

\* 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	Dosisstärke	Bezeichnung des Arzneimittels	Zulassungsinhaber	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
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
67830	01	Abrilada 40 mg / 0.8 ml, Injektionslösung	Pfizer AG	02.12.20	02.12.20	01.12.25	adalimumabum	Polyartikuläre juvenile Arthritis, Morbus Crohn bei Kindern und Jugendlichen
67831	01	Abrilada 40 mg / 0.8 ml, Injektionslösung im Fertigpen	Pfizer AG	02.12.20	02.12.20	01.12.25	adalimumabum	Rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis, Morbus Crohn bei Erwachsenen, Kindern und Jugendlichen, Colitis ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen, Uveitis
67832	01	Abrilada 40 mg / 0.8 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Pfizer AG	02.12.20	02.12.20	01.12.25	adalimumabum	Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis, Morbus Crohn bei Erwachsenen, Kindern und Jugendlichen, Colitis ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen, Uveitis
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; Behandlung des peripheren T-Zell-Lymphoms
68229	01	Adtralza 150mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd	24.02.22	24.02.22	23.02.27	tralokinumabum	Behandlung von mittlerer bis schwerer atopischer Dermatitis von Erwachsenen, welche eine systemische Therapie benötigen
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

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
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), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	06.09.16	15.02.18	unbegrenzt	rurioctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
65953	03	Adynovi 1000 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	06.09.16	06.09.16	unbegrenzt	rurioctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
65953	09	Adynovi 1500 IE (2 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	06.09.16	29.09.20	unbegrenzt	rurioctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
65953	12	Adynovi 1500 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	06.09.16	29.09.20	unbegrenzt	rurioctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
65953	04	Adynovi 2000 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	06.09.16	06.09.16	unbegrenzt	rurioctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
65953	05	Adynovi 250 IE (2 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	06.09.16	15.02.18	unbegrenzt	rurioctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
65953	01	Adynovi 250 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	06.09.16	06.09.16	unbegrenzt	rurioctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
65953	10	Adynovi 3000 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	06.09.16	29.09.20	unbegrenzt	rurioctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
65953	06	Adynovi 500 IE (2 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	06.09.16	15.02.18	unbegrenzt	rurioctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
65953	02	Adynovi 500 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	06.09.16	06.09.16	unbegrenzt	rurioctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
65953	08	Adynovi 750 IE (2 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	06.09.16	29.09.20	unbegrenzt	rurioctocogum alfa pegolum	Hämophilie A
65953	11	Adynovi 750 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	06.09.16	29.09.20	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	lonoctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Haemophilie A (Faktor VIII Mangel)
66748	02	Aimovig 140 mg/ml, Injektionslösung im Fertipgen	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 Fertipgen	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
67843	01	AJOVY 225 mg, Injektionslösung im Fertipgen	Teva Pharma AG	31.07.20	03.08.20	30.07.25	fremanezumabum	Migräneprophylaxe

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
67284	01	AJOVY 225 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Teva Pharma AG	06.12.19	06.12.19	05.12.24	fremanezumabum	Migräneprophylaxe
66039	03	Alprolix 1000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Swedish Orphan Biovitrum AG	25.10.16	25.10.16	unbegrenzt	eftrenonacogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie B (kongenitaler Faktor IX-Mangel).
66039	04	Alprolix 2000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Swedish Orphan Biovitrum AG	25.10.16	25.10.16	unbegrenzt	eftrenonacogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie B (kongenitaler Faktor IX-Mangel).
66039	01	Alprolix 250 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Swedish Orphan Biovitrum AG	25.10.16	25.10.16	unbegrenzt	eftrenonacogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie B (kongenitaler Faktor IX-Mangel).
66039	05	Alprolix 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Swedish Orphan Biovitrum AG	25.10.16	25.10.16	unbegrenzt	eftrenonacogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie B (kongenitaler Faktor IX-Mangel).
66039	02	Alprolix 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Swedish Orphan Biovitrum AG	25.10.16	25.10.16	unbegrenzt	eftrenonacogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie B (kongenitaler Faktor IX-Mangel).
66979	03	Amgevita 20 mg/0.4 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.19	16.10.21	12.09.24	adalimumabum	Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Colitis ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen, Hidradenitis suppurativa, Uveitis
67204	01	Amgevita 40 mg/0.8 ml, Injektionslösung im Fertigpen	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 sowie Kindern und Jugendlichen, Colitis ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen, Hidradenitis suppurativa, Uveitis
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	unbegrenzt	darbepoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese
55725	09	Aranesp 100 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	unbegrenzt	darbepoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese
55725	02	Aranesp 15 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	unbegrenzt	darbepoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese
55725	10	Aranesp 150 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	unbegrenzt	darbepoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese
55725	03	Aranesp 20 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	unbegrenzt	darbepoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese
55725	04	Aranesp 30 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	unbegrenzt	darbepoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese
55725	11	Aranesp 300 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	unbegrenzt	darbepoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese
55725	05	Aranesp 40 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	unbegrenzt	darbepoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese
55725	06	Aranesp 50 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	unbegrenzt	darbepoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese
55725	12	Aranesp 500 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	17.04.03	unbegrenzt	darbepoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese
55725	07	Aranesp 60 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	unbegrenzt	darbepoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese
55725	08	Aranesp 80 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	13.09.02	13.09.02	unbegrenzt	darbepoetinum 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

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	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
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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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
66325	02	Benepali 25 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Samsung Bioepis CH GmbH	10.09.18	10.11.20	09.09.23	etanerceptum	Rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis, Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Juvenile idiopatische Arthritis
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 bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Juvenile idiopatische Arthritis
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 bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Juvenile idiopatische Arthritis
61532	01	Benlysta 120 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung	GlaxoSmithKline AG	14.06.12	14.06.12	unbegrenzt	belimumabum	Systemischer Lupus erythematoses (SLE)
61532	02	Benlysta 400 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung	GlaxoSmithKline AG	14.06.12	14.06.12	unbegrenzt	belimumabum	Systemischer Lupus erythematoses (SLE)
66585	01	Benlysta, Lösung zur subkutanen Injektion (Autoinjektor)	GlaxoSmithKline AG	29.06.18	29.06.18	28.06.23	belimumabum	Systemischer Lupus erythematoses (SLE)
67245	01	Beovu 120mg/1ml, Injektionslösung in Durchstechflasche	Novartis Pharma Schweiz AG	16.01.20	16.01.20	15.01.25	brolicizumabum	altersbedingte Makuladegeneration (AMD)
67244	01	Beovu 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	unbegrenzt	tasonerminum	Weichteil-Sarkom
66022	01	Besponsa 1mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Pfizer AG	10.07.17	10.07.17	unbegrenzt	inotuzumabum ozogamicinum	akute lymphoblastische Leukämie
67488	01	Besremi 250 µg / 0,5 ml, Injektionslösung im Fertigpen	OrPha Swiss GmbH	01.07.20	01.07.20	30.06.25	ropeginterferonum alfa-2b	Polycythaemia vera
67488	02	Besremi 500 µg / 0,5 ml, Injektionslösung im Fertigpen	OrPha Swiss GmbH	01.07.20	01.07.20	30.06.25	ropeginterferonum alfa-2b	Polycythaemia vera
53225	02	Betaferon, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Bayer (Schweiz) AG	29.08.95	01.04.03	unbegrenzt	interferonum beta-1b ADNr	Multiple Sklerose
67886	01	Bevacizumab-Teva 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Teva Pharma AG	10.05.21	10.05.21	09.05.26	bevacizumabum	Onkologikum
67886	02	Bevacizumab-Teva 400 mg/16 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Teva Pharma AG	10.05.21	10.05.21	09.05.26	bevacizumabum	Onkologikum
65730	01	Bexsero, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	23.11.17	23.11.17	unbegrenzt	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	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	Stimulierung der Erythropoese

