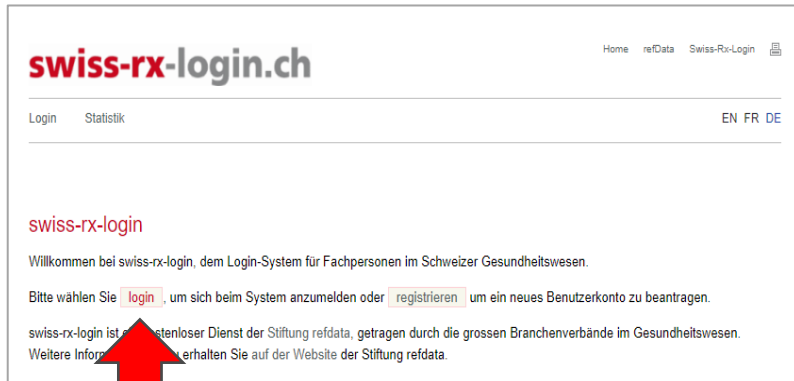




SAI Kurzanleitung für Zulassungsinhaber

05.03.2021

Anmeldung swiss-rx-login.ch



swiss-rx-login.ch Home reData Swiss-Rx-Login

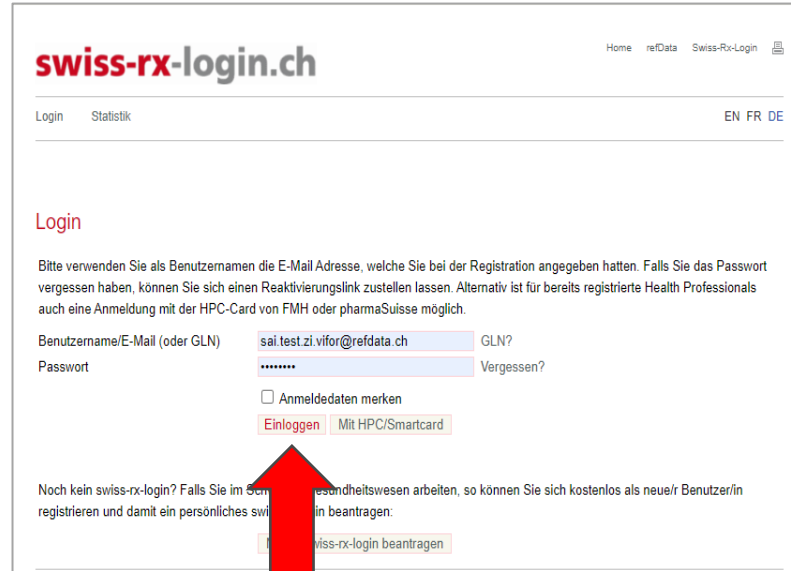
Login Statistik EN FR DE

swiss-rx-login

Willkommen bei swiss-rx-login, dem Login-System für Fachpersonen im Schweizer Gesundheitswesen.

Bitte wählen Sie **login**, um sich beim System anzumelden oder **registrieren** um ein neues Benutzerkonto zu beantragen.

swiss-rx-login ist ein kostenloser Dienst der Stiftung refdata, getragen durch die grossen Branchenverbände im Gesundheitswesen. Weitere Informationen erhalten Sie auf der Website der Stiftung refdata.



swiss-rx-login.ch Home reData Swiss-Rx-Login

Login Statistik EN FR DE

Login

Bitte verwenden Sie als Benutzernamen die E-Mail Adresse, welche Sie bei der Registration angegeben hatten. Falls Sie das Passwort vergessen haben, können Sie sich einen Reaktivierungslink zustellen lassen. Alternativ ist für bereits registrierte Health Professionals auch eine Anmeldung mit der HPC-Card von FMH oder pharmaSuisse möglich.

Benutzername/E-Mail (oder GLN) GLN?

Passwort Vergessen?

