09.09.23	etanerceptum	Rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis, Plaque-Psoriasis
66325	01	Benepali 50 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Samsung Bioepis CH GmbH	10.09.18	10.09.18	09.09.23	etanerceptum	Rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis, Plaque-Psoriasis
61532	01	Benlysta 120 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung	GlaxoSmithKline AG	14.06.12	14.06.12	13.06.22	belimumabum	Systemischer Lupus erythematodes (SLE)
61532	02	Benlysta 400 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung	GlaxoSmithKline AG	14.06.12	14.06.12	13.06.22	belimumabum	Systemischer Lupus erythematodes (SLE)
66585	01	Benlysta, Lösung zur subkutanen Injektion (Autoinjektor)	GlaxoSmithKline AG	29.06.18	29.06.18	28.06.23	belimumabum	Systemischer Lupus erythematodes (SLE)
66586	01	Benlysta, Lösung zur subkutanen Injektion (Fertigspritze)	GlaxoSmithKline AG	29.06.18	29.06.18	28.06.23	belimumabum	Systemischer Lupus erythematodes (SLE)
67245	01	Beovu 120mg/1ml, Injektionslösung in Durchstechflasche	Novartis Pharma Schweiz AG	16.01.20	16.01.20	15.01.25	brolicuzumabum	altersbedingte Makuladegeneration (AMD)

Zulassungsnummer	Dosisstärke-nummer	Bezeichnung des Arzneimittels	ZulassungsinhaberIn	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeitsdauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e)	Anwendungsgebiet
Número d'autorisation	Número de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage		Principe(s) actifs)	Champ d'application
67244	01	Beoviv 120mg/1ml, Injektionslösung in Fertigspritze	Novartis Pharma Schweiz AG	16.01.20	16.01.20	15.01.25	brolicizumabum	altersbedingte Makuladegeneration (AMD)
54745	01	Beromun, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung	Eumedica Pharmaceuticals AG	16.11.00	16.11.00	21.12.20	tasonerminum	Weichteil-Sarkom
53225	02	Betaferon, Lyophilisat	Bayer (Schweiz) AG	29.08.95	01.04.03	29.11.21	interferonum beta-1b ADNr	Multiple Sklerose
65730	01	Bexsero, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	23.11.17	23.11.17	22.11.22	proteinum fusionatum NHBA neisseriae meningitidis B, proteinum NadA neisseriae meningitidis B, proteinum fusionatum fHbp neisseriae meningitidis B, neisseria meningitidis B outer membrane vesicle (Stamm: NZ98/254)	aktive Immunisierung gegen Meningokokken-Meningitis der Serogruppe B
59055	01	Binocrit 1000 IE/0,5 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen	Sandoz Pharmaceuticals AG	23.07.09	23.07.09	22.07.24	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
59055	10	Binocrit 10000 IE/1 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen	Sandoz Pharmaceuticals AG	23.07.09	23.07.09	22.07.24	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
59055	02	Binocrit 2000 IE/1 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen	Sandoz Pharmaceuticals AG	23.07.09	23.07.09	22.07.24	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
59055	03	Binocrit 3000 IE/0,3 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen	Sandoz Pharmaceuticals AG	23.07.09	23.07.09	22.07.24	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
59055	04	Binocrit 4000 IE/0,4 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen	Sandoz Pharmaceuticals AG	23.07.09	23.07.09	22.07.24	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
59055	05	Binocrit 5000 IE/0,5 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen	Sandoz Pharmaceuticals AG	23.07.09	23.07.09	22.07.24	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
59055	06	Binocrit 6000 IE/0,6 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen	Sandoz Pharmaceuticals AG	23.07.09	23.07.09	22.07.24	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
59055	07	Binocrit 7000 IE/0,7 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen	Sandoz Pharmaceuticals AG	23.07.09	23.07.09	22.07.24	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
59055	08	Binocrit 8000 IE/0,8 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen	Sandoz Pharmaceuticals AG	23.07.09	23.07.09	22.07.24	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
59055	09	Binocrit 9000 IE/0,9 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen	Sandoz Pharmaceuticals AG	23.07.09	23.07.09	22.07.24	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
65654	01	Blinicyto 38.5 mcg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Amgen Switzerland AG	25.02.16	25.02.16	24.02.21	blinatumomabum	Onkologikum
66792	01	Cablivi 10mg, poudre et solvant pour solution injectable	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	01.10.19	01.10.19	30.09.24	caplacizumabum	Traitement d'un épisode de purpura thrombotique thrombocytopénique acquis (PTT)
54663	02	Cerezyme 400 U, poudre à diluer pour perfusion	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	01.03.99	11.07.00	unbegrenzt	imiglucerasum	maladie de Gaucher type I et type III
57814	01	Cervarix, Suspension zur i.m. Injektion	GlaxoSmithKline AG	04.03.10	04.03.10	unbegrenzt	proteinum L1 papillomaviri humani typus 16, proteinum L1 papillomaviri humani typus 18	aktive Immunisierung gegen Gebärmutterhalskrebs, ab dem 10. Geburtstag
66590	01	Cimzia AutoClicks 200 mg, solution injectable en stylo prérempli	UCB-Pharma SA	04.10.17	04.10.17	03.10.22	certolizumabum pegolum	Morbus Crohn, Polyarthritis rhumatoïde, Arthritis psoriasique, Spondyloarthritis axiale, dont spondyloarthritis ankylosante et spondyloarthritis axiale sans signes radiographiques, Psoriasis en plaque chez l'adulte
60096	01	Cimzia, solution injectable	UCB-Pharma SA	11.06.10	11.06.10	unbegrenzt	certolizumabum pegolum	Morbus Crohn, Polyarthritis rhumatoïde, Arthritis psoriasique, Spondyloarthritis axiale, dont spondyloarthritis ankylosante et spondyloarthritis axiale sans signes radiographiques, Psoriasis en plaques chez l'adulte
66340	01	Cinqaero 100 mg/10 mL, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Teva Pharma AG	09.11.17	09.11.17	08.11.22	reslizumabum	Zusatztherapie bei schwerem eosinophilem Asthma bei Erwachsenen
66340	02	Cinqaero 25 mg/2,5 mL, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Teva Pharma AG	09.11.17	12.07.18	08.11.22	reslizumabum	Zusatztherapie bei schwerem eosinophilem Asthma bei Erwachsenen
65225	01	Cosentyx 150 mg / 1 ml, Injektionslösung in Fertigspritze	Novartis Pharma Schweiz AG	20.02.15	20.02.15	unbegrenzt	secukinumabum	Plaque Psoriasis, ankylosierende Spondylarthritis, psoriatische Arthritis
63295	01	Cosentyx 150 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung	Novartis Pharma Schweiz AG	20.02.15	20.02.15	unbegrenzt	secukinumabum	Plaque Psoriasis, ankylosierende Spondylitis, psoriatische Arthritis
65226	01	Cosentyx SensoReady 150 mg / 1 ml, Injektionslösung in Fertigen	Novartis Pharma Schweiz AG	20.02.15	20.02.15	unbegrenzt	secukinumabum	Plaque Psoriasis, ankylosierende Spondylarthritis, psoriatische Arthritis
66801	01	Crysvita 10 mg/1 ml, solution injectable	Kyowa Kirin Sàrl	20.01.20	20.01.20	19.01.25	burosumabum	Hypophosphatémie liée au chromosome X chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant dès 1 an
66801	02	Crysvita 20 mg/1 ml, solution injectable	Kyowa Kirin Sàrl	20.01.20	20.01.20	19.01.25	burosumabum	Hypophosphatémie liée au chromosome X chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant dès 1 an

Zulassungsnummer	Dosisstärke-nummer	Bezeichnung des Arzneimittels	ZulassungsinhaberIn	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeits-dauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e)	Anwendungsgebiet
Número d'autorisation	Numéro de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage		Principe(s) actifs	Champ d'application
66801	03	Crysvita 30 mg/1 ml, solution injectable	Kyowa Kirin Sàrl	20.01.20	20.01.20	19.01.25	burosumabum	Hypophosphatémie liée au chromosome X chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant dès 1 an
65206	01	Cyramza 100mg/10ml, concentré pour solution de perfusion	Eli Lilly (Suisse) SA	29.10.15	29.10.15	unbegrenzt	ramucirumabum	agent antinéoplasique
65206	02	Cyramza 500mg/50ml, concentré pour solution de perfusion	Eli Lilly (Suisse) SA	29.10.15	29.10.15	unbegrenzt	ramucirumabum	agent antinéoplasique
66072	01	Darzalex 100mg/5ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Janssen-Cilag AG	06.12.16	06.12.16	05.12.21	daratumumabum	Multiples Myelom
66072	02	Darzalex 400mg/20ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Janssen-Cilag AG	06.12.16	06.12.16	05.12.21	daratumumabum	Multiples Myelom
704	02	Dukoral, Suspension zum Einnehmen	Emergent BioSolutions Berna GmbH	29.03.06	03.05.12	28.03.21	vibrio cholerae Inaba 6973 el tor Biotyp inactivatus (formaldehydum), vibrio cholerae Inaba 48 Classical Biotyp inactivatus (calor), vibrio cholerae Ogawa 50 Classical Biotyp inactivatus (calor), vibrio cholerae Ogawa 50 Classical Biotyp inactivatus (formaldehydum)	aktive Immunisierung gegen Cholera und ETEC-Diarrhoe ab dem 2. Geburtstag
66874	01	Dupixent 300 mg/2 ml, solution injectable en seringue préremplie	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	05.04.19	05.04.19	04.04.24	dupilumabum	Dermatite atopique modérée à sévère chez l'adulte
66649	01	Dupixent 300 mg/2 ml, solution injectable en seringue préremplie avec système de sécurité	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	05.04.19	05.04.19	04.04.24	dupilumabum	Dermatite atopique modérée à sévère chez l'adulte
57916	01	Elaprase 2 mg/ml, Infusionskonzentrat	Takeda Pharma AG	20.03.07	20.03.07	19.03.22	idursulfasum	Langzeitbehandlung von Patienten mit Hunter-Syndrom (Mukopolysaccharidose II, MPS II)
65843	04	Elocta 1000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Swedish Orphan Biovitrum AG	23.06.16	23.06.16	22.06.21	efmoroctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A
65843	05	Elocta 1500 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Swedish Orphan Biovitrum AG	23.06.16	23.06.16	22.06.21	efmoroctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A
65843	06	Elocta 2000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Swedish Orphan Biovitrum AG	23.06.16	23.06.16	22.06.21	efmoroctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A
65843	01	Elocta 250 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Swedish Orphan Biovitrum AG	23.06.16	23.06.16	22.06.21	efmoroctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A
65843	07	Elocta 3000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Swedish Orphan Biovitrum AG	23.06.16	23.06.16	22.06.21	efmoroctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A
65843	08	Elocta 4000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Swedish Orphan Biovitrum AG	23.06.16	22.11.18	22.06.21	efmoroctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A
65843	02	Elocta 500 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Swedish Orphan Biovitrum AG	23.06.16	23.06.16	22.06.21	efmoroctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A
65843	09	Elocta 5000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Swedish Orphan Biovitrum AG	23.06.16	22.11.18	22.06.21	efmoroctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A
65843	10	Elocta 6000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Swedish Orphan Biovitrum AG	23.06.16	22.11.18	22.06.21	efmoroctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A
67027	01	Emgality 120 mg, solution pour injection en seringue pré-remplie	Eli Lilly (Suisse) SA	29.03.19	29.03.19	28.03.24	galcanezumabum	Traitement prophylactique de la migraine
67026	01	Emgality 120 mg, solution pour injection en stylo pré-rempli	Eli Lilly (Suisse) SA	29.03.19	29.03.19	28.03.24	galcanezumabum	Traitement prophylactique de la migraine
65920	01	Empliciti 300 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung	Bristol-Myers Squibb SA	06.06.16	06.06.16	05.06.21	elotuzumabum	Multiples Myelom
65920	02	Empliciti 400 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung	Bristol-Myers Squibb SA	06.06.16	06.06.16	05.06.21	elotuzumabum	Multiples Myelom
57711	01	Enbrel 25 mg, Injektionslösung in Fertigspritzen	Pfizer AG	18.04.07	18.04.07	17.04.22	etanerceptum	Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis
55365	01	Enbrel 25 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Pfizer AG	01.02.00	01.02.00	unbegrenzt	etanerceptum	Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis