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
59055	02	Binocrit 2000 IE/1 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen	Sandoz Pharmaceuticals AG	23.07.09	23.07.09	22.07.24	epoetinum alfa	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	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	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	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	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	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	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	Stimulierung der Erythropoese
65654	01	Blincyto 38.5 mcg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Amgen Switzerland AG	25.02.16	25.02.16	unbegrenzt	blinatumomabum	Onkologikum
67469	01	Breyanzi, Suspension	Celgene GmbH	28.03.22	28.03.22	27.03.27	lisocabtagenum maraleucelum, enthält genetisch modifizierte Zellen (CD4+ oder CD8+ Komponente, Zieldosis 100x10e6 CAR+ T-Zellen in Zielverhältnis 1:1 von CD4+ und CD8+ Komponenten)	Breyanzi ist zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidivierendem oder refraktärem diffusem grosszelligem B-Zell-Lymphom (DLBCL) und primär mediastinalem grosszelligem B-Zell-Lymphom (PMBCL) nach mindestens zwei vorausgegangenen Therapien indiziert
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 pour solution à diluer pour perfusion	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	01.03.99	11.07.00	unbegrenzt	imiglucerasum	maladie de Gaucher type I et type III
66590	01	Cimzia AutoClicks 200 mg, solution injectable en stylo prérempli	UCB-Pharma SA	04.10.17	04.10.17	unbegrenzt	certolizumabum pegolum	Morbus Crohn, Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite 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, Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite 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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	reslizumabum	Zusatztherapie bei schwerem eosinophilem Asthma bei Erwachsenen
65225	01	Cosentyx 150 mg / 1 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Novartis Pharma Schweiz AG	20.02.15	20.02.15	unbegrenzt	secukinumabum	Plaque Psoriasis bei Erwachsenen und Kindern ab 6 Jahren, ankylosierende Spondylarthritis, psoriatische Arthritis, nicht-röntgenologische axiale Spondyloarthritis
63295	01	Cosentyx 150 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung	Novartis Pharma Schweiz AG	20.02.15	20.02.15	unbegrenzt	secukinumabum	Plaque Psoriasis bei Erwachsenen und Kindern ab 6 Jahren, ankylosierende Spondylitis, psoriatische Arthritis, nicht-röntgenologische axiale Spondyloarthritis
65225	02	Cosentyx 300 mg / 2 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Novartis Pharma Schweiz AG	20.02.15	03.02.22	unbegrenzt	secukinumabum	Plaque Psoriasis bei Erwachsenen und Kindern ab 6 Jahren, ankylosierende Spondylarthritis, psoriatische Arthritis, nicht-röntgenologische axiale Spondyloarthritis
65225	03	Cosentyx 75 mg / 0.5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Novartis Pharma Schweiz AG	20.02.15	13.04.22	unbegrenzt	secukinumabum	Plaque Psoriasis bei Erwachsenen und Kindern ab 6 Jahren, ankylosierende Spondylarthritis, psoriatische Arthritis, nicht-röntgenologische axiale Spondyloarthritis
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 bei Erwachsenen und Kindern ab 6 Jahren, ankylosierende Spondylarthritis, psoriatische Arthritis, nicht-röntgenologische axiale Spondyloarthritis
68324	01	Cosentyx UnoReady 300 mg / 2 ml, Injektionslösung im Fertigen	Novartis Pharma Schweiz AG	03.02.22	03.02.22	02.02.27	secukinumabum	Plaque Psoriasis bei Erwachsenen, psoriatische Arthritis
68235	01	COVID-19 Vaccine Janssen, Injektionssuspension	Janssen-Cilag AG	22.03.21	22.03.21	21.03.23	Ad26.COVS-2	COVID-19 Vaccine Janssen ist indiziert für die aktive Immunisierung von Personen im Alter von 18 Jahren und älter zur Prävention der durch das SARS-CoV-2 verursachten COVID-19-Erkrankung
66801	01	Crysvita 10 mg/1 ml, Injektionslösung	Kyowa Kirin Sàrl	20.01.20	20.01.20	19.01.25	burossumabum	X-chromosomaler Hypophosphatämie (XLH) bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 1 Jahr

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
66801	02	Crysvita 20 mg/1 ml, Injektionslösung	Kyowa Kirin Sàrl	20.01.20	20.01.20	19.01.25	burosumabum	X-chromosomaler Hypophosphatämie (XLH) bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 1 Jahr
66801	03	Crysvita 30 mg/1 ml, Injektionslösung	Kyowa Kirin Sàrl	20.01.20	20.01.20	19.01.25	burosumabum	X-chromosomaler Hypophosphatämie (XLH) bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 1 Jahr
65206	01	Cyramza 100mg/10ml, concentré pour solution de perfusion	Eli Lilly (Suisse) SA	29.10.15	29.10.15	unbegrenzt	ramcurumabum	agent antinéoplasique
65206	02	Cyramza 500mg/50ml, concentré pour solution de perfusion	Eli Lilly (Suisse) SA	29.10.15	29.10.15	unbegrenzt	ramcurumabum	agent antinéoplasique
66072	01	Darzalex 100mg/5ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Janssen-Cilag AG	06.12.16	06.12.16	unbegrenzt	daratumumabum	Multipl. Myelom
66072	02	Darzalex 400mg/20ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Janssen-Cilag AG	06.12.16	06.12.16	unbegrenzt	daratumumabum	Multipl. Myelom
67689	01	DARZALEX SC 1800 mg/15 ml, Injektionslösung	Janssen-Cilag AG	13.08.20	13.08.20	12.08.25	daratumumabum	Multipl. Myelom, Leichtketten-Amyloidose
704	02	Dukoral, Suspension und Brausegranulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen	Bavarian Nordic Switzerland AG	29.03.06	03.05.12	unbegrenzt	vibrio cholerae O1 Inaba 6973 biotipus El Tor inactivatus (formaldehydum), vibrio cholerae O1 Inaba 48 Classical Biotyp inactivatus (calor), vibrio cholerae O1 Ogawa 50 Classical Biotyp inactivatus (calor), vibrio cholerae O1 Ogawa 50 Classical Biotyp inactivatus (formaldehydum), toxinum cholerae subunitatis B recombinatum (rCTB-213)	aktive Immunisierung gegen Cholera und ETEC-Diarrhoe ab dem 2. Geburtstag
66649	03	Dupixent 100 mg/0,67 ml, solution injectable en seringue préremplie avec système de sécurité	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	05.04.19	28.04.22	04.04.24	dupilumabum	Dermatite atopique modérée à sévère chez des patients âgés de 6 ans et plus, l'asthme à partir de 12 ans et polypose naso-sinusienne
67661	01	Dupixent 200 mg/ 1.14 ml, solution injectable en stylo pré-rempli	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	04.03.21	04.03.21	03.03.26	dupilumabum	Dermatite atopique modérée à sévère, asthme et polypose naso-sinusienne
66649	02	Dupixent 200 mg/1.14 ml, solution injectable en seringue préremplie avec système de sécurité	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	05.04.19	19.11.20	04.04.24	dupilumabum	Dermatite atopique modérée à sévère chez des patients âgés de 6 ans et plus, l'asthme à partir de 12 ans et polypose naso-sinusienne
67661	02	Dupixent 300 mg/ 2 ml, solution injectable en stylo pré-rempli	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	04.03.21	04.03.21	03.03.26	dupilumabum	Dermatite atopique modérée à sévère, asthme et polypose naso-sinusienne
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 des patients âgés de 6 ans et plus, l'asthme à partir de 12 ans et polypose naso-sinusienne
57916	01	Elaprase 2 mg/ml, Infusionskonzentrat	Takeda Pharma AG	20.03.07	20.03.07	unbegrenzt	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	unbegrenzt	efmorotocogum 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	unbegrenzt	efmorotocogum 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	unbegrenzt	efmorotocogum 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	unbegrenzt	efmorotocogum 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	unbegrenzt	efmorotocogum 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	unbegrenzt	efmorotocogum 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	unbegrenzt	efmorotocogum 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	unbegrenzt	efmorotocogum 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	unbegrenzt	efmorotocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A
65843	11	Elocta 750 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Swedish Orphan Biovitrum AG	23.06.16	17.12.20	unbegrenzt	efmorotocogum 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	galcanzumabum	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	galcanzumabum	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	unbegrenzt	elotuzumabum	Multipl. Myelom

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
65920	02	Empliciti 400 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung	Bristol-Myers Squibb SA	06.06.16	06.06.16	unbegrenzt	elotuzumabum	Multiples Myelom
57711	01	Enbrel 25 mg, Injektionslösung in Fertigspritzen	Pfizer AG	18.04.07	18.04.07	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
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
57711	02	Enbrel 50 mg, Injektionslösung in Fertigspritzen	Pfizer AG	18.04.07	18.04.07	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	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, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	04.10.89	01.05.02	unbegrenzt	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, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	03.12.86	03.12.86	unbegrenzt	hepatitis B viri antigenum ADNr	aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, ab dem vollendeten 18. Lebensjahr
67967	01	Enhertu 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Daiichi Sankyo (Schweiz) AG	29.11.21	29.11.21	29.11.23	trastuzumabum deruxtecanum	HER2-positiver Brustkrebs
67617	01	Enspryng 120 mg, Injektionslösung zur subkutanen Anwendung	Roche Pharma (Schweiz) AG	13.07.20	13.07.20	12.07.25	satralizumabum	Behandlung von Erwachsenen und Jugendlichen mit Neuromyelitis-Optica-Spektrum-Erkrankungen (NMOSD)
67534	01	Entyvio subkutan 108 mg, Injektionslösung in einem Fertigpen	Takeda Pharma AG	16.10.20	16.10.20	15.10.25	vedolizumabum	Colitis ulcerosa, Morbus Crohn
67537	01	Entyvio subkutan 108 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Takeda Pharma AG	16.10.20	16.10.20	15.10.25	vedolizumabum	Colitis ulcerosa, Morbus Crohn
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	unbegrenzt	epoetinum theta	Stimulierung der Erythropoese
59636	06	EpoTheta-Teva 10'000, Fertigspritze mit Injektionslösung	Teva Pharma AG	24.11.10	24.11.10	unbegrenzt	epoetinum theta	Stimulierung der Erythropoese
59636	02	EpoTheta-Teva 2000, Fertigspritze mit Injektionslösung	Teva Pharma AG	24.11.10	24.11.10	unbegrenzt	epoetinum theta	Stimulierung der Erythropoese
59636	07	EpoTheta-Teva 20'000, Fertigspritze mit Injektionslösung	Teva Pharma AG	24.11.10	24.11.10	unbegrenzt	epoetinum theta	Stimulierung der Erythropoese
59636	03	EpoTheta-Teva 3000, Fertigspritze mit Injektionslösung	Teva Pharma AG	24.11.10	24.11.10	unbegrenzt	epoetinum theta	Stimulierung der Erythropoese
59636	08	EpoTheta-Teva 30'000, Fertigspritze mit Injektionslösung	Teva Pharma AG	24.11.10	24.11.10	unbegrenzt	epoetinum theta	Stimulierung der Erythropoese
59636	04	EpoTheta-Teva 4000, Fertigspritze mit Injektionslösung	Teva Pharma AG	24.11.10	24.11.10	unbegrenzt	epoetinum theta	Stimulierung der Erythropoese
59636	05	EpoTheta-Teva 5000, Fertigspritze mit Injektionslösung	Teva Pharma AG	24.11.10	24.11.10	unbegrenzt	epoetinum theta	Stimulierung der Erythropoese
49078	18	Eporex 1000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	24.07.98	27.11.23	epoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese
49078	22	Eporex 10000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	24.07.98	27.11.23	epoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese
49078	19	Eporex 2000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	27.07.98	27.11.23	epoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese

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
49078	36	Eprex 20000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	07.12.00	27.11.23	epoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese
49078	20	Eprex 3000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	24.07.98	27.11.23	epoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese
49078	43	Eprex 30000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	06.06.07	27.11.23	epoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese
49078	21	Eprex 4000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	24.07.98	27.11.23	epoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese
49078	37	Eprex 40000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	07.12.00	27.11.23	epoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese
49078	38	Eprex 5000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	07.12.00	27.11.23	epoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese
49078	39	Eprex 6000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	07.12.00	27.11.23	epoetinum alfa	Stimulierung der Erythropoese
49078	41	Eprex 8000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)	Janssen-Cilag AG	27.07.88	07.12.00	27.11.23	epoetinum alfa	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
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
68358	01	Ervebo, Injektionslösung	MSD Merck Sharp & Dohme AG	10.11.21	10.11.21	09.11.26	rVSVdeltaG-ZEBOV-GP vivus attenuatum	Ervebo ist indiziert für die aktive Immunisierung von Personen ab 18 Jahren zum Schutz vor der Ebola-Viruskrankheit (EVD [Ebola Virus Disease]), die durch das Zaire-Ebola-Virus verursacht wird
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
67034	01	Evenity 105 mg/1.17 ml, solution injectable en seringue préremplie	UCB-Pharma SA	01.07.20	01.07.20	01.07.22	romosozumabum	Traitement de l'ostéoporose grave chez les femmes après la ménopause
67033	01	Evenity 105 mg/1.17 ml, solution injectable en stylo prérempli	UCB-Pharma SA	01.07.20	01.07.20	01.07.22	romosozumabum	Traitement de l'ostéoporose grave chez les femmes après la ménopause
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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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).



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	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
56261	01	Fabrazyme 35 mg, 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
56261	03	Fabrazyme 5 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	25.07.03	01.09.20	24.07.23	agalsidasum beta	Traitement enzymatique substitutif chez des patients atteints de la maladie de Fabry
67581	01	Fasenra Pen 30 mg /1 ml, Injektionslösung	AstraZeneca AG	18.05.20	18.05.20	17.05.25	benralizumabum	Schweres eosinophiles Asthma
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	unbegrenzt	rasburicasum	Hyperuricémie
55789	02	Fasturtec 7.5 mg / 5 ml, préparation injectable	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	05.04.02	15.04.03	unbegrenzt	rasburicasum	Hyperuricémie
67809	01	Fiasp 100 E/ml ultra-fast-acting PumpCart, Injektionslösung in einer Patrone	Novo Nordisk Pharma AG	18.02.21	18.02.21	17.02.26	insulinum aspartum	Diabetes mellitus
66200	01	Fiasp ultra-fast-acting FlexTouch, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	07.06.17	07.06.17	unbegrenzt	insulinum aspartum	Diabetes mellitus
66201	01	Fiasp ultra-fast-acting Penfill, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	07.06.17	07.06.17	unbegrenzt	insulinum aspartum	Diabetes mellitus
66202	01	Fiasp ultra-fast-acting, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	07.06.17	07.06.17	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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)
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
50823	02	Genotropin 12 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	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	02	Genotropin 12 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung im Fertigpen GoQuick	Pfizer AG	21.04.11	21.04.11	unbegrenzt	somatropinum ADNr	Wachstumshormonmangel
50823	03	Genotropin 5 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	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
61421	01	Genotropin 5 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung im Fertigpen GoQuick	Pfizer AG	21.04.11	21.04.11	unbegrenzt	somatropinum ADNr	Wachstumshormonmangel
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

Zulassungsnummer	Dosisstärke	Bezeichnung des Arzneimittels	Zulassungsinhaber	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	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
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
68166	01	Grasustek 6 mg, solution injectable en seringue préremplie	IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA	07.04.21	07.04.21	06.04.26	pegfilgrastimum	Neutropénie
663	01	HBVAXPRO 10, Injektions suspension	MSD Merck Sharp & Dohme AG	20.08.02	20.08.02	unbegrenzt	hepatitis B viri antigenum ADNr	aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, ab dem vollendeten 10. Lebensjahr
545	01	HBVAXPRO 40, Injektions suspension	MSD Merck Sharp & Dohme AG	18.04.88	18.04.88	unbegrenzt	hepatitis B viri antigenum ADNr	aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, bei Dialyse- und Präodialysepatienten, 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	unbegrenzt	trastuzumabum	Mammakarzinom im Frühstadium
62748	01	Herclon 150 mg, Lyophilisat zur Herstellung eines Infusionskonzentrats	Roche Pharma (Schweiz) AG	03.04.12	03.04.12	unbegrenzt	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	unbegrenzt	trastuzumabum	Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Magenkarzinom und Karzinom des gastroösophagealen Übergangs
67892	02	Herzuma 150 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion	IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA	13.07.21	13.07.21	13.07.26	trastuzumabum	Oncologique
67892	01	Herzuma 440 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion	IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA	13.07.21	13.07.21	13.07.26	trastuzumabum	Oncologique
68234	01	Hukyndra 40mg/0.4ml, Injektionslösung im Fertipgen	Spirig HealthCare AG	20.04.22	20.04.22	19.04.27	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
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
68232	01	Hukyndra 40mg/0.4ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Spirig HealthCare AG	20.04.22	20.04.22	19.04.27	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
68232	02	Hukyndra 80mg/0.8ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Spirig HealthCare AG	20.04.22	20.04.22	19.04.27	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
67611	01	Hulio 40 mg/0.8 ml, Injektionslösung im Fertigpen	Mylan Pharma GmbH	13.05.20	13.05.20	12.05.25	adalimumabum	Rheumatoide Arthritis, polyartikuläre juvenile Arthritis, psoriatische Arthritis, ankylosierende Arthritis, Morbus Crohn bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Colitis Ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen, Hidradenitis suppurativa
67612	01	Hulio 40 mg/0.8 ml, Injektionslösung in einer Durchstechflasche	Mylan Pharma GmbH	13.05.20	13.05.20	12.05.25	adalimumabum	polyartikuläre juvenile Arthritis, Morbus Crohn bei Kindern und Jugendlichen
67613	01	Hulio 40 mg/0.8 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Mylan Pharma GmbH	13.05.20	13.05.20	12.05.25	adalimumabum	Rheumatoide Arthritis, polyartikuläre juvenile Arthritis, psoriatische Arthritis, ankylosierende Arthritis, Morbus Crohn bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Colitis Ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen, Hidradenitis suppurativa
53052	02	Humatrope 12 mg, préparation injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	09.07.96	09.07.96	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	somatropinum ADNr	Déficit de l'hormone de croissance
56221	03	Humira 20 mg/0.2 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	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	03	Humira 40 mg/0.4 ml, Injektionslösung im Fertigpen	AbbVie AG	20.03.07	23.12.16	unbegrenzt	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	02	Humira 40 mg/0.4 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	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	04	Humira 80 mg/0.8 ml, Injektionslösung im Fertigpen	AbbVie AG	20.03.07	15.10.18	unbegrenzt	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 in einer Fertigspritze	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
67258	02	Hyrimoz 20 mg/0.4 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen	Sandoz Pharmaceuticals AG	13.09.19	16.10.21	12.09.24	adalimumabum	Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Colitis ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 47 kg Körpergewicht, Hidradenitis suppurativa (Acne inversa), Uveitis
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 sowie Kindern und Jugendlichen, Colitis ulcerosa, Psoriasis bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 47 kg Körpergewicht, Hidradenitis suppurativa (Acne inversa), Uveitis