Zulassungsnummer	Dosisstärkenummer	Bezeichnung des Arzneimittels	ZulassungsinhaberIn	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeitsdauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e)	Anwendungsgebiet
Número d'autorisation	Número de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage		Principe(s) actifs)	Champ d'application
57711	02	Enbrel 50 mg, Injektionslösung in Fertigspritzen	Pfizer AG	18.04.07	18.04.07	17.04.22	etanerceptum	Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis
60025	02	Enbrel MyClic 25 mg, Injektionslösung im Fertigpen	Pfizer AG	31.05.10	16.01.19	unbegrenzt	etanerceptum	Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis
60025	01	Enbrel MyClic 50 mg, Injektionslösung im Fertigpen	Pfizer AG	31.05.10	31.05.10	unbegrenzt	etanerceptum	Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis
551	03	Engerix-B 10, Injektions suspension	GlaxoSmithKline AG	04.10.89	01.05.02	30.09.22	hepatitis B viri antigenum ADNr	aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, bei Neugeborenen, Kindern und Jugendlichen, bis zum vollendeten 18. Lebensjahr
534	01	Engerix-B 20, Injektions suspension	GlaxoSmithKline AG	03.12.86	03.12.86	31.03.22	hepatitis B viri antigenum ADNr	aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, ab dem vollendeten 18. Lebensjahr
63285	01	Entyvio, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Takeda Pharma AG	11.02.15	11.02.15	unbegrenzt	vedolizumabum	Colitis ulcerosa, Morbus Crohn
59636	01	EpoTheta-Teva 1000, Fertigspritze mit Injektionslösung	Teva Pharma AG	24.11.10	24.11.10	23.11.20	epoetinum theta	Stimulierung der Erythropoese
59636	06	EpoTheta-Teva 10'000, Fertigspritze mit Injektionslösung	Teva Pharma AG	24.11.10	24.11.10	23.11.20	epoetinum theta	Stimulierung der Erythropoese
59636	02	EpoTheta-Teva 2000, Fertigspritze mit Injektionslösung	Teva Pharma AG	24.11.10	24.11.10	23.11.20	epoetinum theta	Stimulierung der Erythropoese
59636	07	EpoTheta-Teva 20'000, Fertigspritze mit Injektionslösung	Teva Pharma AG	24.11.10	24.11.10	23.11.20	epoetinum theta	Stimulierung der Erythropoese
59636	03	EpoTheta-Teva 3000, Fertigspritze mit Injektionslösung	Teva Pharma AG	24.11.10	24.11.10	23.11.20	epoetinum theta	Stimulierung der Erythropoese
59636	08	EpoTheta-Teva 30'000, Fertigspritze mit Injektionslösung	Teva Pharma AG	24.11.10	24.11.10	23.11.20	epoetinum theta	Stimulierung der Erythropoese
59636	04	EpoTheta-Teva 4000, Fertigspritze mit Injektionslösung	Teva Pharma AG	24.11.10	24.11.10	23.11.20	epoetinum theta	Stimulierung der Erythropoese
59636	05	EpoTheta-Teva 5000, Fertigspritze mit Injektionslösung	Teva Pharma AG	24.11.10	24.11.10	23.11.20	epoetinum theta	Stimulierung der Erythropoese
49078	18	Eprex 1000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	24.07.98	27.11.23	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
49078	22	Eprex 10000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	24.07.98	27.11.23	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
49078	19	Eprex 2000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	27.07.98	27.11.23	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
49078	36	Eprex 20000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	07.12.00	27.11.23	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
49078	20	Eprex 3000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	24.07.98	27.11.23	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
49078	43	Eprex 30000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	06.06.07	27.11.23	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
49078	21	Eprex 4000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	24.07.98	27.11.23	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
49078	37	Eprex 40000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	07.12.00	27.11.23	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
49078	38	Eprex 5000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	07.12.00	27.11.23	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
49078	39	Eprex 6000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	07.12.00	27.11.23	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
49078	41	Eprex 8000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	07.12.00	27.11.23	epoetinum alfa ADNr	Stimulierung der Erythropoese
56072	02	Erbix 100 mg/20 ml, Infusionslösung	Merck (Schweiz) AG	01.12.03	01.10.07	30.11.23	cetuximabum	Kolorektalkarzinom, Plattenepithelkarzinom im Kopf-Hals-Bereich
56072	03	Erbix 500 mg/100 ml, Infusionslösung	Merck (Schweiz) AG	01.12.03	15.09.14	30.11.23	cetuximabum	Kolorektalkarzinom, Plattenepithelkarzinom im Kopf-Hals-Bereich
66175	01	Erelzi 25 mg/0.5 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen	Sandoz Pharmaceuticals AG	18.05.18	18.05.18	17.05.23	etanerceptum	Rheumatoide Arthritis, juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis

Zulassungsnummer	Dosisstärke-nummer	Bezeichnung des Arzneimittels	ZulassungsinhaberIn	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeitsdauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e)	Anwendungsgebiet
Número d'autorisation	Número de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage		Principe(s) actifs	Champ d'application
66175	02	Erelzi 50 mg/1 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen	Sandoz Pharmaceuticals AG	18.05.18	18.05.18	17.05.23	etanerceptum	Rheumatoide Arthritis, juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis
66176	01	Erelzi SensoReady 50 mg/1 ml, Injektionslösung im Fertigpen	Sandoz Pharmaceuticals AG	18.05.18	18.05.18	17.05.23	etanerceptum	Rheumatoide Arthritis, juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis
67156	02	Esperoct 1000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	30.07.19	30.07.19	29.07.24	turoctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
67156	03	Esperoct 1500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	30.07.19	30.07.19	29.07.24	turoctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
67156	04	Esperoct 2000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	30.07.19	30.07.19	29.07.24	turoctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
67156	05	Esperoct 3000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	30.07.19	30.07.19	29.07.24	turoctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
67156	01	Esperoct 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	30.07.19	30.07.19	29.07.24	turoctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
66536	01	Etanercept Pfizer 25 mg, Injektionslösung in Fertigspritzen	Pfizer AG	28.12.16	28.12.16	27.12.21	etanerceptum	Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis
66537	01	Etanercept Pfizer 25 mg, Trockensubstanz zur Herstellung einer Injektionslösung	Pfizer AG	28.12.16	28.12.16	27.12.21	etanerceptum	Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis
66536	02	Etanercept Pfizer 50 mg, Injektionslösung in Fertigspritzen	Pfizer AG	28.12.16	28.12.16	27.12.21	etanerceptum	Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis
66535	02	Etanercept Pfizer MyClic 25 mg, Injektionslösung im Fertigpen	Pfizer AG	28.12.16	26.02.19	unbegrenzt	etanerceptum	Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis
66535	01	Etanercept Pfizer MyClic 50 mg, Injektionslösung im Fertigpen	Pfizer AG	28.12.16	28.12.16	unbegrenzt	etanerceptum	Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis
62521	01	Extavia, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Novartis Pharma Schweiz AG	27.06.13	27.06.13	26.06.23	interferonum beta-1b ADNr	Behandlung von multipler Sklerose
62397	01	Eylea, Lösung zur intravitrealen Injektion in einer Durchstechflasche	Bayer (Schweiz) AG	29.10.12	29.10.12	28.10.22	afiberceptum	Exsudative (feuchte) altersbezogenen Makuladegeneration (AMD), Makulaödem infolge eines retinalen Zentralvenenverschlusses (CRVO) und retinalen Venenastverschlusses (BRVO), diabetisches Makulaödem (DME), Behandlung von subfovealen und juxtafovealen choroidalen Neovaskularisationen infolge einer pathologischen Myopie (mCNV).
62393	01	Eylea, Lösung zur intravitrealen Injektion in einer Fertigspritze	Bayer (Schweiz) AG	29.10.12	29.10.12	28.10.22	afiberceptum	Exsudative (feuchte) altersbezogenen Makuladegeneration (AMD), Makulaödem infolge eines retinalen Zentralvenenverschlusses (CRVO) und retinalen Venenastverschlusses (BRVO), diabetisches Makulaödem (DME), Behandlung von subfovealen und juxtafovealen choroidalen Neovaskularisationen infolge einer pathologischen Myopie (mCNV).
56261	01	Fabrazyme, poudre pour solution à diluer pour perfusion	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	25.07.03	25.07.03	24.07.23	agalsidasum beta	Traitement enzymatique substitutif chez des patients atteints de la maladie de Fabry
66582	01	Fasenra, Injektionslösung	AstraZeneca AG	08.06.18	08.06.18	07.06.23	benralizumabum	Schweres eosinophiles Asthma
55789	01	Fasturtec 1.5 mg / 1 ml, préparation injectable	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	05.04.02	05.04.02	05.04.22	rasburicacum	Hyperuricémie

Zulassungsnummer	Dosisstärke nummer	Bezeichnung des Arzneimittels	ZulassungsinhaberIn	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeitsdauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e)	Anwendungsgebiet
Numéro d'autorisation	Numéro de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage		Principe(s) actifs)	Champ d'application
55789	02	Fasturtec 7.5 mg / 5 ml, préparation injectable	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	05.04.02	15.04.03	05.04.22	rasburicatum	Hyperuricémie
66200	01	Fiasp ultra-fast-acting FlexTouch, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	07.06.17	07.06.17	06.06.22	insulinum aspartum	Diabetes mellitus
66201	01	Fiasp ultra-fast-acting Penfill, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	07.06.17	07.06.17	06.06.22	insulinum aspartum	Diabetes mellitus
66202	01	Fiasp ultra-fast-acting, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	07.06.17	07.06.17	06.06.22	insulinum aspartum	Diabetes mellitus
60722	01	Filgrastim-Teva 30 / 0.5 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen	Teva Pharma AG	08.01.10	08.01.10	unbegrenzt	filgrastimum	Neutropenie
60722	02	Filgrastim-Teva 48 / 0.8 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen	Teva Pharma AG	08.01.10	08.01.10	unbegrenzt	filgrastimum	Neutropenie
56007	01	Forsteo, solution injectable en stylo prérempli	Eli Lilly (Suisse) SA	08.08.03	08.08.03	07.08.23	teriparatidum ADNr	Femmes présentant une ostéoporose postménopausique; hommes présentant une ostéoporose primaire ou due à un hypogonadisme. Ostéoporose induite par les glucocorticoïdes chez les adultes avec un risque accru de fracture.
67478	01	Fulphila 6 mg, Injektionslösung	Mylan Pharma GmbH	29.01.20	29.01.20	28.01.25	pegfilgrastimum	Neutropenie
65728	01	Gardasil 9, Injektions suspension in Durchstechflasche	MSD Merck Sharp & Dohme AG	29.07.16	29.07.16	28.07.21	proteinum L1 papillomaviri humani typus 6, proteinum L1 papillomaviri humani typus 11, proteinum L1 papillomaviri humani typus 16, proteinum L1 papillomaviri humani typus 18, proteinum L1 papillomaviri humani typus 31, proteinum L1 papillomaviri humani typus 33, proteinum L1 papillomaviri humani typus 45, proteinum L1 papillomaviri humani typus 52, proteinum L1 papillomaviri humani typus 58	Humaner Papillomavirus-Impfstoff (Typen 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, 58)
65387	01	Gardasil 9, Injektions suspension in Fertigspritze	MSD Merck Sharp & Dohme AG	29.07.16	29.07.16	28.07.21	proteinum L1 papillomaviri humani typus 6, proteinum L1 papillomaviri humani typus 11, proteinum L1 papillomaviri humani typus 16, proteinum L1 papillomaviri humani typus 18, proteinum L1 papillomaviri humani typus 31, proteinum L1 papillomaviri humani typus 33, proteinum L1 papillomaviri humani typus 45, proteinum L1 papillomaviri humani typus 52, proteinum L1 papillomaviri humani typus 58	Humaner Papillomavirus-Impfstoff (Typen 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, 58)
57735	01	Gardasil, Injektions suspension	MSD Merck Sharp & Dohme AG	22.11.06	22.11.06	21.11.21	proteinum L1 papillomaviri humani typus 6, proteinum L1 papillomaviri humani typus 11, proteinum L1 papillomaviri humani typus 16, proteinum L1 papillomaviri humani typus 18	Prävention von hochgradigen Dysplasien der Zervix, Zervixkarzinomen, hochgradigen dysplastischen Läsionen der Vulva sowie von äusseren Genitalwarzen verursacht durch humane Papillomaviren (HPV) der Typen 6, 11, 16 und 18
63172	01	Gazyvaro 1000 mg/40 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	10.06.14	10.06.14	09.06.24	obinutuzumabum	chronische lymphatische Leukämie, follikuläres Lymphom
61421	02	Genotropin 12 mg, Injektionspräparat im vorgefüllten Pen GoQuick	Pfizer AG	21.04.11	21.04.11	20.04.21	somatropinum ADNr	Wachstumshormonmangel
50823	02	Genotropin 12mg Genotropin Pen12, Injektionspräparat	Pfizer AG	23.05.90	03.04.96	03.10.24	somatropinum ADNr	Hypophysärer Zwergwuchs; Minderwuchs bei Turner-Syndrom; chronische Niereninsuffizienz beim Kind; Prader-Willi Syndrom; SGA; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung
61421	01	Genotropin 5 mg, Injektionspräparat im vorgefüllten Pen GoQuick	Pfizer AG	21.04.11	21.04.11	20.04.21	somatropinum ADNr	Wachstumshormonmangel
50823	03	Genotropin 5mg Genotropin Pen5, Injektionspräparat	Pfizer AG	23.05.90	28.09.00	03.10.24	somatropinum ADNr	Hypophysärer Zwergwuchs; Minderwuchs bei Turner-Syndrom; chronische Niereninsuffizienz beim Kind; Prader-Willi Syndrom; SGA; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung
31489	01	GlucaGen Novo, Injektionspräparat	Novo Nordisk Pharma AG	06.05.65	06.05.65	unbegrenzt	glucagonum ADNr	Insulin-Hypoglykämie; Ruhigstellung des Intestinaltraktes bei Endoskopie und Röntgenuntersuchungen
52971	04	Gonal-f 1050 U.I./1.75 ml (77 µg/1.75 ml), Injektionspräparat	Merck (Schweiz) AG	23.11.95	09.08.01	unbegrenzt	follitropinum alfa	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese
52971	02	Gonal-f 150 U.I.(11 µg), Injektionspräparat	Merck (Schweiz) AG	23.11.95	23.11.95	unbegrenzt	follitropinum alfa	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese

Zulassungsnummer	Dosisstärke-nummer	Bezeichnung des Arzneimittels	ZulassungsinhaberIn	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeitsdauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e)	Anwendungsgebiet
Numéro d'autorisation	Numéro de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage		Principe(s) actifs)	Champ d'application
52971	07	Gonal-f 150 U.I.(11 µg), Injektionspräparat	Merck (Schweiz) AG	23.11.95	07.03.05	unbegrenzt	follitropinum alfa	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese
52971	05	Gonal-f 450 U.I./0.75 ml (33 µg/0.75 ml), Injektionspräparat	Merck (Schweiz) AG	23.11.95	02.05.03	unbegrenzt	follitropinum alfa	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese
52971	01	Gonal-f 75 U.I.(5.5 µg), Injektionspräparat	Merck (Schweiz) AG	23.11.95	23.11.95	unbegrenzt	follitropinum alfa	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese
52971	06	Gonal-f 75 U.I.(5.5 µg), Injektionspräparat	Merck (Schweiz) AG	23.11.95	07.03.05	unbegrenzt	follitropinum alfa	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese
56689	01	Gonal-f PEN 300 U.I./0.5 ml, Injektionslösung	Merck (Schweiz) AG	20.04.04	20.04.04	19.04.24	follitropinum alfa	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese
56689	02	Gonal-f PEN 450 U.I./0.75 ml, Injektionslösung	Merck (Schweiz) AG	20.04.04	20.04.04	19.04.24	follitropinum alfa	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese
56689	03	Gonal-f PEN 900 U.I./1.5 ml, Injektionslösung	Merck (Schweiz) AG	20.04.04	20.04.04	19.04.24	follitropinum alfa	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese
52170	04	Granocyte 13,4, poudre et solvant pour solution injectable	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	25.06.93	22.09.00	17.07.22	lenograstimum ADNr	Neutropénie
52170	03	Granocyte 33,6 poudre et solvant pour solution injectable	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	25.06.93	22.09.00	17.07.22	lenograstimum ADNr	Neutropénie
663	01	HBVAXPRO 10, Injektionssuspension	MSD Merck Sharp & Dohme AG	20.08.02	20.08.02	13.08.22	hepatitis B viri antigenum ADNr	aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, ab dem vollendeten 10. Lebensjahr
545	01	HBVAXPRO 40, Injektionssuspension	MSD Merck Sharp & Dohme AG	18.04.88	18.04.88	17.04.21	hepatitis B viri antigenum ADNr	aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, bei Dialyse- und Prädialysepatienten, ab dem vollendeten 19. Lebensjahr
66694	03	Hemlibra 105mg/0.7ml, Injektionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	06.11.18	06.11.18	05.11.23	emicizumabum	Hämophilie A
66694	04	Hemlibra 150mg/1ml, Injektionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	06.11.18	06.11.18	05.11.23	emicizumabum	Hämophilie A
66694	01	Hemlibra 30mg/1ml, Injektionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	06.11.18	06.11.18	05.11.23	emicizumabum	Hämophilie A
66694	02	Hemlibra 60mg/0.4ml, Injektionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	06.11.18	06.11.18	05.11.23	emicizumabum	Hämophilie A
55065	02	Herceptin 150 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	29.07.99	05.02.02	unbegrenzt	trastuzumabum	Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Magenkarzinom und Karzinom des gastroösophagealen Übergangs
55065	01	Herceptin 440 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	29.07.99	29.07.99	unbegrenzt	trastuzumabum	Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Magenkarzinom und Karzinom des gastroösophagealen Übergangs
65964	01	Herceptin subkutan 600mg/5ml, Lösung zur subkutanen Injektion	Roche Pharma (Schweiz) AG	24.11.16	24.11.16	23.11.21	trastuzumabum	Mammakarzinom im Frühstadium
62748	01	Herclon 150 mg, Lyophilisat zur Herstellung eines Infusionskonzentrats	Roche Pharma (Schweiz) AG	03.04.12	03.04.12	02.04.22	trastuzumabum	Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Magenkarzinom und Karzinom des gastroösophagealen Übergangs
62748	02	Herclon 440 mg, Lyophilisat zur Herstellung eines Infusionskonzentrats	Roche Pharma (Schweiz) AG	03.04.12	03.04.12	02.04.22	trastuzumabum	Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Magenkarzinom und Karzinom des gastroösophagealen Übergangs
53052	02	Humatrope 12 mg, préparation injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	09.07.96	09.07.96	29.08.21	somatropinum ADNr	Déficit de l'hormone de croissance
53052	03	Humatrope 24 mg, préparation injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	09.07.96	09.07.96	29.08.21	somatropinum ADNr	Déficit de l'hormone de croissance
53052	01	Humatrope 6 mg, préparation injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	09.07.96	09.07.96	29.08.21	somatropinum ADNr	Déficit de l'hormone de croissance
56221	03	Humira 20 mg/0.2 ml, Injektionslösung	AbbVie AG	16.04.03	15.10.18	25.02.23	adalimumabum	Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa, Uveitis

Zulassungsnummer	Dosisstärke nummer	Bezeichnung des Arzneimittels	ZulassungsinhaberIn	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeitsdauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e)	Anwendungsgebiet
Numéro d'autorisation	Numéro de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage		Principe(s) actifs)	Champ d'application
56221	02	Humira 40 mg/0.4 ml, Injektionslösung	AbbVie AG	16.04.03	23.12.16	25.02.23	adalimumabum	Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa, Uveitis
57862	03	Humira 40 mg/0.4 ml, Injektionslösung in vorgefülltem Injektor	AbbVie AG	20.03.07	23.12.16	19.03.22	adalimumabum	Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa, Uveitis
56221	04	Humira 80 mg/0.8 ml, Injektionslösung	AbbVie AG	16.04.03	15.10.18	25.02.23	adalimumabum	Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa, Uveitis
57862	04	Humira 80 mg/0.8 ml, Injektionslösung in vorgefülltem Injektor	AbbVie AG	20.03.07	15.10.18	19.03.22	adalimumabum	Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa, Uveitis
62860	01	Humira, Injektionslösung in Durchstechflasche	AbbVie AG	23.06.14	23.06.14	22.06.24	adalimumabum	Polyartikuläre juvenile Arthritis ab 4 Jahren; Morbus Crohn bei Kindern und Jugendlichen ab 6 Jahren; Plaque-Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen ab 6 Jahren
67258	01	Hyrimoz 40 mg/0.8 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen	Sandoz Pharmaceuticals AG	13.09.19	13.09.19	12.09.24	adalimumabum	Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen, Colitis ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen, Hidradenitis suppurativa (Acne inversa)
67259	01	Hyrimoz SensoReady 40 mg/0.8 ml, Injektionslösung im Fertigpen	Sandoz Pharmaceuticals AG	13.09.19	13.09.19	12.09.24	adalimumabum	Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen, Colitis ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen, Hidradenitis suppurativa (Acne inversa)
67311	01	Idacio 40 mg/ 0.8 ml, Injektionslösung in Durchstechflasche	Fresenius Kabi (Schweiz) AG	17.03.20	17.03.20	16.03.25	adalimumabum	Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Morbus Crohn bei Kindern
66828	01	Idacio 40 mg/ 0.8 ml, Injektionslösung in Fertigspritze	Fresenius Kabi (Schweiz) AG	17.03.20	17.03.20	16.03.25	adalimumabum	Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis, Morbus Crohn, Colitis ulcerosa, Plaque Psoriasis bei Erwachsenen, Hidradenitis suppurativa
67310	01	Idacio 40 mg/0.8 ml, Injektionslösung im Fertigpen	Fresenius Kabi (Schweiz) AG	17.03.20	17.03.20	16.03.25	adalimumabum	Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis, Morbus Crohn, Colitis ulcerosa, Plaque Psoriasis bei Erwachsenen, Hidradenitis suppurativa
65743	03	Idelvion 1000 IU, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	CSL Behring Lengnau AG	30.08.16	30.08.16	29.08.21	albutreponocogum alfa	Behandlung und Blutungsprophylaxe bei Patienten mit Haemophilie B (Faktor IX Mangel)
65743	04	Idelvion 2000 IU, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	CSL Behring Lengnau AG	30.08.16	30.08.16	29.08.21	albutreponocogum alfa	Behandlung und Blutungsprophylaxe bei Patienten mit Haemophilie B (Faktor IX Mangel)
65743	01	Idelvion 250 IU, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	CSL Behring Lengnau AG	30.08.16	30.08.16	29.08.21	albutreponocogum alfa	Behandlung und Blutungsprophylaxe bei Patienten mit Haemophilie B (Faktor IX Mangel)
65743	02	Idelvion 500 IU, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	CSL Behring Lengnau AG	30.08.16	30.08.16	29.08.21	albutreponocogum alfa	Behandlung und Blutungsprophylaxe bei Patienten mit Haemophilie B (Faktor IX Mangel)
59226	01	Ilaris 150 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung	Novartis Pharma Schweiz AG	06.07.09	06.07.09	05.07.24	canakinumabum	Cryopyrin-assoziierte Periodische Syndrome (CAPS) wie des Muckle-Wells-Syndroms (MWS), des familiären autoinflammatorischen Kälte-Syndroms (FACS) / der familiären Kälteurikaria (FCU) und der multisystemischen entzündlichen Erkrankung mit Beginn im Neugeborenenalter (NOMID)/des chronischen infantilen neuro-dermo-artikulären Syndroms (CINCA). Tumornekrosefaktor-Rezeptor-assoziiertes periodisches Syndrom (TRAPS). Hyperimmunglobulin-D-Syndrom (HIDS) / Mevalonatkinasedefizienz (MKD). Familiäres Mittelmeerfieber (FMF). Systemische juvenile idiopathische Arthritis (SJIA).

Zulassungsnummer	Dosisstärkenummer	Bezeichnung des Arzneimittels	ZulassungsinhaberIn	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeitsdauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e) Principe(s) actifs	Anwendungsgebiet Champ d'application
Número d'autorisation	Numéro de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage			
59226	02	Ilaris 150 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung (Injektionskit)	Novartis Pharma Schweiz AG	06.07.09	13.01.12	05.07.24	canakinumabum	Cryopyrin-assoziierte Periodische Syndrome (CAPS) wie des Muckle-Wells-Syndroms (MWS), des familiären autoinflammatorischen Kälte-Syndroms (FACS) / der familiären Kälteurikaria (FCU) und der multisystemischen entzündlichen Erkrankung mit Beginn im Neugeborenenalter (NOMID)/des chronischen infantilen neuro-dermo-artikulären Syndroms (CINCA). Tumornekrosefaktor-Rezeptor-assoziiertes periodisches Syndrom (TRAPS). Hyperimmunglobulin-D-Syndrom (HIDS) / Mevalonatkinasedefizienz (MKD). Familiäres Mittelmeerfieber (FMF). Systemische juvenile idiopathische Arthritis (SJIA).
66191	01	Ilaris, Injektionslösung	Novartis Pharma Schweiz AG	15.05.17	15.05.17	14.05.22	canakinumabum	Cryopyrin-assoziierte Periodische Syndrome (CAPS) wie des Muckle-Wells-Syndroms (MWS), des familiären autoinflammatorischen Kälte-Syndroms (FACS) / der familiären Kälteurikaria (FCU) und der multisystemischen entzündlichen Erkrankung mit Beginn im Neugeborenenalter (NOMID)/des chronischen infantilen neuro-dermo-artikulären Syndroms (CINCA). Tumornekrosefaktor-Rezeptor-assoziiertes periodisches Syndrom (TRAPS). Hyperimmunglobulin-D-Syndrom (HIDS) / Mevalonatkinasedefizienz (MKD). Familiäres Mittelmeerfieber (FMF). Systemische juvenile idiopathische Arthritis (SJIA).
66784	01	Ilumetri 100 mg/1 ml, Injektionslösung	Almirall AG	18.04.19	18.04.19	17.04.24	tildrakizumabum	Plaque Psoriasis bei Erwachsenen
66548	01	Imfinzi 120 mg/2.4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	AstraZeneca AG	11.06.18	11.06.18	10.06.23	durvalumabum	Onkologikum
66548	02	Imfinzi 500 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	AstraZeneca AG	11.06.18	11.06.18	10.06.23	durvalumabum	Onkologikum
65812	01	Imlygic 10e6, Injektionslösung	Amgen Switzerland AG	13.07.16	13.07.16	12.07.21	talimogenum laherparepvecum	Behandlung von Melanomen mit regionalen und entfernten Metastasen bei Erwachsenen indiziert
65812	02	Imlygic 10e8, Injektionslösung	Amgen Switzerland AG	13.07.16	13.07.16	12.07.21	talimogenum laherparepvecum	Behandlung von Melanomen mit regionalen und entfernten Metastasen bei Erwachsenen indiziert
67427	01	Imraldi 40 mg/0.8 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Samsung Bioepis CH GmbH	03.04.20	03.04.20	02.04.25	adalimumabum	Rheumatoide Arthritis, polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, psoriatische Arthritis, ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen, ulcerative Colitis, Plaque Psoriasis bei Erwachsenen, Hidradenitis suppurativa
67582	01	Imraldi 40 mg/0.8 ml, Injektionslösung in Fertigpen	Samsung Bioepis CH GmbH	03.04.20	03.04.20	02.04.25	adalimumabum	Rheumatoide Arthritis, polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, psoriatische Arthritis, ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen, ulcerative Colitis, Plaque Psoriasis bei Erwachsenen, Hidradenitis suppurativa
51947	01	Imukin, solution injectable	IQONE HEALTHCARE EXPORT Sàrl	02.04.93	02.04.93	18.12.22	interferonum humanum gamma-1b ADNr	Granulomatose chronique
56828	01	InductOs 1.5 mg/ml, poudre 12 mg, solvant et matrice pour matrice pour implantation	Medtronic BioPharma Sàrl	08.11.04	08.11.04	unbegrenzt	dibotermium alfa	Ostéosynthèse: traitement des fractures de tibia chez l'adulte, traitement de discopathies dégénératives chez l'adulte
56828	02	InductOs 1.5 mg/ml, poudre 4 mg, solvant et matrice pour matrice pour implantation	Medtronic BioPharma Sàrl	08.11.04	22.08.17	unbegrenzt	dibotermium alfa	Ostéosynthèse: traitement des fractures de tibia chez l'adulte, traitement de discopathies dégénératives chez l'adulte
640	01	Infanrix hexa, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	02.10.00	02.10.00	01.10.20	toxoidum diphtheriae, toxoidum tetani, toxoidum pertussis, haemagglutininum filamentosum (B. pertussis), pertactinum (B. pertussis), virus poliomyelitis typus 1 inactivatus (Mahoney), virus poliomyelitis typus 2 inactivatus (MEF1), virus poliomyelitis typus 3 inactivatus (Saukett), hepatitis B viri antigenum ADNr, polysaccharida haemophili influenzae typus B 20752 conjugata cum toxoido tetani	Grundimmunisierung und Auffrischung, gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis, Hepatitis B, Poliomyelitis und Haemophilus influenzae Typ b, ab der vollendeten 6. Lebenswoche
65367	01	Inflixtra 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Pfizer PFE Switzerland GmbH	09.10.15	09.10.15	08.10.20	infiximabum	Rheumatoide Arthritis; Psoriatische Arthritis; Morbus Crohn; Morbus Bechterew; aktive ulcerative Colitis; Plaque-Psoriasis
53964	01	Insulin Aventis Insuman Basal U-100 Cartouches, suspension injectable	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	26.03.99	26.03.99	unbegrenzt	insulinum humanum (GT) ADNr isophanum	Diabète sucré
53962	01	Insulin Aventis Insuman Comb 25 U-100 Cartouches, suspension injectable	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	26.03.99	26.03.99	unbegrenzt	insulinum humanum (GT) ADNr	Diabète sucré