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 Champ d'application
Numéro d'autorisation	Numéro de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage			
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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	albutreponocogum alfa	Behandlung und Blutungsprophylaxe bei Patienten mit Haemophilie B (Faktor IX Mangel)
65743	05	Idelvion 3500 IU, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	CSL Behring Lengnau AG	30.08.16	26.11.20	unbegrenzt	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	unbegrenzt	albutreponocogum alfa	Behandlung und Blutungsprophylaxe bei Patienten mit Haemophilie B (Faktor IX Mangel)
66191	01	Ilaris, Injektionslösung	Novartis Pharma Schweiz AG	15.05.17	15.05.17	unbegrenzt	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). Adultes Still-Syndrom.
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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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	CLINIGEN HEALTHCARE SWITZERLAND SARL	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	diboteterminum 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	diboteterminum alfa	Ostéosynthèse: traitement des fractures de tibia chez l'adulte, traitement de discopathies dégénératives chez l'adulte

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
Numéro d'autorisation	Numéro de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage			Champ d'application
640	01	Infanrix hexa, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	02.10.00	02.10.00	unbegrenzt	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 haemophilii influenzae typus B 20752 conjugata cum toxoido tetani	Grundimmunisierung und Auffrischimpfung, gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis, Hepatitis B, Poliomyelitis und Haemophilus influenzae Typ b, ab der vollendeten 6. Lebenswoche
65367	01	Inflectra 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Pfizer AG	09.10.15	09.10.15	unbegrenzt	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	01.12.22	insulinum humanum 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	01.12.22	insulinum humanum ADNr	Diabète sucré
53960	01	Insulin Aventis Insuman Rapid U-100 Cartouches, solution injectable	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	26.03.99	26.03.99	01.12.22	insulinum humanum ADNr solum	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	unbegrenzt	insulinum lisprum	Diabète sucré
53290	01	Insulin Lilly Humalog Flacon, solution injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	23.11.95	23.11.95	unbegrenzt	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	unbegrenzt	insulinum humanum ADNr isophanum	Diabète sucré
61550	01	Insulin Lilly Huminsulin Basal KwikPen stylo prérempli, suspension injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	16.08.11	16.08.11	unbegrenzt	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	unbegrenzt	insulinum humanum ADNr solum	Diabetes mellitus
44610	02	Insulin NovoNordisk Actrapid HM 100 IE/ml, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	22.08.86	22.08.86	unbegrenzt	insulinum humanum ADNr solum	Diabetes mellitus
49008	03	Insulin NovoNordisk Insulatard HM 100 IE/mL Penfill 3, Injektionssuspension	Novo Nordisk Pharma AG	29.10.87	05.08.93	unbegrenzt	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	unbegrenzt	insulinum humanum ADNr isophanum	Diabetes mellitus
55891	01	Insulin NovoNordisk Insulatard HM FlexPen, Injektionssuspension	Novo Nordisk Pharma AG	02.08.01	02.08.01	unbegrenzt	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	unbegrenzt	insulinum aspartum	Diabetes mellitus
62260	01	Insulin NovoNordisk NovoRapid FlexTouch, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	08.12.11	08.12.11	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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

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
68023	01	Jemperli 500 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	GlaxoSmithKline AG	17.02.22	17.02.22	17.02.24	dostarlimabum	Endometriumkarzinom
66337	01	Jetrea, Injektionslösung	mmpharm GmbH	26.10.17	26.10.17	unbegrenzt	ocriplasminum	Behandlung der vitreomakulären Traktion, auch im Zusammenhang mit einem Makulaloch kleiner oder gleich 400 Mikrometer Durchmesser, bei Erwachsenen
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
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
66160	01	Kanuma 2 mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Alexion Pharma GmbH	21.07.16	21.07.16	unbegrenzt	sebelipasum alfa	langfristige Enzyersatztherapie bei Patienten aller Altersgruppen mit LAL-Mangel
67758	01	Kesimpta, Injektionslösung in Fertigpen	Novartis Pharma Schweiz AG	01.02.21	01.02.21	31.01.26	ofatumumabum	Multiple Sklerose
67757	01	Kesimpta, Injektionslösung in Fertigspritze	Novartis Pharma Schweiz AG	01.02.21	01.02.21	31.01.26	ofatumumabum	Multiple Sklerose
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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	insulinum glarginum	Diabète sucré

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			
55346	01	Lantus, solution injectable en cartouche	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	Sklerose en plaques
67094	02	Libtayo 350 mg/7 ml, solution à diluer pour perfusion	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	27.05.20	27.05.20	27.05.22	cemiplimabum	oncologie
67826	01	Livogiva 20 mcg/80 mcl, Injektionslösung im Fertigpen	Future Health Pharma GmbH	17.02.21	17.02.21	16.02.26	teriparatidum ADNr	Postmenopausale Osteoporose bei Frauen; primäre und hypogonadale Osteoporose bei Männern; Glukokortikoid-induzierte Osteoporose bei Erwachsenen mit erhöhtem Frakturrisiko.
57664	01	Lucentis, Injektionslösung zur intravitrealen Injektion in Durchstechflasche	Novartis Pharma Schweiz AG	25.08.06	25.08.06	unbegrenzt	ranibizumabum	exsudative altersbezogene Makuladegeneration, Visusverlust durch diabetisches Makulaödem, durch Makulaödem infolge eines retinalen Venenverschlusses und durch choroidale Neovaskularisation infolge pathologischer Myopie, aktive, den Visus beeinträchtigende choroidale Neovaskularisation, mässig schwere bis schwere NPDR bzw PDR, Frühgeborenen-Retinopathie
63277	01	Lucentis, Injektionslösung zur 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, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Merck (Schweiz) AG	27.09.02	27.09.02	unbegrenzt	lutropin alpha	Follikelreifung bei LH- und FSH-Mangel zusammen mit einer Zubereitung aus FSH
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 neparvovecum	Luxturna wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen und pädiatrischen Patienten mit Sehverlust aufgrund einer erblichen Netzhautdystrophie, die auf nachgewiesenen biallelicchen RPE65-Mutationen beruht und über ausreichend lebensfähige Netzhautzellen verfügen.
67794	03	Lyumjev 100 units/mL Junior KwikPen, solution injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	03.12.20	03.12.20	02.12.25	insulinum lisprum	Diabète sucré
67794	01	Lyumjev 100 units/mL KwikPen, solution injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	03.12.20	03.12.20	02.12.25	insulinum lisprum	Diabète sucré
67550	01	Lyumjev 100 units/mL, solution pour injection	Eli Lilly (Suisse) SA	03.12.20	03.12.20	02.12.25	insulinum lisprum	Diabète sucré
67794	02	Lyumjev 200 units/mL KwikPen, solution injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	03.12.20	03.12.20	02.12.25	insulinum lisprum	Diabète sucré
67793	01	Lyumjev cartouches 100 units/mL, solution injectable	Eli Lilly (Suisse) SA	03.12.20	03.12.20	02.12.25	insulinum lisprum	Diabète sucré
54378	01	MabThera 100 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.11.97	27.11.97	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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
68083	01	Minjuvi 200 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion	Incyte Biosciences International Sàrl	22.03.22	22.03.22	22.03.24	tafasitamabum	lymphome diffus à grandes cellules B (DLBCL)
57860	03	Mircera 100 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	27.09.07	unbegrenzt	methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	Stimulierung der Erythropoese
57860	13	Mircera 120 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	10.09.08	unbegrenzt	methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	Stimulierung der Erythropoese
57860	04	Mircera 150 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	27.09.07	unbegrenzt	methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	Stimulierung der Erythropoese
57860	05	Mircera 200 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	27.09.07	unbegrenzt	methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	Stimulierung der Erythropoese
57860	06	Mircera 250 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	27.09.07	unbegrenzt	methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	Stimulierung der Erythropoese
57860	10	Mircera 30 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	10.09.08	unbegrenzt	methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	Stimulierung der Erythropoese
57860	14	Mircera 360 ug / 0.6 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	10.09.08	unbegrenzt	methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	Stimulierung der Erythropoese