Zulassungsnummer	Dosisstärke-nummer	Bezeichnung des Arzneimittels	ZulassungsinhaberIn	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeits-dauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e)	Anwendungsgebiet
Numéro d'autorisation	Numéro de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage		Principe(s) actifs)	Champ d'application
53960	01	Insulin Aventis Insuman Rapid U-100 Cartouches, solution injectable	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	26.03.99	26.03.99	unbegrenzt	insulinum humanum (GT) ADNr solutum	Diabète sucré
59354	03	Insulin Lilly Humalog 100 U.I./ml Junior KwikPen stylo pré-remplies, solution injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	02.02.09	29.03.18	01.02.24	insulinum lisprum	Diabète sucré
59354	01	Insulin Lilly Humalog 100 U.I./ml KwikPen stylo pré-remplies, solution injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	02.02.09	02.02.09	01.02.24	insulinum lisprum	Diabète sucré
59354	02	Insulin Lilly Humalog 200 U.I./ml KwikPen stylo pré-remplies, solution injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	02.02.09	16.06.16	01.02.24	insulinum lisprum	Diabète sucré
53553	02	Insulin Lilly Humalog cartouches 3,0 ml, solution injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	23.11.95	20.08.97	24.09.22	insulinum lisprum	Diabète sucré
53290	01	Insulin Lilly Humalog Flacon, solution injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	23.11.95	23.11.95	24.09.22	insulinum lisprum	Diabète sucré
54762	01	Insulin Lilly Humalog Mix 25 cartouches 3,0 mL, suspension injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	16.09.98	16.09.98	04.11.23	insulinum lisprum	Diabète sucré
59355	01	Insulin Lilly Humalog Mix 25 KwikPen seringues pré-remplies, suspension injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	02.02.09	02.02.09	01.02.24	insulinum lisprum	Diabète sucré
54763	01	Insulin Lilly Humalog Mix 50 cartouches 3.0 mL, suspension injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	16.09.98	16.09.98	04.11.23	insulinum lisprum	Diabète sucré
59356	01	Insulin Lilly Humalog Mix 50 KwikPen seringues pré-remplies, suspension injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	02.02.09	02.02.09	01.02.24	insulinum lisprum	Diabète sucré
51750	02	Insulin Lilly Huminsulin Basal cartouches 3,0 ml, suspension injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	18.12.92	11.11.96	04.11.22	insulinum humanum ADNr isophanum	Diabète sucré
61550	01	Insulin Lilly Huminsulin Basal KwikPen seringues pré-remplies, suspension injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	16.08.11	16.08.11	15.08.21	insulinum humanum ADNr isophanum	Diabète sucré
46875	03	Insulin NovoNordisk Actrapid HM 100 IE/mL Penfill 3, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	18.11.85	05.08.93	05.06.22	insulinum humanum ADNr solutum	Diabetes mellitus
44610	02	Insulin NovoNordisk Actrapid HM 100 IE/ml, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	22.08.86	22.08.86	05.06.22	insulinum humanum ADNr solutum	Diabetes mellitus
49008	03	Insulin NovoNordisk Insulatard HM 100 IE/mL Penfill 3, Injektionssuspension	Novo Nordisk Pharma AG	29.10.87	05.08.93	05.06.22	insulinum humanum ADNr isophanum	Diabetes mellitus
45495	02	Insulin NovoNordisk Insulatard HM 100 IE/ml, Injektionssuspension	Novo Nordisk Pharma AG	22.08.86	22.08.86	05.06.22	insulinum humanum ADNr isophanum	Diabetes mellitus
55891	01	Insulin NovoNordisk Insulatard HM FlexPen, Injektionssuspension	Novo Nordisk Pharma AG	02.08.01	02.08.01	05.06.22	insulinum humanum ADNr isophanum	Diabetes mellitus
56371	02	Insulin NovoNordisk Levemir 100 E/ml FlexPen, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	10.11.03	30.04.09	09.11.23	insulinum detemirum	Diabetes mellitus
56370	02	Insulin NovoNordisk Levemir 100 E/ml Penfill, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	10.11.03	30.04.09	09.11.23	insulinum detemirum	Diabetes mellitus
55712	01	Insulin NovoNordisk NovoRapid FlexPen, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	08.12.00	08.12.00	13.09.21	insulinum aspartum	Diabetes mellitus
62260	01	Insulin NovoNordisk NovoRapid FlexTouch, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	08.12.11	08.12.11	07.12.21	insulinum aspartum	Diabetes mellitus
55046	02	Insulin NovoNordisk NovoRapid Penfill, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	15.06.99	15.06.99	unbegrenzt	insulinum aspartum	Diabetes mellitus
65630	01	Insulin NovoNordisk NovoRapid PumpCart 100 E/ml, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	01.02.16	01.02.16	31.01.21	insulinum aspartum	Diabetes mellitus
55045	01	Insulin NovoNordisk NovoRapid, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	15.06.99	15.06.99	unbegrenzt	insulinum aspartum	Diabetes mellitus
66337	01	Jetrea, Injektionslösung	mmpharm GmbH	26.10.17	26.10.17	25.10.22	ocriplasminum	Behandlung der vitreomakulären Traktion, auch im Zusammenhang mit einem Makulaloch kleiner oder gleich 400 Mikrometer Durchmesser, bei Erwachsenen
63053	01	Jetrea, Konzentrat zur Herstellung einer Injektionslösung	mmpharm GmbH	13.03.14	13.03.14	30.09.20	ocriplasminum	Behandlung der vitreomakulären Traktion bei Erwachsenen, auch im Zusammenhang mit einem Makulaloch kleiner oder gleich 400 Mikrometer Durchmesser
66882	03	Jivi 1000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Bayer (Schweiz) AG	18.06.19	18.06.19	17.06.24	damoctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
66882	04	Jivi 2000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Bayer (Schweiz) AG	18.06.19	18.06.19	17.06.24	damoctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
66882	01	Jivi 250 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Bayer (Schweiz) AG	18.06.19	18.06.19	17.06.24	damoctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
66882	05	Jivi 3000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Bayer (Schweiz) AG	18.06.19	18.06.19	17.06.24	damoctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
66882	02	Jivi 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Bayer (Schweiz) AG	18.06.19	18.06.19	17.06.24	damoctocogum alfa pegolum	Hämophilie A

Zulassungsnummer	Dosisstärke-nummer	Bezeichnung des Arzneimittels	ZulassungsinhaberIn	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeits-dauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e)	Anwendungsgebiet
Numéro d'autorisation	Numéro de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage		Principe(s) actifs)	Champ d'application
62892	01	Kadcyla 100 mg, Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrates	Roche Pharma (Schweiz) AG	02.05.13	02.05.13	01.05.23	trastuzumabum emtansinum	Mammakarzinom
62892	02	Kadcyla 160 mg, Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrates	Roche Pharma (Schweiz) AG	02.05.13	02.05.13	01.05.23	trastuzumabum emtansinum	Mammakarzinom
67205	01	Kanjinti 150 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Amgen Switzerland AG	11.11.19	11.11.19	10.11.24	trastuzumabum	Onkologikum
67205	02	Kanjinti 440 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Amgen Switzerland AG	11.11.19	11.11.19	10.11.24	trastuzumabum	Onkologikum
66424	01	Kevzara 150 mg/1.14 ml, solution pour injection en seringue pré-remplie	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	20.04.18	20.04.18	19.04.23	sarilumabum	Polyarthrite rhumatoïde
66425	01	Kevzara 150 mg/1.14 ml, solution pour injection en stylo pré-rempli	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	20.04.18	20.04.18	19.04.23	sarilumabum	Polyarthrite rhumatoïde
66424	02	Kevzara 200 mg/1.14 ml, solution pour injection en seringue pré-remplie	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	20.04.18	20.04.18	19.04.23	sarilumabum	Polyarthrite rhumatoïde
66425	02	Kevzara 200 mg/1.14 ml, solution pour injection en stylo pré-rempli	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	20.04.18	20.04.18	19.04.23	sarilumabum	Polyarthrite rhumatoïde
66231	01	Keytruda 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	MSD Merck Sharp & Dohme AG	22.02.17	22.02.17	21.02.22	pembrolizumabum	Onkologikum
65773	03	Kovaltry 1000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung	Bayer (Schweiz) AG	18.08.16	18.08.16	17.08.21	octocogum alfa	Hämophilie A
65773	04	Kovaltry 2000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung	Bayer (Schweiz) AG	18.08.16	18.08.16	17.08.21	octocogum alfa	Hämophilie A
65773	01	Kovaltry 250 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung	Bayer (Schweiz) AG	18.08.16	18.08.16	17.08.21	octocogum alfa	Hämophilie A
65773	05	Kovaltry 3000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung	Bayer (Schweiz) AG	18.08.16	18.08.16	17.08.21	octocogum alfa	Hämophilie A
65773	02	Kovaltry 500 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung	Bayer (Schweiz) AG	18.08.16	18.08.16	17.08.21	octocogum alfa	Hämophilie A
66778	01	Kymriah, Zellsuspension zur Infusion	Novartis Pharma Schweiz AG	18.10.18	18.10.18	17.10.23	tisagenlecleucelum CAR-positive lebensfähige T-Zellen. Enthält genetisch veränderte Zellen	1) Die Behandlung von pädiatrischen und jungen erwachsenen Patienten im Alter bis zu 25 Jahren mit akuter lymphatischer B-Zell-Leukämie (B-Zell-ALL), die refraktär ist, nach einer Transplantation rezidiert ist oder nach zwei Therapielinien oder später rezidiert ist. 2) Die Behandlung erwachsener Patienten mit rezidiertem oder refraktärem diffus grosszelligem B-Zell-Lymphom (DLBCL) nach zwei oder mehr Linien einer systemischen Therapie.
58044	01	Lantus SoloStar (Stylo prérempli), solution injectable	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	06.07.07	06.07.07	05.07.22	insulinum glarginum	Diabète sucré
55346	01	Lantus, solution injectable	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	16.05.02	16.05.02	unbegrenzt	insulinum glarginum	Diabète sucré
63025	01	Lemtrada 10 mg/ml, solution à diluer pour perfusion	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	16.12.14	16.12.14	unbegrenzt	alemtuzumabum	Sclérose en plaques
57664	01	Lucentis, Injektionslösung zur intravitrealen Injektion in Durchstechflasche	Novartis Pharma Schweiz AG	25.08.06	25.08.06	24.08.21	ranibizumabum	exsudative altersbezogene Makuladegeneration, Visusverlust durch diabetisches Makulaödem, durch Makulaödem infolge eines retinalen Venenverschlusses + durch choroidale Neovaskularisation infolge pathologischer Myopie, aktive, den Visus beeinträchtigende choroidale Neovaskularisation, mässig schwere bis schwere NPDR bzw PDR
63277	01	Lucentis, Injektionslösung für intravitrealen Injektion in Fertigspritze	Novartis Pharma Schweiz AG	29.01.14	29.01.14	28.01.24	ranibizumabum	exsudative altersbezogene Makuladegeneration, Visusverlust durch diabetisches Makulaödem, durch Makulaödem infolge eines retinalen Venenverschlusses + durch choroidale Neovaskularisation infolge pathologischer Myopie, aktive, den Visus beeinträchtigende choroidale Neovaskularisation, mässig schwere bis schwere NPDR bzw. PDR
55430	01	Luveris 75 IE, Injektionspräparat	Merck (Schweiz) AG	27.09.02	27.09.02	13.08.22	lutropinum alfa	Follikelreifung bei LH- und FSH-Mangel zusammen mit einer Zubereitung aus FSH