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
57860	11	Mircera 40 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	10.09.08	unbegrenzt	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta	Stimulierung der Erythropoese
57860	01	Mircera 50 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	27.09.07	unbegrenzt	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta	Stimulierung der Erythropoese
57860	12	Mircera 60 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	10.09.08	unbegrenzt	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta	Stimulierung der Erythropoese
57860	02	Mircera 75 ug / 0.3 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Roche Pharma (Schweiz) AG	27.09.07	27.09.07	unbegrenzt	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	unbegrenzt	galsulfasum	Mukopolysaccharidose VI (Maroteaux-Lamy-Syndrom)
68149	02	Nepexto 25 mg/0.5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Mylan Pharma GmbH	02.07.21	02.07.21	01.07.26	etanerceptum	Rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis, Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Juvenile idiopatische Arthritis
68149	01	Nepexto 50 mg/1 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Mylan Pharma GmbH	02.07.21	02.07.21	01.07.26	etanerceptum	Rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis, Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Juvenile idiopatische Arthritis
68150	01	Nepexto 50 mg/1 ml, Injektionslösung im Fertipen	Mylan Pharma GmbH	02.07.21	02.07.21	01.07.26	etanerceptum	Rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis, Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen sowie Kindern und Jugendlichen, Juvenile idiopatische Arthritis
56326	01	Neulasta, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	01.09.03	01.09.03	31.08.23	pegfilgrastimum	Neutropenie
51035	01	Neupogen Amgen 30, Injektionslösung	Amgen Switzerland AG	11.10.91	11.10.91	unbegrenzt	filgrastimum	Neutropenie
51035	06	Neupogen Amgen 30, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	11.10.91	27.11.98	unbegrenzt	filgrastimum	Neutropenie
51035	07	Neupogen Amgen 48, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Amgen Switzerland AG	11.10.91	27.11.98	unbegrenzt	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
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



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
58693	02	NovoSeven 2 mg, raumtemperaturstabilisiertes Injektionspräparat	Novo Nordisk Pharma AG	27.03.09	27.03.09	26.03.24	eptacogum alfa (activatum)	Hemmkörperhämophilie
58693	03	NovoSeven 5 mg, raumtemperaturstabilisiertes Injektionspräparat	Novo Nordisk Pharma AG	27.03.09	27.03.09	26.03.24	eptacogum alfa (activatum)	Hemmkörperhämophilie
58693	04	NovoSeven 8 mg, raumtemperaturstabilisiertes 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	unbegrenzt	romiplostimum	Chronische (idiopathische) immunthrombozytopenische Purpura (ITP)
61541	02	Nplate, 500 mcg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Amgen Switzerland AG	29.03.11	29.03.11	unbegrenzt	romiplostimum	Chronische (idiopathische) immunthrombozytopenische Purpura (ITP)
65731	01	Nucala 100 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	07.04.16	07.04.16	unbegrenzt	mepolizumabum	Zusatztherapie bei schwerem eosinophilem Asthma, 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, CRSwNP, HES
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, CRSwNP, HES
61521	01	Nulojix 250 mg, Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats	Bristol-Myers Squibb SA	15.12.11	15.12.11	unbegrenzt	belataceptum	Prophylaxe einer Transplantatabstossung bei Nierentransplantation
68473	01	Nuvaxovid 5 ml, Injektionsdispersion	Future Health Pharma GmbH	12.04.22	12.04.22	12.04.24	SARS CoV-2 rS NVX-CoV2373	Aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) ab 18 Jahren
65551	03	Nuwiq 1000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Octapharma AG	26.05.16	26.05.16	unbegrenzt	simtoctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A
65551	04	Nuwiq 2000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Octapharma AG	26.05.16	26.05.16	unbegrenzt	simtoctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A
65551	01	Nuwiq 250 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Octapharma AG	26.05.16	26.05.16	unbegrenzt	simtoctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A
65551	02	Nuwiq 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Octapharma AG	26.05.16	26.05.16	unbegrenzt	simtoctocogum alfa	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A
65874	01	Obizur 500 E, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	23.06.16	23.06.16	unbegrenzt	susoctocogum alfa	Behandlung von Blutungsepisoden bei Erwachsenen mit erworbener Hämophilie
66185	01	Ocrevus, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	20.09.17	20.09.17	unbegrenzt	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
67759	01	Ondexya 200 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung	Alexion Pharma GmbH	02.12.20	02.12.20	02.12.22	andexanet alfa	Antidot gegen Faktor Xa-Inhibitoren
68579	01	Ontruzant 150 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Samsung Bioepis CH GmbH	16.12.21	16.12.21	15.12.26	trastuzumabum	Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Magenkarzinom und Karzinom des gastroösophagealen Übergangs
68579	02	Ontruzant 420 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Samsung Bioepis CH GmbH	16.12.21	16.12.21	15.12.26	trastuzumabum	Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Magenkarzinom und Karzinom des gastroösophagealen Übergangs
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	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	unbegrenzt	abataceptum	Rheumatoide Arthritis
57769	01	Orencia 250 mg, Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats	Bristol-Myers Squibb SA	03.08.07	03.08.07	unbegrenzt	abataceptum	Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische 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
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
62141	01	Orencia, Injektionslösung zur subkutanen Anwendung (Fertigspritze mit Nadelschutz)	Bristol-Myers Squibb SA	27.02.12	27.02.12	unbegrenzt	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 einer Fertigspritze	Merck (Schweiz) AG	17.02.04	17.02.04	16.02.24	choriogonadotropinum alfa	Induktion der Ovulation
61456	01	Ovitrelle PEN, Injektionslösung im Fertigpen	Merck (Schweiz) AG	14.11.11	14.11.11	unbegrenzt	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
67857	01	Oyavas 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Spirig HealthCare AG	04.06.21	04.06.21	03.06.26	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, Zervixkarzinom
67857	02	Oyavas 400 mg/16 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Spirig HealthCare AG	04.06.21	04.06.21	03.06.26	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, Zervixkarzinom
66604	01	Ozempic DualDose, Fertigpen	Novo Nordisk Pharma AG	02.07.18	02.07.18	01.07.23	semaglutidum	Diabetes mellitus Typ 2
66604	02	Ozempic FixDose 1 mg, Fertigpen	Novo Nordisk Pharma AG	02.07.18	02.07.18	01.07.23	semaglutidum	Diabetes mellitus Typ 2
66604	03	Ozempic FixDose 2 mg, Fertigpen	Novo Nordisk Pharma AG	02.07.18	14.09.21	01.07.23	semaglutidum	Diabetes mellitus Typ 2
68291	03	Padcev 20 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Astellas Pharma AG	09.11.21	09.11.21	08.11.26	enfortumabum vedotinum	Urothelkarzinom
68291	04	Padcev 30 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Astellas Pharma AG	09.11.21	09.11.21	08.11.26	enfortumabum vedotinum	Urothelkarzinom
55585	03	Pegasy 135 mcg/0,5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	CPS Cito Pharma Services GmbH	05.07.01	25.10.02	unbegrenzt	peginterferonum alfa-2a	Chronische Hepatitis B; chronische Hepatitis C
55585	04	Pegasy 180 mcg/0,5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	CPS Cito Pharma Services GmbH	05.07.01	25.10.02	unbegrenzt	peginterferonum alfa-2a	Chronische Hepatitis B; chronische Hepatitis C
62471	02	Pegasy 180 mcg/ml, Injektionslösung in der Durchstechflasche	CPS Cito Pharma Services GmbH	31.10.11	31.10.11	unbegrenzt	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
68116	01	Pelgraz 6 mg/0.6 ml, Injektionslösung in Fertiginjektor	Accord Healthcare AG	12.08.20	12.08.20	11.08.25	pegfilgrastimum	Neutropenie
67448	01	Pelmeq 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	unbegrenzt	pertuzumabum	Mammakarzinom
67828	02	Phesgo 1200 mg/600 mg/15 ml, Injektionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	08.04.21	08.04.21	07.04.26	pertuzumabum, trastuzumabum	Mammakarzinom
67828	01	Phesgo 600 mg/600 mg/10 ml, Injektionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	08.04.21	08.04.21	07.04.26	pertuzumabum, trastuzumabum	Mammakarzinom
68280	01	Plegridy 125 mcg/0.5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze zur intramuskulären Anwendung	Biogen Switzerland AG	01.03.22	01.03.22	28.02.27	peginterferonum beta-1a	Multiple Sklerose
65242	03	Plegridy Pen, 125 mcg/0.5 ml	Biogen Switzerland AG	08.07.15	08.07.15	unbegrenzt	peginterferonum beta-1a	Multiple Sklerose

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
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
67165	01	Polyvy 140 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	15.06.21	15.06.21	14.06.26	polatuzumabum vedotinum	Onkologikum
67165	02	Polyvy 30 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	15.06.21	15.06.21	14.06.26	polatuzumabum vedotinum	Onkologikum
67444	01	Poteligeo 4 mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Kyowa Kirin Sàrl	01.09.21	01.09.21	31.08.26	mogamulizumabum	Poteligeo ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidivierter oder refraktärer Mucositis fungoides (MF) oder Sézary-Syndrome (SS), welche mindestens eine vorherige Therapie erhalten haben (siehe Abschnitt «Klinische Wirksamkeit»).
65882	02	Praluent 150 mg, solution pour injection dans un stylo pré-rempli	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	22.04.16	22.04.16	unbegrenzt	alirocumabum	Hypolipémiants
65661	02	Praluent 150mg, solution pour injection en seringue pré-remplie	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	22.04.16	22.04.16	unbegrenzt	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	unbegrenzt	alirocumabum	Hypolipémiants
65661	01	Praluent 75mg, solution pour injection en seringue pré-remplie	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	22.04.16	22.04.16	unbegrenzt	alirocumabum	Hypolipémiants
65804	01	Praxbind 2.5 g, Injektions- bzw. Infusionslösung	Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH	20.07.16	20.07.16	unbegrenzt	idarucizumabum	Praxbind ist zur Aufhebung der antikoagulativen Wirkung von Pradaxa bestimmt
50581	01	Proleukin, Poudre pour solution pour perfusion	CLINIGEN HEALTHCARE SWITZERLAND SARL	12.09.95	12.09.95	unbegrenzt	aldesleukinum	Adénocarcinome rénal métastatique
60210	01	Prolia, Injektionslösung in Fertigspritze mit Nadelschutz	Amgen Switzerland AG	03.08.10	03.08.10	02.08.25	denosumabum	Osteoporose
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., Zylinderampullen für Pen, Injektionslösung	Organon GmbH	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., Zylinderampullen für Pen, Injektionslösung	Organon GmbH	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., Zylinderampullen für Pen, Injektionslösung	Organon GmbH	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., Zylinderampullen für Pen, Injektionslösung	Organon GmbH	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 im Fertigen	Merck (Schweiz) AG	13.02.12	13.02.12	unbegrenzt	interferonum beta-1a ADNr	Multiple Sklerose
62067	03	Rebif 44 RebiDose, Injektionslösung im Fertigen	Merck (Schweiz) AG	13.02.12	13.02.12	unbegrenzt	interferonum beta-1a ADNr	Multiple Sklerose
62067	01	Rebif 8.8 und 22 RebiDose, Injektionslösung im Fertigen	Merck (Schweiz) AG	13.02.12	13.02.12	unbegrenzt	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	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	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	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	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	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	Stimulierung der Erythropoese

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
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	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	Stimulierung der Erythropoese
62146	03	ReFacto AF FuesNGo 2000, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einer Fertigspritze	Pfizer AG	30.01.12	30.01.12	unbegrenzt	moroctocogum alfa	Hämophilie A
62146	02	ReFacto AF FuseNGo 1000, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einer Fertigspritze	Pfizer AG	30.01.12	30.01.12	unbegrenzt	moroctocogum alfa	Hämophilie A
62146	05	ReFacto AF FuseNGo 250, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einer Fertigspritze	Pfizer AG	30.01.12	10.07.13	unbegrenzt	moroctocogum alfa	Hämophilie A
62146	04	ReFacto AF FuseNGo 3000, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einer Fertigspritze	Pfizer AG	30.01.12	30.01.12	unbegrenzt	moroctocogum alfa	Hämophilie A
62146	01	ReFacto AF FuseNGo 500, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einer Fertigspritze	Pfizer AG	30.01.12	30.01.12	unbegrenzt	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
68356	01	Regkirona, solution à diluer pour perfusion	IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA	12.01.22	12.01.22	12.01.24	regdanvimabum	Traitement du COVID-19
67104	01	Rekovele Pen 12 µg/0.36 ml, Injektionslösung	Ferring AG	26.11.18	26.11.18	25.11.23	follitropinum 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	follitropinum 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	follitropinum delta	Stimulierung der Follikelreifung bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen
55184	01	Remicade, Lyophilisat	MSD Merck Sharp & Dohme AG	21.12.99	21.12.99	unbegrenzt	infliximabum	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	unbegrenzt	infliximabum	Polyarthritis rheumatoïde, arthrite psoriasique, maladie de Crohn, spondylarthritis ankylosante, colite ulcéreuse, psoriasis en plaques
65622	01	Repatha 140 mg / ml, Vorgefüllter Pen	Amgen Switzerland AG	05.02.16	05.02.16	unbegrenzt	evolocumabum	Blutlipidsenkende Mittel
55774	01	Replagal Durchstechflasche à 3.5 mL, Infusionskonzentrat	Takeda Pharma AG	28.12.01	28.12.01	unbegrenzt	agalsidasum alfa	Enzyersatz-Therapie bei Patienten mit Morbus Fabry (alfa-Galaktosidase-A-Mangel)
65739	01	Revestive 5 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	01.09.16	01.09.16	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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	Rixubis 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	Rixubis 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	Rixubis 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	Rixubis 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	Rixubis 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)
68329	01	Ronapreve, Injektions-/Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	23.12.21	23.12.21	22.12.26	casirivimabum, imdevimabum	Behandlung und Prophylaxe von COVID-19
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