Zulassungsnummer	Dosisstärkenummer	Bezeichnung des Arzneimittels	ZulassungsinhaberIn	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeitsdauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e)	Anwendungsgebiet
Número d'autorisation	Numéro de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage		Principe(s) actifs)	Champ d'application
67371	01	Luxturna 5 x 10e12, Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Novartis Pharma Schweiz AG	14.02.20	14.02.20	13.02.25	voretigenum neparovovecum	Luxturna wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen und pädiatrischen Patienten mit Sehverlust aufgrund einer erblichen Netzhautdystrophie, die auf nachgewiesenen bialleleischen RPE65-Mutationen beruht und über ausreichend lebensfähige Netzhautzellen verfügen.
54378	01	MabThera 100 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.11.97	27.11.97	10.09.21	rituximabum	Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vasculitis
54378	02	MabThera 500 mg/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.11.97	27.11.97	10.09.21	rituximabum	Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vasculitis
65813	01	MabThera subkutan 1400 mg/11.7 ml, Lösung zur subkutanen Injektion	Roche Pharma (Schweiz) AG	28.06.16	28.06.16	27.06.21	rituximabum	Non-Hodgkin Lymphome
65813	02	MabThera subkutan 1600 mg/13.4 ml, Lösung zur subkutanen Injektion	Roche Pharma (Schweiz) AG	28.06.16	08.05.18	27.06.21	rituximabum	Non-Hodgkin Lymphome
55418	03	Metalyse 10'000 U, Injektionspräparat	Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH	29.06.00	29.06.00	22.01.23	tenecteplasmum	Thrombolytische Therapie bei akutem Herzinfarkt
57860	03	Mircera 100 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	27.09.07	26.09.22	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta	Stimulierung der Erythropoese
57860	13	Mircera 120 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	10.09.08	26.09.22	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta	Stimulierung der Erythropoese
57860	04	Mircera 150 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	27.09.07	26.09.22	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta	Stimulierung der Erythropoese
57860	05	Mircera 200 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	27.09.07	26.09.22	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta	Stimulierung der Erythropoese
57860	06	Mircera 250 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	27.09.07	26.09.22	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta	Stimulierung der Erythropoese
57860	10	Mircera 30 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	10.09.08	26.09.22	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta	Stimulierung der Erythropoese
57860	14	Mircera 360 ug / 0.6 ml, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	10.09.08	26.09.22	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta	Stimulierung der Erythropoese
57860	11	Mircera 40 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	10.09.08	26.09.22	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta	Stimulierung der Erythropoese
57860	01	Mircera 50 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	27.09.07	26.09.22	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta	Stimulierung der Erythropoese
57860	12	Mircera 60 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	10.09.08	26.09.22	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta	Stimulierung der Erythropoese
57860	02	Mircera 75 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	27.09.07	26.09.22	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta	Stimulierung der Erythropoese
66818	01	Movymia, Injektionslösung	Spirig HealthCare AG	17.10.18	17.10.18	16.10.23	teriparatidum ADNr	Postmenopausale Osteoporose bei Frauen; primäre und hypogonadale Osteoporose bei Männern. Glukokortikoid-induzierte Osteoporose bei Erwachsenen mit erhöhtem Frakturrisiko.
67283	01	MVASI 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Amgen Switzerland AG	09.12.19	09.12.19	08.12.24	bevacizumabum	Onkologikum
67283	02	MVASI 400 mg/16 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Amgen Switzerland AG	09.12.19	09.12.19	08.12.24	bevacizumabum	Onkologikum
66879	01	Mylotarg 5 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Pfizer AG	05.12.19	05.12.19	04.12.24	gemtuzumabum ozogamicinum	akute myeloische Leukämie
58038	01	Myozyme, Lyophilisat pour solution à diluer pour perfusion	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	22.05.08	22.05.08	21.05.23	alglucosidasum alfa	Maladie de Pompe (déficit en alpha-glucosidase)
58224	01	Naglazyme, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	DRAC AG	02.10.07	02.10.07	01.10.22	galsulfasum	Mukopolysaccharidose VI (Maroteaux-Lamy-Syndrom)
56326	01	Neulasta, Injektionslösung	Amgen Switzerland AG	01.09.03	01.09.03	31.08.23	pegfilgrastimum	Neutropenie
51035	06	Neupogen Amgen 30, Fertigspritzen	Amgen Switzerland AG	11.10.91	27.11.98	05.09.21	filgrastimum	Neutropenie
51035	01	Neupogen Amgen 30, Injektionslösung	Amgen Switzerland AG	11.10.91	11.10.91	05.09.21	filgrastimum	Neutropenie
51035	07	Neupogen Amgen 48, Fertigspritzen	Amgen Switzerland AG	11.10.91	27.11.98	05.09.21	filgrastimum	Neutropenie
60497	02	Nivestim 300 ug/0.5 ml, Injektionslösung	Pfizer PFE Switzerland GmbH	25.02.11	25.02.11	24.02.21	filgrastimum	Neutropenie
60497	03	Nivestim 480 ug/0.5 ml, Injektionslösung	Pfizer PFE Switzerland GmbH	25.02.11	25.02.11	24.02.21	filgrastimum	Neutropenie
60469	02	Norditropin FlexPro 10 mg, Injektionspräparat	Novo Nordisk Pharma AG	18.06.10	18.06.10	unbegrenzt	somatropinum ADNr	Hypophysärer Minderwuchs; Turner-Syndrom; Noonan-Syndrom; Wachstumsstörung infolge chronischer Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Prader-Willi-Syndrom; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung
60469	03	Norditropin FlexPro 15 mg, Injektionspräparat	Novo Nordisk Pharma AG	18.06.10	18.06.10	unbegrenzt	somatropinum ADNr	Hypophysärer Minderwuchs; Turner-Syndrom; Noonan-Syndrom; Wachstumsstörung infolge chronischer Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Prader-Willi-Syndrom; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung

Zulassungsnummer	Dosisstärke-nummer	Bezeichnung des Arzneimittels	ZulassungsinhaberIn	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeitsdauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e)	Anwendungsgebiet
Numéro d'autorisation	Numéro de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage		Principe(s) actifs)	Champ d'application
60469	01	Norditropin FlexPro 5 mg, Injektionspräparat	Novo Nordisk Pharma AG	18.06.10	18.06.10	unbegrenzt	somatropinum ADNr	Hypophysärer Minderwuchs; Turner-Syndrom; Noonan-Syndrom; Wachstumsstörung infolge chronischer Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Prader-Willi-Syndrom; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung
63014	03	NovoEight 1000 IE, Injektionspräparat	Novo Nordisk Pharma AG	18.02.14	18.02.14	17.02.24	turoctocogum alfa	Hämophilie A
63014	04	NovoEight 1500 IE, Injektionspräparat	Novo Nordisk Pharma AG	18.02.14	18.02.14	17.02.24	turoctocogum alfa	Hämophilie A
63014	05	NovoEight 2000 IE, Injektionspräparat	Novo Nordisk Pharma AG	18.02.14	18.02.14	17.02.24	turoctocogum alfa	Hämophilie A
63014	01	NovoEight 250 IE, Injektionspräparat	Novo Nordisk Pharma AG	18.02.14	18.02.14	17.02.24	turoctocogum alfa	Hämophilie A
63014	06	NovoEight 3000 IE, Injektionspräparat	Novo Nordisk Pharma AG	18.02.14	18.02.14	17.02.24	turoctocogum alfa	Hämophilie A
63014	02	NovoEight 500 IE, Injektionspräparat	Novo Nordisk Pharma AG	18.02.14	18.02.14	17.02.24	turoctocogum alfa	Hämophilie A
58693	01	NovoSeven 1 mg, raumtemperaturstabiles Injektionspräparat	Novo Nordisk Pharma AG	27.03.09	27.03.09	26.03.24	eptacogum alfa (activatum)	Hemmkörperhämophilie
58693	02	NovoSeven 2 mg, raumtemperaturstabiles Injektionspräparat	Novo Nordisk Pharma AG	27.03.09	27.03.09	26.03.24	eptacogum alfa (activatum)	Hemmkörperhämophilie
58693	03	NovoSeven 5 mg, raumtemperaturstabiles Injektionspräparat	Novo Nordisk Pharma AG	27.03.09	27.03.09	26.03.24	eptacogum alfa (activatum)	Hemmkörperhämophilie
58693	04	NovoSeven 8 mg, raumtemperaturstabiles Injektionspräparat	Novo Nordisk Pharma AG	27.03.09	12.03.12	26.03.24	eptacogum alfa (activatum)	Hemmkörperhämophilie
62287	01	NovoThirteen 2500 I.E., Injektionspräparat	Novo Nordisk Pharma AG	25.10.12	25.10.12	24.10.22	catridecacogum (rFXIII), histidinum	Blutungsprophylaxe
61541	01	Nplate, 250 mcg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Amgen Switzerland AG	29.03.11	29.03.11	28.03.21	romiplostimum	Chronische (idiopathische) immuntrombozytopenische Purpura (ITP)
61541	02	Nplate, 500 mcg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Amgen Switzerland AG	29.03.11	29.03.11	28.03.21	romiplostimum	Chronische (idiopathische) immuntrombozytopenische Purpura (ITP)
65731	01	Nucala 100 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	07.04.16	07.04.16	06.04.21	mepolizumabum	Zusatztherapie bei schwerem eosinophilem Asthma bei Erwachsenen, Zusatztherapie bei Erwachsenen mit EGPA
67350	01	Nucala 100 mg/mL, Injektionslösung im Fertigpen	GlaxoSmithKline AG	13.02.20	13.02.20	12.02.25	mepolizumabum	Eosinophiles Asthma, EGPA
67351	01	Nucala 100 mg/mL, Injektionslösung in der Fertigspritze	GlaxoSmithKline AG	13.02.20	13.02.20	12.02.25	mepolizumabum	Eosinophiles Asthma, EGPA
61521	01	Nulojix 250 mg, Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats	Bristol-Myers Squibb SA	15.12.11	15.12.11	14.12.21	belataceptum	Prophylaxe einer Transplantatabstossung bei Nierentransplantation
65551	03	Nuwiq 1000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Octapharma AG	26.05.16	26.05.16	25.05.21	simtoctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit vorbehandelter Hämophilie A
65551	04	Nuwiq 2000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Octapharma AG	26.05.16	26.05.16	25.05.21	simtoctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit vorbehandelter Hämophilie A
65551	01	Nuwiq 250 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Octapharma AG	26.05.16	26.05.16	25.05.21	simtoctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit vorbehandelter Hämophilie A
65551	02	Nuwiq 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Octapharma AG	26.05.16	26.05.16	25.05.21	simtoctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit vorbehandelter Hämophilie A
66185	01	Ocrevus, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	20.09.17	20.09.17	19.09.22	ocrelizumabum	Multiple Sklerose
67467	01	Ogivri 150 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Mylan Pharma GmbH	02.04.20	02.04.20	01.04.25	trastuzumabum	Mammakarzinom, Magenkarzinom oder Karzinom des gastroösophagealen Übergangs
67470	01	Ogivri 440 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Mylan Pharma GmbH	02.04.20	02.04.20	01.04.25	trastuzumabum	Mammakarzinom, Magenkarzinom oder Karzinom des gastroösophagealen Übergangs
61306	02	Omnitrope 10 mg, Injektionslösung	Sandoz Pharmaceuticals AG	27.07.10	27.07.10	unbegrenzt	somatropinum ADNr	Wachstumshormonmangel
61306	03	Omnitrope 15 mg, Injektionslösung	Sandoz Pharmaceuticals AG	27.07.10	01.09.14	unbegrenzt	somatropinum ADNr	Wachstumshormonmangel
61306	01	Omnitrope 5 mg, Injektionslösung	Sandoz Pharmaceuticals AG	27.07.10	27.07.10	unbegrenzt	somatropinum ADNr	Wachstumshormonmangel
65660	02	Opdivo 100 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Bristol-Myers Squibb SA	30.11.15	30.11.15	unbegrenzt	nivolumabum	Onkologikum
65660	03	Opdivo 240 mg/24 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Bristol-Myers Squibb SA	30.11.15	25.01.18	unbegrenzt	nivolumabum, natrium	Onkologikum
65660	01	Opdivo 40 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Bristol-Myers Squibb SA	30.11.15	30.11.15	unbegrenzt	nivolumabum	Onkologikum
65833	01	Orencia 125 mg/1 ml, Injektionslösung zur subkutanen Anwendung (Fertigpen)	Bristol-Myers Squibb SA	15.03.16	15.03.16	14.03.21	abataceptum	Rheumatoide Arthritis

Zulassungsnummer	Dosisstärke-nummer	Bezeichnung des Arzneimittels	ZulassungsinhaberIn	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeitsdauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e)	Anwendungsgebiet
Número d'autorisation	Numéro de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage		Principe(s) actifs)	Champ d'application
57769	01	Orencia 250 mg, Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats	Bristol-Myers Squibb SA	03.08.07	03.08.07	02.08.22	abataceptum	Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis
62141	01	Orencia, Injektionslösung zur subkutanen Anwendung (Fertigspritze mit Nadelschutz)	Bristol-Myers Squibb SA	27.02.12	27.02.12	26.02.22	abataceptum	Rheumatoide Arthritis
66255	01	Ovaleap 300 IU/0.5 ml, Injektionslösung	Future Health Pharma GmbH	28.08.18	28.08.18	27.08.23	follitropinum alfa	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese
66255	02	Ovaleap 450 IU/0.75 ml, Injektionslösung	Future Health Pharma GmbH	28.08.18	28.08.18	27.08.23	follitropinum alfa	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese
66255	03	Ovaleap 900 IU/1.5 ml, Injektionslösung	Future Health Pharma GmbH	28.08.18	28.08.18	27.08.23	follitropinum alfa	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese
56364	01	Ovitrelle 250 µg, Injektionslösung in Fertigspritzen	Merck (Schweiz) AG	17.02.04	17.02.04	16.02.24	choriogonadotropinum alfa	Induktion der Ovulation
61456	01	Ovitrelle PEN 250 µg, Injektionslösung in einer Patrone	Merck (Schweiz) AG	14.11.11	14.11.11	13.11.21	choriogonadotropinum alfa	Induktion der Ovulation
67019	01	Oxervate, collyre	Dompé International SA	06.09.18	06.09.18	05.09.23	cenegerminum	kératite neurotrophique chez l'adulte
66604	01	Ozempic DualDose, Fertipen	Novo Nordisk Pharma AG	02.07.18	02.07.18	01.07.23	semaglutidum	Diabetes mellitus Typ 2
66604	02	Ozempic FixDose, Fertipen	Novo Nordisk Pharma AG	02.07.18	02.07.18	01.07.23	semaglutidum	Diabetes mellitus Typ 2
62128	01	Pegasys 135 mcg/0,5 ml, Fertipen	Roche Pharma (Schweiz) AG	31.10.11	31.10.11	30.10.21	peginterferonum alfa-2a	Chronische Hepatitis B, chronische Hepatitis C
55585	03	Pegasys 135 mcg/0,5 ml, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	05.07.01	25.10.02	17.12.21	peginterferonum alfa-2a	Chronische Hepatitis B; chronische Hepatitis C
62128	02	Pegasys 180 mcg/0,5 ml, Fertipen	Roche Pharma (Schweiz) AG	31.10.11	31.10.11	30.10.21	peginterferonum alfa-2a	Chronische Hepatitis B, chronische Hepatitis C
55585	04	Pegasys 180 mcg/0,5 ml, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	05.07.01	25.10.02	17.12.21	peginterferonum alfa-2a	Chronische Hepatitis B; chronische Hepatitis C
62471	02	Pegasys 180 mcg/ml, Injektionslösung in der Durchstechflasche	Roche Pharma (Schweiz) AG	31.10.11	31.10.11	30.10.21	peginterferonum alfa-2a	Chronische Hepatitis B, chronische Hepatitis C
55585	05	Pegasys-Met 135mcg/0,5 ml Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	05.07.01	05.09.17	17.12.21	peginterferonum alfa-2a	Chronische Hepatitis B; chronische Hepatitis C
55585	06	Pegasys-Met 180mcg/0,5 ml Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	05.07.01	05.09.17	17.12.21	peginterferonum alfa-2a	Chronische Hepatitis B; chronische Hepatitis C
63068	02	Pegferon 180 mcg/ml, Injektionslösung in der Durchstechflasche	Roche Pharma (Schweiz) AG	11.04.13	11.04.13	10.04.23	peginterferonum alfa-2a	Chronische Hepatitis B, chronische Hepatitis C
67405	01	Pelgraz 6 mg/ 0.6 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen	Accord Healthcare AG	29.08.19	29.08.19	28.08.24	pegfilgrastimum	Neutropenie
67448	01	Pelmeg 6 mg, Injektionslösung	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	24.10.19	24.10.19	23.10.24	pegfilgrastimum	Neutropenie
58154	01	Pergoveris 150/75, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Merck (Schweiz) AG	13.05.08	13.05.08	12.05.23	follitropinum alfa, lutropinum alfa	Stimulation der Follikelreifung bei LH- und FSH-Mangel
66608	01	Pergoveris Pen 300 IE/150 IE/0.48 ml, Injektionslösung	Merck (Schweiz) AG	13.04.18	13.04.18	12.04.23	follitropinum alfa, lutropinum alfa	Stimulation der Follikelreifung
66608	02	Pergoveris Pen 450 IE/225 IE/0.72 ml, Injektionslösung	Merck (Schweiz) AG	13.04.18	13.04.18	12.04.23	follitropinum alfa, lutropinum alfa	Stimulation der Follikelreifung
66608	03	Pergoveris Pen 900 IE/450 IE/1.44 ml, Injektionslösung	Merck (Schweiz) AG	13.04.18	13.04.18	12.04.23	follitropinum alfa, lutropinum alfa	Stimulation der Follikelreifung
62510	01	Perjeta 420 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	13.08.12	13.08.12	12.08.22	pertuzumabum	Mammakarzinom
65242	03	Plegridy Pen, 125 mcg/0.5 ml	Biogen Switzerland AG	08.07.15	08.07.15	unbegrenzt	peginterferonum beta-1a	Multiple Sklerose
65242	01	Plegridy Pen, 63 mcg/0.5 ml	Biogen Switzerland AG	08.07.15	08.07.15	unbegrenzt	peginterferonum beta-1a	Multiple Sklerose
65242	02	Plegridy Pen, 94 mcg/0.5 ml	Biogen Switzerland AG	08.07.15	08.07.15	unbegrenzt	peginterferonum beta-1a	Multiple Sklerose
65240	03	Plegridy, 125 mcg/0.5 ml	Biogen Switzerland AG	08.07.15	08.07.15	07.07.20	peginterferonum beta-1a	Multiple Sklerose
65240	01	Plegridy, 63 mcg/0.5 ml	Biogen Switzerland AG	08.07.15	08.07.15	07.07.20	peginterferonum beta-1a	Multiple Sklerose
65240	02	Plegridy, 94 mcg/0.5 ml	Biogen Switzerland AG	08.07.15	08.07.15	07.07.20	peginterferonum beta-1a	Multiple Sklerose
65882	02	Praluent 150 mg, solution pour injection dans un stylo pré-rempli	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	22.04.16	22.04.16	21.04.21	alirocumabum	Hypolipémiants
65661	02	Praluent 150mg, solution pour injection en seringue pré-remplie	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	22.04.16	22.04.16	21.04.21	alirocumabum	Hypolipémiants
65882	01	Praluent 75 mg, solution pour injection dans un stylo pré-rempli	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	22.04.16	22.04.16	21.04.21	alirocumabum	Hypolipémiants
65661	01	Praluent 75mg, solution pour injection en seringue pré-remplie	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	22.04.16	22.04.16	21.04.21	alirocumabum	Hypolipémiants
50581	01	Proleukin, Poudre pour solution pour perfusion	IQONE HEALTHCARE EXPORT Sàrl	12.09.95	12.09.95	25.09.21	aldesleukinum	Adénocarcinome rénal métastatique
60210	01	Prolia, Injektionslösung in Fertigspritze mit Nadelschutz	Amgen Switzerland AG	03.08.10	03.08.10	02.08.20	denosumabum	Osteoporose

Zulassungsnummer	Dosisstärkenummer	Bezeichnung des Arzneimittels	ZulassungsinhaberIn	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeitsdauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e)	Anwendungsgebiet
Numéro d'autorisation	Numéro de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage		Principe(s) actifs)	Champ d'application
52623	01	Pulmozyme, Inhalationslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	28.04.94	28.04.94	22.12.23	dornasum alfa	Zystische Fibrose, in Kombination mit einer Standardtherapie
55453	03	Puregon 150 I.E., Zylinderrampullen für Pen, Injektionslösung	MSD Merck Sharp & Dohme AG	14.06.01	08.11.05	30.03.23	follitropinum beta	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen und bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen; Stimulierung der Spermatogenese
55453	01	Puregon 300 I.E., Zylinderrampullen für Pen, Injektionslösung	MSD Merck Sharp & Dohme AG	14.06.01	14.06.01	30.03.23	follitropinum beta	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen und bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen; Stimulierung der Spermatogenese
55453	02	Puregon 600 I.E., Zylinderrampullen für Pen, Injektionslösung	MSD Merck Sharp & Dohme AG	14.06.01	14.06.01	30.03.23	follitropinum beta	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen und bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen; Stimulierung der Spermatogenese
55453	04	Puregon 900 I.E., Zylinderrampullen für Pen, Injektionslösung	MSD Merck Sharp & Dohme AG	14.06.01	08.11.05	30.03.23	follitropinum beta	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen und bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen; Stimulierung der Spermatogenese
62067	02	Rebif 22 RebiDose, Injektionslösung in Fertigspritzen, vormontiert im Fertigpen	Merck (Schweiz) AG	13.02.12	13.02.12	12.02.22	interferonum beta-1a ADNr	Multiple Sklerose
62067	03	Rebif 44 RebiDose, Injektionslösung in Fertigspritzen, vormontiert im Fertigpen	Merck (Schweiz) AG	13.02.12	13.02.12	12.02.22	interferonum beta-1a ADNr	Multiple Sklerose
62067	01	Rebif 8.8 und 22 RebiDose, Injektionslösung in Fertigspritzen, vormontiert im Fertigpen	Merck (Schweiz) AG	13.02.12	13.02.12	12.02.22	interferonum beta-1a ADNr	Multiple Sklerose
54810	01	Rebif 22 (HSA-haltige Formulierung), Injektionslösung in Fertigspritzen	Merck (Schweiz) AG	23.12.98	23.12.98	18.09.23	interferonum beta-1a ADNr	Multiple Sklerose
60443	01	Rebif 22 multidose, Injektionslösung in Patronen	Merck (Schweiz) AG	01.04.10	01.04.10	unbegrenzt	interferonum beta-1a ADNr	Multiple Sklerose
54810	05	Rebif 22, Injektionslösung in Fertigspritzen	Merck (Schweiz) AG	23.12.98	10.10.08	18.09.23	interferonum beta-1a ADNr	Multiple Sklerose
54810	02	Rebif 44 (HSA-haltige Formulierung), Injektionslösung in Fertigspritzen	Merck (Schweiz) AG	23.12.98	23.12.98	18.09.23	interferonum beta-1a ADNr	Multiple Sklerose
60443	02	Rebif 44 multidose, Injektionslösung in Patronen	Merck (Schweiz) AG	01.04.10	01.04.10	unbegrenzt	interferonum beta-1a ADNr	Multiple Sklerose
54810	06	Rebif 44, Injektionslösung in Fertigspritzen	Merck (Schweiz) AG	23.12.98	10.10.08	18.09.23	interferonum beta-1a ADNr	Multiple Sklerose
54810	03	Rebif 8.8 (HSA-haltige Formulierung), Injektionslösung in Fertigspritzen	Merck (Schweiz) AG	23.12.98	20.12.06	18.09.23	interferonum beta-1a ADNr	Multiple Sklerose
54810	04	Rebif 8.8 und 22, Injektionslösung in Fertigspritzen	Merck (Schweiz) AG	23.12.98	10.10.08	18.09.23	interferonum beta-1a ADNr	Multiple Sklerose
54766	06	Recormon PS 10'000 U.I./0,6 mL, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	29.09.98	29.09.98	28.12.23	epoetinum beta ADNr	Stimulierung der Erythropoese
54766	03	Recormon PS 2000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	29.09.98	29.09.98	28.12.23	epoetinum beta ADNr	Stimulierung der Erythropoese
54766	04	Recormon PS 3000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	29.09.98	29.09.98	28.12.23	epoetinum beta ADNr	Stimulierung der Erythropoese
54766	10	Recormon PS 30'000 U.I./0,6 mL, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	29.09.98	25.02.04	28.12.23	epoetinum beta ADNr	Stimulierung der Erythropoese
54766	08	Recormon PS 4000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	29.09.98	22.12.00	28.12.23	epoetinum beta ADNr	Stimulierung der Erythropoese
54766	01	Recormon PS 500 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	29.09.98	29.09.98	28.12.23	epoetinum beta ADNr	Stimulierung der Erythropoese
54766	05	Recormon PS 5000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	29.09.98	29.09.98	28.12.23	epoetinum beta ADNr	Stimulierung der Erythropoese
54766	09	Recormon PS 6000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen	Roche Pharma (Schweiz) AG	29.09.98	22.12.00	28.12.23	epoetinum beta ADNr	Stimulierung der Erythropoese
62146	03	ReFacto AF FuesNGo 2000, Lyophilisat und Lösungsmittel in Fertigspritzen	Pfizer AG	30.01.12	30.01.12	29.01.22	moroctocogum alfa	Hämophilie A
62146	02	ReFacto AF FuseNGo 1000, Lyophilisat und Lösungsmittel in Fertigspritzen	Pfizer AG	30.01.12	30.01.12	29.01.22	moroctocogum alfa	Hämophilie A
62146	05	ReFacto AF FuseNGo 250, Lyophilisat und Lösungsmittel in Fertigspritzen	Pfizer AG	30.01.12	10.07.13	29.01.22	moroctocogum alfa	Hämophilie A
62146	04	ReFacto AF FuseNGo 3000, Lyophilisat und Lösungsmittel in Fertigspritzen	Pfizer AG	30.01.12	30.01.12	29.01.22	moroctocogum alfa	Hämophilie A
62146	01	ReFacto AF FuseNGo 500, Lyophilisat und Lösungsmittel in Fertigspritzen	Pfizer AG	30.01.12	30.01.12	29.01.22	moroctocogum alfa	Hämophilie A
66216	02	Refixia 1000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	05.09.17	05.09.17	04.09.22	nonacogum beta pegolum	Hämophilie B
66216	03	Refixia 2000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	05.09.17	05.09.17	04.09.22	nonacogum beta pegolum	Hämophilie B
66216	01	Refixia 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	05.09.17	05.09.17	04.09.22	nonacogum beta pegolum	Hämophilie B