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	Numéro de dosage	Dénomination du médicament	Titulaire de l'autorisation	Date de première autorisation du médicament	Date d'autorisation du dosage			Champ d'application
68380	01	Rybrevant 350 mg/7 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Janssen-Cilag AG	20.01.22	20.01.22	20.01.24	amivantamabum	nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC)
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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	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
65899	01	Saxenda 6 mg/ml, Injektionslösung	Novo Nordisk Pharma AG	02.12.16	02.12.16	unbegrenzt	liraglutidum	zur Gewichtsreduktion
51672	01	Scintimun, Markierungsbesteck	b.e.imaging.ag	30.10.92	30.10.92	07.11.22	besilesomabum	Immunszintigraphie von Entzündungsherden, Knochenmarkszintigraphie
67987	01	Shingrix, Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	07.10.21	07.10.21	06.10.26	glycoproteini E viri Varicellae Zoster antigenum	Prävention von Herpes Zoster
61318	02	Simponi 100 mg, Injektionslösung im Fertigpen	MSD Merck Sharp & Dohme AG	29.09.10	27.11.13	unbegrenzt	golimumabum	Rheumatoide Arthritis, Psoriasis Arthritis, axiale Spondyloarthritis inkl. ankylosierende Spondylitis und nicht-radiographische axiale Spondyloarthritis, Colitis ulcerosa
61263	02	Simponi 100 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze	MSD Merck Sharp & Dohme AG	29.09.10	27.11.13	unbegrenzt	golimumabum	Rheumatoide Arthritis, Psoriasis Arthritis, axiale Spondyloarthritis inkl. ankylosierende Spondylitis und nicht-radiographische axiale Spondyloarthritis, Colitis ulcerosa
61318	01	Simponi 50 mg, Injektionslösung im Fertigpen	MSD Merck Sharp & Dohme AG	29.09.10	29.09.10	unbegrenzt	golimumabum	Rheumatoide Arthritis, Psoriasis Arthritis, axiale Spondyloarthritis inkl. ankylosierende Spondylitis und nicht-radiographische axiale Spondyloarthritis, Colitis ulcerosa
61263	01	Simponi 50 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze	MSD Merck Sharp & Dohme AG	29.09.10	29.09.10	unbegrenzt	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	02	Skyrizi 150 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze	AbbVie AG	18.04.19	07.07.21	17.04.24	risankizumabum	Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen, Psoriasis-Arthritis
68118	01	Skyrizi 150mg, Injektionslösung im Fertigpen	AbbVie AG	07.07.21	07.07.21	06.07.26	risankizumabum	Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen; Psoriasis-Arthritis
66944	01	Skyrizi 75 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze	AbbVie AG	18.04.19	18.04.19	17.04.24	risankizumabum	Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen, Psoriasis-Arthritis
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. Behandlung Erwachsener mit Neuromyelitis-optica-Spektrumerkrankungen (NMOSD)
57144	01	Somavert 10 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Pfizer AG	11.10.05	11.10.05	unbegrenzt	pegvisomantum	Akromegalie
57144	02	Somavert 15 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Pfizer AG	11.10.05	11.10.05	unbegrenzt	pegvisomantum	Akromegalie
57144	03	Somavert 20 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	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	unbegrenzt	ustekinumabum	Morbus Crohn, Ulcerative Colitis

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
59066	01	Stelara 45 mg, Injektionslösung	Janssen-Cilag AG	29.10.10	29.10.10	unbegrenzt	ustekinumabum	Plaque-Psoriasis ab 6 Jahren, Psoriasis-Arthritis bei Erwachsenen, Morbus Crohn bei Erwachsenen, Ulcerative colitis bei Erwachsenen
61267	01	Stelara 45 mg, Injektionslösung in Fertigspritze	Janssen-Cilag AG	29.10.10	29.10.10	unbegrenzt	ustekinumabum	Plaque-Psoriasis ab 6 Jahren, Psoriasis-Arthritis, Morbus Crohn, Ulcerative Colitis
61267	02	Stelara 90 mg, Injektionslösung in Fertigspritze	Janssen-Cilag AG	29.10.10	29.10.10	unbegrenzt	ustekinumabum	Plaque-Psoriasis ab 6 Jahren, Psoriasis-Arthritis, Morbus Crohn, Ulcerative Colitis
66086	02	Strensiq 100 mg/ml, Injektionslösung	Alexion Pharma GmbH	16.08.16	16.08.16	unbegrenzt	asfotasum alfa	Behandlung der Hypophosphatasie
66086	01	Strensiq 40 mg/ml, Injektionslösung	Alexion Pharma GmbH	16.08.16	16.08.16	unbegrenzt	asfotasum alfa	Behandlung der Hypophosphatasie
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
68003	01	Supemtek 0.5 ml, solution injectable dans une seringue pré-remplie	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	28.10.21	28.10.21	27.10.26	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (ADNr) (virus souche A/Michigan/45/2015)-like: reassortant virus NYMC X-275 derived from A/Michigan/45/2015), haemagglutininum influenzae A (H3N2) (ADNr) (virus souche A/Singapore/INF1MH-16-0019/2016)-like: reassortant virus IVR-186 derived from A/Singapore/INF1MH-16-0019/2016), haemagglutininum influenzae B (ADNr) (virus souche B/Phuket/3073/2013-like: reassortant virus B/Phuket/3073/2013 (Yamagata lineage))	Immunisation active contre l'influenza, dès 18 ans
65183	01	Sylvant 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Medius AG	17.12.14	17.12.14	unbegrenzt	siltuximabum	Castleman-Krankheit
65183	02	Sylvant 400 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Medius AG	17.12.14	17.12.14	unbegrenzt	siltuximabum	Castleman-Krankheit
65695	02	Synagis 100 mg/1 ml, Injektionslösung	AstraZeneca AG	05.07.16	05.07.16	unbegrenzt	palivizumabum	RSV-Prophylaxe
65695	01	Synagis 50 mg/0.5 ml, Injektionslösung	AstraZeneca AG	05.07.16	05.07.16	unbegrenzt	palivizumabum	RSV-Prophylaxe
68178	01	TAKHZYRO 300 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Takeda Pharma AG	05.11.20	05.11.20	04.11.25	lanadelumabum	Langzeitprophylaxe von Attacken des hereditären Angioödems
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	unbegrenzt	ixekizumabum	Psoriasis en plaques chez l'adulte, Arthrite psoriasique, Psoriasis en plaques chez l'enfant et l'adolescent à partir de 6 ans et d'un poids corporel d'au moins 25 kg, Spondylarthritis ankylosante, Spondyloarthritis axiale non radiographique
65907	01	Taltz 80 mg, solution injectable en stylo prérempli	Eli Lilly (Suisse) SA	12.12.16	12.12.16	unbegrenzt	ixekizumabum	Psoriasis en plaques chez l'adulte, Arthrite psoriasique, Psoriasis en plaques chez l'enfant et l'adolescent à partir de 6 ans et d'un poids corporel d'au moins 25 kg, Spondylarthritis ankylosante, Spondyloarthritis axiale non radiographique
67884	01	Tecartus	Gilead Sciences Switzerland Sàrl	25.08.21	25.08.21	24.08.26	brexucaptagenum autoleucelum (Jeder patientenspezifische Einzel-Infusionsbeutel enthält eine Dispersion von Anti-CD19-CAR-T-Zellen in ca. 68 mL für eine Zieldosis von 2x10 <sup>6</sup> Anti-CD19-CAR-positiven, lebensfähigen T-Zellen/kg Körpergewicht (Spanne: 1,0x10 <sup>6</sup> -2,0x10 <sup>6</sup> Zellen/kg), mit maximal 2x10 <sup>8</sup> Anti-CD19-CAR-positiven, lebensfähigen T-Zellen)	TECARTUS ist eine gegen CD19 gerichtete, genetisch modifizierte autologe T-Zell-Immuntherapie und wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidivierendem oder refraktärem Mantelzell-Lymphom (MCL) nach zwei oder mehr systemischen Therapien, die einen Bruton-Tyrosinkinase-(BTK-) Inhibitor einschliessen
66152	01	Tecentriq 1200 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	23.05.17	23.05.17	unbegrenzt	atezolizumabum	Onkologikum
66152	02	Tecentriq 840 mg/14 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	23.05.17	21.05.19	unbegrenzt	atezolizumabum	Onkologikum
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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	insulinum glarginum	Diabète sucré