Zulassungsnummer	Dosisstärke-nummer	Bezeichnung des Arzneimittels	ZulassungsinhaberIn	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeitsdauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e)	Anwendungsgebiet
Número d'autorisation	Número de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage		Principe(s) actifs	Champ d'application
66140	01	Rekovele 12 µg/0.36 ml, Injektionslösung	Ferring AG	24.11.17	24.11.17	23.11.22	folitropinum delta	Stimulierung der Follikelreifung bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen
66140	02	Rekovele 36 µg/1.08 ml, Injektionslösung	Ferring AG	24.11.17	24.11.17	23.11.22	folitropinum delta	Stimulierung der Follikelreifung bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen
66140	03	Rekovele 72 µg/2.16 ml, Injektionslösung	Ferring AG	24.11.17	24.11.17	23.11.22	folitropinum delta	Stimulierung der Follikelreifung bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen
67104	01	Rekovele Pen 12 µg/0.36 ml, Injektionslösung	Ferring AG	26.11.18	26.11.18	25.11.23	folitropinum delta	Stimulierung der Follikelreifung bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen
67104	02	Rekovele Pen 36 µg/1.08 ml, Injektionslösung	Ferring AG	26.11.18	26.11.18	25.11.23	folitropinum delta	Stimulierung der Follikelreifung bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen
67104	03	Rekovele Pen 72 µg/2.16 ml, Injektionslösung	Ferring AG	26.11.18	26.11.18	25.11.23	folitropinum delta	Stimulierung der Follikelreifung bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen
55184	01	Remicade, Lyophilisat	MSD Merck Sharp & Dohme AG	21.12.99	21.12.99	05.10.20	infiximabum	Rheumatoide Arthritis; Psoriatische Arthritis; Morbus Crohn; Morbus Bechterew; aktive ulcerative Colitis; Plaque-Psoriasis
65373	01	Remsima 100 mg, poudre pour un concentré destiné à la préparation d'une solution pour perfusion	IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA	14.10.15	14.10.15	13.10.20	infiximabum	Polyarthrite rhumatoïde, arthrite psoriasique, maladie de Crohn, spondylarthrite ankylosante, colite ulcéreuse, psoriasis en plaques
65622	01	Repatha 140 mg / ml, Vorgefüllter Pen	Amgen Switzerland AG	05.02.16	05.02.16	04.02.21	evolocumabum	Blutlipidsenkende Mittel
55774	01	Replagal Durchstechflasche à 3.5 mL, Infusionskonzentrat	Takeda Pharma AG	28.12.01	28.12.01	17.12.21	agalsidasum alfa	Enzyersatz-Therapie bei Patienten mit Morbus Fabry (alfa-Galaktosidase-A-Mangel)
60407	01	Retacrit (Epoetin Zeta) 1000, Injektionslösung in Fertigspritzen	Pfizer PFE Switzerland GmbH	29.09.10	29.09.10	unbegrenzt	epoetinum zeta	Stimulierung der Erythropoese
60407	08	Retacrit (Epoetin Zeta) 10000, Injektionslösung in Fertigspritzen	Pfizer PFE Switzerland GmbH	29.09.10	29.09.10	unbegrenzt	epoetinum zeta	Stimulierung der Erythropoese
60407	02	Retacrit (Epoetin Zeta) 2000, Injektionslösung in Fertigspritzen	Pfizer PFE Switzerland GmbH	29.09.10	29.09.10	unbegrenzt	epoetinum zeta	Stimulierung der Erythropoese
60407	09	Retacrit (Epoetin Zeta) 20000, Injektionslösung in Fertigspritzen	Pfizer PFE Switzerland GmbH	29.09.10	29.09.10	unbegrenzt	epoetinum zeta	Stimulierung der Erythropoese
60407	03	Retacrit (Epoetin Zeta) 3000, Injektionslösung in Fertigspritzen	Pfizer PFE Switzerland GmbH	29.09.10	29.09.10	unbegrenzt	epoetinum zeta	Stimulierung der Erythropoese
60407	10	Retacrit (Epoetin Zeta) 30000, Injektionslösung in Fertigspritzen	Pfizer PFE Switzerland GmbH	29.09.10	29.09.10	unbegrenzt	epoetinum zeta	Stimulierung der Erythropoese
60407	04	Retacrit (Epoetin Zeta) 4000, Injektionslösung in Fertigspritzen	Pfizer PFE Switzerland GmbH	29.09.10	29.09.10	unbegrenzt	epoetinum zeta	Stimulierung der Erythropoese
60407	11	Retacrit (Epoetin Zeta) 40000, Injektionslösung in Fertigspritzen	Pfizer PFE Switzerland GmbH	29.09.10	29.09.10	unbegrenzt	epoetinum zeta	Stimulierung der Erythropoese
60407	05	Retacrit (Epoetin Zeta) 5000, Injektionslösung in Fertigspritzen	Pfizer PFE Switzerland GmbH	29.09.10	29.09.10	unbegrenzt	epoetinum zeta	Stimulierung der Erythropoese
60407	06	Retacrit (Epoetin Zeta) 6000, Injektionslösung in Fertigspritzen	Pfizer PFE Switzerland GmbH	29.09.10	29.09.10	unbegrenzt	epoetinum zeta	Stimulierung der Erythropoese
60407	07	Retacrit (Epoetin Zeta) 8000, Injektionslösung in Fertigspritzen	Pfizer PFE Switzerland GmbH	29.09.10	29.09.10	unbegrenzt	epoetinum zeta	Stimulierung der Erythropoese
65739	01	Revestive 5 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	01.09.16	01.09.16	31.08.21	teduglutidum	Zur Behandlung von Patienten mit Kurzdarmsyndrom ab dem Alter von 1 Jahr, die abhängig von parenteraler Ernährung sind
62757	01	Ristova, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung 100 mg/10 ml	Roche Pharma (Schweiz) AG	17.04.12	17.04.12	16.04.22	rituximabum	Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vasculitis
62757	02	Ristova, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung 500 mg/50 ml	Roche Pharma (Schweiz) AG	17.04.12	17.04.12	16.04.22	rituximabum	Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vasculitis
66435	01	Rixathon 100 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Sandoz Pharmaceuticals AG	03.07.18	03.07.18	02.07.23	rituximabum	Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vasculitis
66435	02	Rixathon 500 mg/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Sandoz Pharmaceuticals AG	03.07.18	03.07.18	02.07.23	rituximabum	Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vasculitis
63123	03	Rixabis 1000 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Injektion	Takeda Pharma AG	22.05.14	22.05.14	21.05.24	nonacogum gamma	Hämophilie B (angeborener Mangel an Faktor IX)
63123	04	Rixabis 2000 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Injektion	Takeda Pharma AG	22.05.14	22.05.14	21.05.24	nonacogum gamma	Hämophilie B (angeborener Mangel an Faktor IX)
63123	01	Rixabis 250 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Injektion	Takeda Pharma AG	22.05.14	22.05.14	21.05.24	nonacogum gamma	Hämophilie B (angeborener Mangel an Faktor IX)
63123	05	Rixabis 3000 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Injektion	Takeda Pharma AG	22.05.14	22.05.14	21.05.24	nonacogum gamma	Hämophilie B (angeborener Mangel an Faktor IX)
63123	02	Rixabis 500 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Injektion	Takeda Pharma AG	22.05.14	22.05.14	21.05.24	nonacogum gamma	Hämophilie B (angeborener Mangel an Faktor IX)
53568	07	Roferon-A 3 Mio I.E./0,5 mL, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.12.95	20.06.96	unbegrenzt	interferonum alfa-2a ADNr	Haarzell-Leukämie; kutanes T-Zell-Lymphom; CML; Kaposi-Sarkom; Melanom; Nierenzellkarzinom; chronische Hepatitis C; chronische Hepatitis B
53568	08	Roferon-A 4,5 Mio I.E./0,5 mL, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.12.95	20.06.96	unbegrenzt	interferonum alfa-2a ADNr	Haarzell-Leukämie; kutanes T-Zell-Lymphom; CML; Kaposi-Sarkom; Melanom; Nierenzellkarzinom; chronische Hepatitis C; chronische Hepatitis B

Zulassungsnummer	Dosisstärke-nummer	Bezeichnung des Arzneimittels	ZulassungsinhaberIn	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeitsdauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e) Principe(s) actifs)	Anwendungsgebiet
Número d'autorisation	Número de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage			Champ d'application
53568	09	Roferon-A 6 Mio I.E./0,5 mL, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.12.95	20.06.96	unbegrenzt	interferonum alfa-2a ADNr	Haarzell-Leukämie; kutanes T-Zell-Lymphom; CML; Kaposi-Sarkom; Melanom; Nierenzellkarzinom; chronische Hepatitis C; chronische Hepatitis B
53568	10	Roferon-A 9 Mio I.E./0,5 mL, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.12.95	20.06.96	unbegrenzt	interferonum alfa-2a ADNr	Haarzell-Leukämie; kutanes T-Zell-Lymphom; CML; Kaposi-Sarkom; Melanom; Nierenzellkarzinom; chronische Hepatitis C; chronische Hepatitis B
63065	02	Ropegra 180 mcg/ml, Injektionslösung in der Durchstechflasche	Roche Pharma (Schweiz) AG	11.04.13	11.04.13	10.04.23	peginterferonum alfa-2a	Chronische Hepatitis B, chronische Hepatitis C
67446	03	Rybelsus 14 mg, Tabletten	Novo Nordisk Pharma AG	24.03.20	24.03.20	23.03.25	semaglutidum	Diabetes mellitus Typ 2
67446	01	Rybelsus 3 mg, Tabletten	Novo Nordisk Pharma AG	24.03.20	24.03.20	23.03.25	semaglutidum	Diabetes mellitus Typ 2
67446	02	Rybelsus 7 mg, Tabletten	Novo Nordisk Pharma AG	24.03.20	24.03.20	23.03.25	semaglutidum	Diabetes mellitus Typ 2
62648	01	Ryzodeg FlexTouch, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	12.09.13	12.09.13	11.09.23	insulinum degludecum, insulinum aspartum	Diabetes mellitus
62627	01	Ryzodeg Penfill, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	12.09.13	12.09.13	11.09.23	insulinum degludecum, insulinum aspartum	Diabetes mellitus
54567	03	Saizen 8 mg click.easy, Injektionspräparat	Merck (Schweiz) AG	04.03.99	17.01.02	01.07.23	somatropinum ADNr	Hypophysärer Zwergwuchs; Minderwuchs bei Turner-Syndrom; chronische Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung
60570	02	Saizen Liquid 12 mg (8 mg/ml), Injektionslösung	Merck (Schweiz) AG	17.12.10	17.12.10	16.12.20	somatropinum ADNr	Hypophysärer Zwergwuchs; Minderwuchs bei Turner-Syndrom; chronische Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung
60570	03	Saizen Liquid 20 mg (8 mg/ml), Injektionslösung	Merck (Schweiz) AG	17.12.10	17.12.10	16.12.20	somatropinum ADNr	Hypophysärer Zwergwuchs; Minderwuchs bei Turner-Syndrom; chronische Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung
60570	01	Saizen Liquid 6 mg (5.83 mg/ml), Injektionslösung	Merck (Schweiz) AG	17.12.10	17.12.10	16.12.20	somatropinum ADNr	Hypophysärer Zwergwuchs; Minderwuchs bei Turner-Syndrom; chronische Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung
67525	01	Sarclisa 100 mg/5 mL, solution à diluer pour perfusion	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	18.03.20	18.03.20	17.03.25	isatuximabum	myélome multiple
67525	02	Sarclisa 500 mg/25 mL, solution à diluer pour perfusion	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	18.03.20	18.03.20	17.03.25	isatuximabum	myélome multiple
51672	01	Scintimun, Markierungsbesteck	b.e.imaging.ag	30.10.92	30.10.92	07.11.22	besilesomabum	Immunszintigraphie von Entzündungsherden, Knochenmarkszintigraphie
61263	02	Simponi 100 mg, Injektionslösung in Fertigspritze	MSD Merck Sharp & Dohme AG	29.09.10	27.11.13	28.09.20	golimumabum	Rheumatoide Arthritis, Psoriasis Arthritis, axiale Spondyloarthritis inkl. ankylosierende Spondylitis und nicht-radiographische axiale Spondyloarthritis, Colitis ulcerosa
61318	02	Simponi 100 mg, Injektionslösung in vorgefülltem Injektor	MSD Merck Sharp & Dohme AG	29.09.10	27.11.13	28.09.20	golimumabum	Rheumatoide Arthritis, Psoriasis Arthritis, axiale Spondyloarthritis inkl. ankylosierende Spondylitis und nicht-radiographische axiale Spondyloarthritis, Colitis ulcerosa
61263	01	Simponi 50 mg, Injektionslösung in Fertigspritze	MSD Merck Sharp & Dohme AG	29.09.10	29.09.10	28.09.20	golimumabum	Rheumatoide Arthritis, Psoriasis Arthritis, axiale Spondyloarthritis inkl. ankylosierende Spondylitis und nicht-radiographische axiale Spondyloarthritis, Colitis ulcerosa
61318	01	Simponi 50 mg, Injektionslösung in vorgefülltem Injektor	MSD Merck Sharp & Dohme AG	29.09.10	29.09.10	28.09.20	golimumabum	Rheumatoide Arthritis, Psoriasis Arthritis, axiale Spondyloarthritis inkl. ankylosierende Spondylitis und nicht-radiographische axiale Spondyloarthritis, Colitis ulcerosa
54630	02	Simulect 10 mg, Injektionspräparat	Novartis Pharma Schweiz AG	07.04.98	27.03.03	11.09.23	basiliximabum	Nierentransplantation
54630	01	Simulect 20 mg, Injektionspräparat	Novartis Pharma Schweiz AG	07.04.98	07.04.98	11.09.23	basiliximabum	Nierentransplantation
66944	01	Skyrizi 75 mg, Injektionslösung	AbbVie AG	18.04.19	18.04.19	17.04.24	risankizumabum	Plaques-Psoriasis bei Erwachsenen
59282	01	Soliris 300 mg/30 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Alexion Pharma GmbH	04.01.10	04.01.10	unbegrenzt	eculizumabum	Paroxysmale nächtliche Hämoglobinurie. Atypisches hämolytisch-urämisches Syndrom. Refraktäre generalisierte Myasthenia gravis.
57144	01	Somavert 10 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektion	Pfizer AG	11.10.05	11.10.05	unbegrenzt	pegvisomantum	Akromegalie
57144	02	Somavert 15 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektion	Pfizer AG	11.10.05	11.10.05	unbegrenzt	pegvisomantum	Akromegalie
57144	03	Somavert 20 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektion	Pfizer AG	11.10.05	11.10.05	unbegrenzt	pegvisomantum	Akromegalie
66135	01	Stelara 130 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Janssen-Cilag AG	02.06.17	02.06.17	01.06.22	ustekinumabum	Morbus Crohn, Ulcerative Colitis
59066	01	Stelara 45 mg, Injektionslösung	Janssen-Cilag AG	29.10.10	29.10.10	28.10.20	ustekinumabum	Plaques-Psoriasis, Psoriasis-Arthritis, Morbus Crohn, Ulcerative Colitis
61267	01	Stelara 45 mg, Injektionslösung in Fertigspritze	Janssen-Cilag AG	29.10.10	29.10.10	28.10.20	ustekinumabum	Plaques-Psoriasis, Psoriasis-Arthritis, Morbus Crohn, Ulcerative Colitis
59066	02	Stelara 90 mg, Injektionslösung	Janssen-Cilag AG	29.10.10	29.10.10	28.10.20	ustekinumabum	Plaques-Psoriasis, Psoriasis-Arthritis, Morbus Crohn, Ulcerative Colitis