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
66975	01	Trazimera 150 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Pfizer AG	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 AG	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	Plaque Psoriasis, Psoriasis-Arthritis
66583	01	Tremfya 100 mg/1 ml, Injektionslösung in Fertigspritze	Janssen-Cilag AG	13.06.18	13.06.18	12.06.23	guselkumabum	Plaque Psoriasis, Psoriasis-Arthritis
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
68179	01	TRODELVY 180 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Gilead Sciences Switzerland Sàrl	09.09.21	09.09.21	08.09.26	sacituzumabum govitecanum	Mammakarzinom
65236	02	Trulicity 0.75 mg, solution injectable stylo pré-rempie à usage unique	Eli Lilly (Suisse) SA	06.05.15	06.05.15	unbegrenzt	dulaglutidum	antidiabétique, prévention d'événements cardiovasculaires
65236	01	Trulicity 1.5 mg, solution injectable stylo pré-rempie à usage unique	Eli Lilly (Suisse) SA	06.05.15	06.05.15	unbegrenzt	dulaglutidum	antidiabétique, prévention d'événements cardiovasculaires
65236	03	Trulicity 3.0 mg, solution injectable stylo pré-rempie à usage unique	Eli Lilly (Suisse) SA	06.05.15	18.10.21	unbegrenzt	dulaglutidum	antidiabétique, prévention d'événements cardiovasculaires
65236	04	Trulicity 4.5 mg, solution injectable stylo pré-rempie à usage unique	Eli Lilly (Suisse) SA	06.05.15	18.10.21	unbegrenzt	dulaglutidum	antidiabétique, prévention d'événements cardiovasculaires
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
592	01	Twintrix 720/20, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	12.12.96	12.12.96	unbegrenzt	hepatitis-A-virus inactivatus (HM175), hepatitis B viri antigenum ADNr	Aktive Immunisierung gegen Hepatitis A, aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, ab dem vollendeten 1. Lebensjahr
68008	01	Tysabri 150 mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Biogen Switzerland AG	04.11.21	04.11.21	03.11.26	natalizumabum	Multiple Sklerose
57273	01	Tysabri 300 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Biogen Switzerland AG	03.05.07	03.05.07	unbegrenzt	natalizumabum	Multiple Sklerose
67278	03	Ultomiris 1100 mg/11 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Alexion Pharma GmbH	20.01.20	16.09.21	19.01.25	ravulizumabum	Erwachsene Patienten mit paroxysmaler nächtlicher Hämoglobinurie; atypisches Hämolytisch-Urämisches Syndrom (aHUS)
67278	02	Ultomiris 300 mg/3 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Alexion Pharma GmbH	20.01.20	16.09.21	19.01.25	ravulizumabum	Erwachsene Patienten mit paroxysmaler nächtlicher Hämoglobinurie; atypisches Hämolytisch-Urämisches Syndrom (aHUS)
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; atypisches Hämolytisch-Urämisches Syndrom (aHUS)
66940	01	Vaxelis 0.5 ml, Injektionssuspension	Future Health Pharma GmbH	28.08.19	28.08.19	27.08.24	polysaccharida haemophili influenzae typus B conjugata cum proteino neisseriae meningitidis B, hepatitis B viri antigenum ADNr, toxoidum pertussis, haemagglutininum filamentosum, pertactinum, fimbriae Typ 2 und 3, toxoidum diphtheriae, toxoidum tetani, virus poliomyelitis typus 1 inactivatus (Mahoney), virus poliomyelitis typus 2 inactivatus (MEF-1), virus poliomyelitis typus 3 inactivatus (Saukett)	Grundimmunisierung und Auffrischimpfung bei Säuglingen und Kleinkindern ab einem Alter von 6 Wochen bis 4 Jahre (vor dem 5. Geburtstag) gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis, Hepatitis B, Poliomyelitis und durch Haemophilus influenzae Typ b (Hib) verursachte invasive Krankheiten.
67881	01	Veolocema 120 mg, solution injectable en seringue préremplie	IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA	29.06.21	29.06.21	28.06.26	infliximabum	Polyarthrite rhumatoïde, Morbus Crohn chez l'adulte, Colite ulcéreuse chez l'adulte
67888	01	Veolocema 120 mg, solution injectable en stylo prérempli	IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA	29.06.21	29.06.21	28.06.26	infliximabum	Polyarthrite rhumatoïde, Morbus Crohn chez l'adulte, Colite ulcéreuse chez l'adulte
67887	01	Veolocema, solution injectable en seringue préremplie avec protection de l'aiguille	IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA	29.06.21	29.06.21	28.06.26	infliximabum	Polyarthrite rhumatoïde, Morbus Crohn chez l'adulte, Colite ulcéreuse chez l'adulte
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	vonocogum alfa	Von-Willebrand-Krankheit

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
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
66601	01	VEYVONDI 650 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Takeda Pharma AG	04.10.18	04.10.18	03.10.23	vonocogum alfa	Von-Willebrand-Krankheit
59329	03	Victoza 6 mg/ml, Fertigpen (Triple-Dose)	Novo Nordisk Pharma AG	11.12.09	11.12.09	unbegrenzt	liraglutidum	Antidiabetikum
65370	01	Vimizim 5mg/5ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	DRAC AG	19.01.16	19.01.16	unbegrenzt	elosulfasum alfa	Behandlung der Mucopolysaccharidose Typ IVA
61297	02	VPRIV 400 U, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung	Takeda Pharma AG	29.08.11	29.08.11	unbegrenzt	velaglucerasum alfa	Morbus Gaucher Typ 1
67995	01	Vyepti 100 mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Lundbeck (Schweiz) AG	11.10.21	11.10.21	10.10.26	eptinezumabum	Migräneprophylaxe
68238	01	Wegovy 0.25 mg, Injektionslösung im Fertigpen	Novo Nordisk Pharma AG	15.02.22	15.02.22	14.02.27	semaglutidum	Gewichtsregulierung
68238	02	Wegovy 0.5 mg, Injektionslösung im Fertigpen	Novo Nordisk Pharma AG	15.02.22	15.02.22	14.02.27	semaglutidum	Gewichtsregulierung
68238	03	Wegovy 1.0 mg, Injektionslösung im Fertigpen	Novo Nordisk Pharma AG	15.02.22	15.02.22	14.02.27	semaglutidum	Gewichtsregulierung
68238	04	Wegovy 1.7 mg, Injektionslösung im Fertigpen	Novo Nordisk Pharma AG	15.02.22	15.02.22	14.02.27	semaglutidum	Gewichtsregulierung
68238	05	Wegovy 2.4 mg, Injektionslösung im Fertigpen	Novo Nordisk Pharma AG	15.02.22	15.02.22	14.02.27	semaglutidum	Gewichtsregulierung
68471	01	Xevudy, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	GlaxoSmithKline AG	14.01.22	14.01.22	14.01.24	sotrovimabum	Behandlung von COVID-19
61865	01	XGEVA 120 mg, Injektionslösung	Amgen Switzerland AG	02.12.11	02.12.11	unbegrenzt	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	unbegrenzt	omalizumabum	Schweres persistierendes allergisches Asthma
68030	02	Xolair 150 mg/1.0 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Novartis Pharma Schweiz AG	08.04.21	08.04.21	07.04.26	omalizumabum	Allergisches Asthma, chronische spontane Urtikaria, Nasenpolypen
57178	01	Xolair 75 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	Novartis Pharma Schweiz AG	18.09.06	18.09.06	unbegrenzt	omalizumabum	Schweres persistierendes allergisches Asthma
68030	01	Xolair 75 mg/0.5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze	Novartis Pharma Schweiz AG	08.04.21	08.04.21	07.04.26	omalizumabum	Allergisches Asthma, chronische spontane Urtikaria, Nasenpolypen
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	unbegrenzt	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	unbegrenzt	ipilimumabum	Melanom, Nierenzellkarzinom, kolorektales Karzinom
66986	01	Yescarta	Gilead Sciences Switzerland Sàrl	17.04.19	17.04.19	16.04.24	axicabtagenum ciloleucelum Zelldispersion von 0.4 – 2 x 10 <sup>e8</sup> 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
67829	01	Zercepac 150 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Accord Healthcare AG	06.07.21	06.07.21	05.07.26	trastuzumabum	Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Magenkarzinom und Karzinom des gastroösophagealen Übergangs
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 Lyphom; 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)
67501	01	Zirabev 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Pfizer AG	10.05.20	10.05.20	09.05.25	bevacizumabum	Onkologikum



Zulassungsnummer	Dosisstärkenummer	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
67501	02	Zirabev 400 mg/16 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	Pfizer AG	10.05.20	10.05.20	09.05.25	bevacizumabum	Onkologikum
67529	01	ZOLGENSMA, Solution for Infusion,	Novartis Pharma Schweiz AG	28.06.21	28.06.21	27.06.23	onasemnogenum abeparvovecum Gentherapeutikum, das das humane Survival-Motoneuron- (SMN) Protein exprimiert. Es handelt sich um einen nicht replizierenden rekombinanten adeno-assoziierten Vektor auf der Basis des Virus-Serotyp 9 (AAV9), der die cDNA des humanen SMN- Gens unter der Kontrolle des Cytomegalievirus-Enhancers/Hühner- β-Aktin-Hybrid-Promotors enthält	Zolgensma ist indiziert zur Behandlung von: •Patienten mit 5q-assoziiierter spinaler Muskelatrophie (SMA) mit einer bialleleischen Mutation im SMN1-Gen und einer klinisch diagnostizierten Typ-1-SMA, oder •Patienten mit 5q-assoziiierter SMA mit einer bialleleischen Mutation im SMN1-Gen und bis zu 3 Kopien des SMN2-Gens. Die Therapie darf nur bis zum Alter von zwei Jahren verabreicht werden.