Zulassungsnummer	Dosisstärke	Bezeichnung des Arzneimittels	ZulassungsinhaberIn	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeitsdauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e)	Anwendungsgebiet
Número d'autorisation	Número de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage		Principe(s) actifs)	Champ d'application
61267	02	Stelara 90 mg, Injektionslösung in Fertigspritze	Janssen-Cilag AG	29.10.10	29.10.10	28.10.20	ustekinumabum	Plaques-Psoriasis, Psoriasis-Arthritis, Morbus Crohn, Ulcerative Colitis
66283	02	Suliqua 100/33, solution injectable	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	05.10.17	05.10.17	04.10.22	insulinum glarginum, lixisenatidum	Diabète sucré
66283	01	Suliqua 100/50, solution injectable	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	05.10.17	05.10.17	04.10.22	insulinum glarginum, lixisenatidum	Diabète sucré
65695	02	Synagis 100 mg/1 ml, Injektionslösung	AbbVie AG	05.07.16	05.07.16	04.07.21	palivizumabum	RSV-Prophylaxe
65695	01	Synagis 50 mg/0.5 ml, Injektionslösung	AbbVie AG	05.07.16	05.07.16	04.07.21	palivizumabum	RSV-Prophylaxe
65494	01	Syndyma 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	14.08.14	14.08.14	13.08.24	bevacizumabum	Metastasiertes Kolon- oder Rektumkarzinom; metastasiertes Mammakarzinom; fortgeschrittenes, metastasiertes oder rezidivierendes nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC); fortgeschrittenes und/oder metastasierendes Nierenzellkarzinom; Glioblastom (WHO Grad IV); Ovarialkarzinom, Eileiterkarzinom, primäres Peritonealkarzinom; Zervixkarzinom
65494	02	Syndyma 400 mg/16 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	14.08.14	14.08.14	13.08.24	bevacizumabum	Metastasiertes Kolon- oder Rektumkarzinom; metastasiertes Mammakarzinom; fortgeschrittenes, metastasiertes oder rezidivierendes nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC); fortgeschrittenes und/oder metastasierendes Nierenzellkarzinom; Glioblastom (WHO Grad IV); Ovarialkarzinom, Eileiterkarzinom, primäres Peritonealkarzinom; Zervixkarzinom
66912	02	TAKHZYRO 300mg/2mL, Injektionslösung	Takeda Pharma AG	06.06.19	06.06.19	05.06.24	lanadelumabum	Langzeitprophylaxe von Attacken des hereditären Angioödems
65906	01	Taltz 80 mg, solution injectable en seringue préremplie	Eli Lilly (Suisse) SA	12.12.16	12.12.16	11.12.21	ixekizumabum	Psoriasis en plaques, Arthrite psoriasique
65907	01	Taltz 80 mg, solution injectable en stylo prérempli	Eli Lilly (Suisse) SA	12.12.16	12.12.16	11.12.21	ixekizumabum	Psoriasis en plaques, Arthrite psoriasique
66152	01	Tecentriq 1200 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	23.05.17	23.05.17	22.05.22	atezolizumabum	nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom, kleinzelliges Lungenkarzinom, Urothelkarzinom, Triple-negatives Mammakarzinom
66152	02	Tecentriq 840 mg/14 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	23.05.17	21.05.19	22.05.22	atezolizumabum	nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom, kleinzelliges Lungenkarzinom, Urothelkarzinom, Triple-negatives Mammakarzinom
66820	01	Terrosa, Injektionslösung	Gedeon Richter (Schweiz) AG	04.12.18	04.12.18	03.12.23	teriparatidum ADNr	Postmenopausale Osteoporose bei Frauen; primäre und hypogonadale Osteoporose bei Männern. Glukokortikoid-induzierte Osteoporose bei Erwachsenen mit erhöhtem Frakturrisiko.
57687	01	Thyrogen, poudre pour solution injectable	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	09.02.07	09.02.07	08.02.22	thyrotropinum alfa	Cancer de la thyroïde
65453	01	Toujeo SoloStar 300 unités/ml, solution injectable en stylo prérempli	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	05.11.15	05.11.15	04.11.20	insulinum glarginum	Diabète sucré
66975	01	Trazimera 150 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Pfizer PFE Switzerland GmbH	18.04.19	18.04.19	17.04.24	trastuzumabum	Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Magenkarzinom und Karzinom des gastroösophagealen Übergangs
66975	02	Trazimera 440 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Pfizer PFE Switzerland GmbH	18.04.19	18.04.19	17.04.24	trastuzumabum	Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Magenkarzinom und Karzinom des gastroösophagealen Übergangs
67490	01	Tremfya 100 mg/1 ml, Injektionslösung in einem Fertigpen	Janssen-Cilag AG	20.12.19	23.12.19	19.12.24	guselkumabum	Plaques Psoriasis
66583	01	Tremfya 100 mg/1 ml, Injektionslösung in Fertigspritze	Janssen-Cilag AG	13.06.18	13.06.18	12.06.23	guselkumabum	Plaques Psoriasis
62563	01	Tresiba FlexTouch 100 E/ml, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	12.03.13	12.03.13	11.03.23	insulinum degludecum	Diabetes mellitus
62563	02	Tresiba FlexTouch 200 E/ml, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	12.03.13	12.03.13	11.03.23	insulinum degludecum	Diabetes mellitus
62562	01	Tresiba Penfill, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	12.03.13	12.03.13	11.03.23	insulinum degludecum	Diabetes mellitus
65235	02	Trulicity 0.75 mg, solution injectable en seringue préremplie à usage unique	Eli Lilly (Suisse) SA	06.05.15	06.05.15	unbegrenzt	dulaglutidum	antidiabétique
65236	02	Trulicity 0.75 mg, solution injectable stylo préremplie à usage unique	Eli Lilly (Suisse) SA	06.05.15	06.05.15	unbegrenzt	dulaglutidum	antidiabétique
65235	01	Trulicity 1.5 mg, solution injectable en seringue préremplie à usage unique	Eli Lilly (Suisse) SA	06.05.15	06.05.15	unbegrenzt	dulaglutidum	antidiabétique
65236	01	Trulicity 1.5 mg, solution injectable stylo préremplie à usage unique	Eli Lilly (Suisse) SA	06.05.15	06.05.15	unbegrenzt	dulaglutidum	antidiabétique
66648	01	Truxima 100 mg/10 ml, solution à diluer pour perfusion	IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA	06.09.18	06.09.18	05.09.23	rituximabum	Lymphome non hodgkinien, polyarthrite rhumatoïde, vascularite associée aux ANCA
66648	02	Truxima 500 mg/50 ml, solution à diluer pour perfusion	IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA	06.09.18	06.09.18	05.09.23	rituximabum	Lymphome non hodgkinien, polyarthrite rhumatoïde, vascularite associée aux ANCA

Zulassungsnummer	Dosisstärkenummer	Bezeichnung des Arzneimittels	ZulassungsinhaberIn	Erstzulassungsdatum Arzneimittel	Zul.datum Dosisstärke	Gültigkeitsdauer der Zulassung * Durée de validité de l'AMM *	Wirkstoff(e)	Anwendungsgebiet
Numéro d'autorisation	Numéro de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage		Principe(s) actifs)	Champ d'application
592	01	Twinrix 720/20, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	12.12.96	12.12.96	10.12.21	hepatitis-A-virus inactivatus, hepatitis B viri antigenum ADNr	Aktive Immunisierung gegen Hepatitis A, aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, ab dem vollendeten 1. Lebensjahr
57273	01	Tysabri 300 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Biogen Switzerland AG	03.05.07	03.05.07	02.05.22	natalizumabum	Multiple Sklerose
67278	01	Ultomiris 300 mg/30 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Alexion Pharma GmbH	20.01.20	20.01.20	19.01.25	ravulizumabum	Erwachsene Patienten mit paroxysmaler nächtlicher Hämoglobinurie
57872	01	Vectibix 100 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Amgen Switzerland AG	14.10.08	14.10.08	13.10.23	panitumumabum	Metastasierendes kolorektales Karzinom
57872	03	Vectibix 400 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Amgen Switzerland AG	14.10.08	14.10.08	13.10.23	panitumumabum	Metastasierendes kolorektales Karzinom
66601	02	VEYVONDI 1300 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	04.10.18	04.10.18	03.10.23	vonicoalum alfa	Von-Willebrand-Krankheit
66601	01	VEYVONDI 650 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	04.10.18	04.10.18	03.10.23	vonicoalum alfa	Von-Willebrand-Krankheit
61297	02	VPRIV 400 U, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung	Takeda Pharma AG	29.08.11	29.08.11	28.08.21	velaglucerasum alfa	Morbus Gaucher Typ 1
61865	01	XGEVA 120 mg, Injektionslösung	Amgen Switzerland AG	02.12.11	02.12.11	01.12.21	denosumabum	Knochenmetastasen solider Tumoren; Riesenzelltumoren des Knochens
57178	02	Xolair 150 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Novartis Pharma Schweiz AG	18.09.06	18.09.06	17.09.21	omalizumabum	Schweres persistierendes allergisches Asthma
57178	01	Xolair 75 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Novartis Pharma Schweiz AG	18.09.06	18.09.06	17.09.21	omalizumabum	Schweres persistierendes allergisches Asthma
65041	01	Xultophy Insulin Degludec 100 E/ml und Liraglutide 3.6 mg/ml, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	12.09.14	12.09.14	unbegrenzt	insulinum degludecum, liraglutidum	Diabetes mellitus bei Erwachsenen
61798	02	YERVOY 200 mg/40 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Bristol-Myers Squibb SA	14.10.11	14.10.11	13.10.21	ipilimumabum	Melanom, Nierenzellkarzinom, kolorektales Karzinom
61798	01	YERVOY 50 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Bristol-Myers Squibb SA	14.10.11	14.10.11	13.10.21	ipilimumabum	Melanom, Nierenzellkarzinom, kolorektales Karzinom
66986	01	Yescarta	Gilead Sciences Switzerland Sàrl	17.04.19	17.04.19	16.04.24	axicabtagenum ciloleucelum Zeldispersion von 0.4 – 2 x 10e8 Zellen/Einzel-Infusionsbeutel (68 ml)	YESCARTA® ist eine gegen CD19 gerichtete, genetisch modifizierte autologe T-Zell-Immuntherapie und wird angewendet bei erwachsenen Patienten zur Behandlung von rezidiviertem oder refraktärem diffus grosszelligem B-Zell-Lymphom (DLBCL) und primär mediastinalem grosszelligem B-Zell-Lymphom (PMBCL) nach zwei oder mehr systemischen Therapielinien.
62676	01	Zaltrap 100 mg/4 ml, concentré pour solution pour perfusion	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	20.03.13	20.03.13	19.03.23	afiberceptum	cancer colorectal métastatique
62676	02	Zaltrap 200 mg/8 ml, concentré pour solution pour perfusion	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	20.03.13	20.03.13	19.03.23	afiberceptum	cancer colorectal métastatique
60579	01	Zarzio 30 MU/0.5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Sandoz Pharmaceuticals AG	12.02.10	12.02.10	unbegrenzt	filgrastimum	Neutropenie
60579	02	Zarzio 48 MU/0.5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Sandoz Pharmaceuticals AG	12.02.10	12.02.10	unbegrenzt	filgrastimum	Neutropenie
56114	01	Zevalin, Kit für die Herstellung eines Radiotherapeutikums	Target BioScience AG	19.04.04	19.04.04	18.04.24	ibritumomabum tiuxetanum	Rezidivierendes oder refraktäres indolentes, follikuläres oder transformiertes B-Zell non-Hodgkin's Lymphom; Konsolidierungstherapie nach Remissionsinduktion bei vormalig unbehandelten Patienten mit follikulärem Lymphom Stadium III oder IV
67569	01	Ziextenzo 6 mg / 0.6 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen	Sandoz Pharmaceuticals AG	20.01.20	20.01.20	19.01.25	pegfilgrastimum, natrium	Neutropenie
66344	01	Zinplava, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	MSD Merck Sharp & Dohme AG	20.11.17	20.11.17	19.11.22	bezlotoxumabum	Prävention eines Rezidivs einer Clostridium difficile Infektion (CDI)