Anmeldeinformationen merken

Einloggen Mit HPC/Smartcard

Noch kein swiss-rx-login? Falls Sie im Schweizer Gesundheitswesen arbeiten, so können Sie sich kostenlos als neue/r Benutzer/in registrieren und damit ein persönliches swiss-rx-login beantragen.

[swiss-rx-login beantragen](#)



swiss-rx-login.ch Home reData Log Off sai.test.zi.vifor /

Mein swiss-rx-login Statistik EN FR DE

swiss-rx-login

Willkommen bei swiss-rx-login, dem Login-System für Fachpersonen im Schweizer Gesundheitswesen.

Sie sind eingeloggt als **sai.test.zi.vifor**

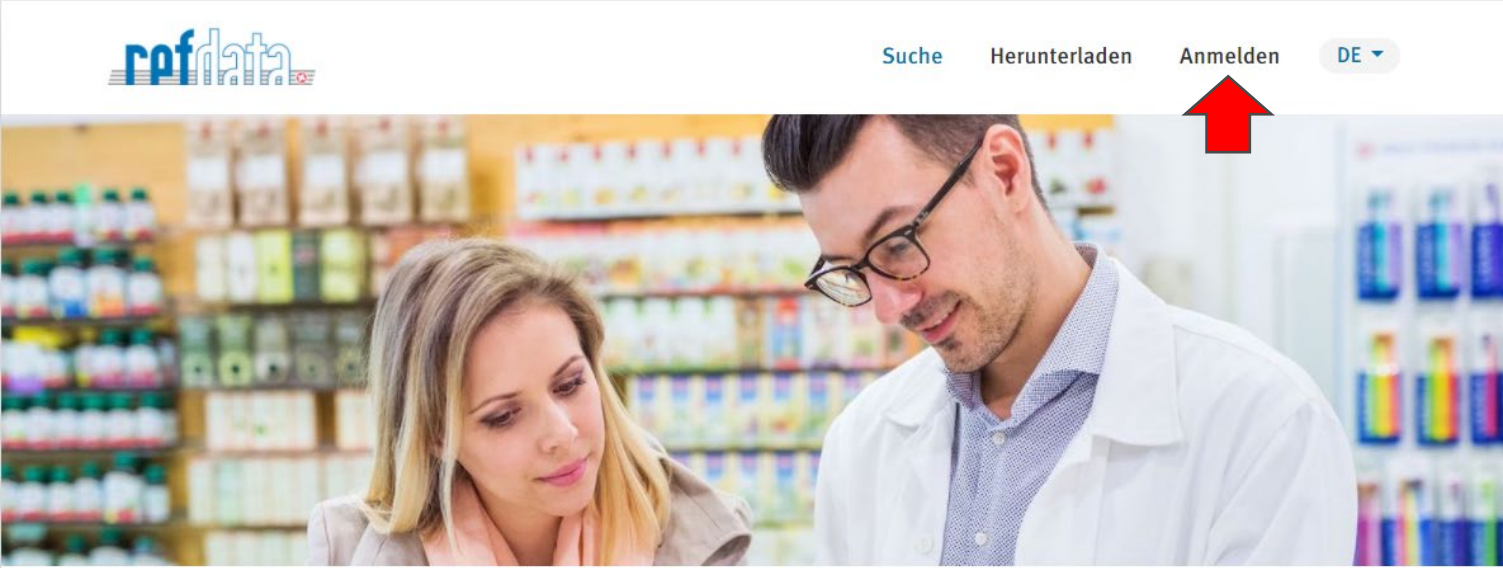
swiss-rx-login ist ein kostenloser Dienst der Stiftung refdata, getragen durch die grossen Branchenverbände im Gesundheitswesen. Weitere Informationen dazu erhalten Sie auf der Website der Stiftung refdata.

Arzneimittel Informationen

The screenshot shows the homepage of the refdata website. At the top left is the 'refdata' logo. The navigation menu includes 'Über uns', 'Artikel', 'Partner', 'Weitere Leistungen', 'FAQ', 'Kontakt', a search icon, and a language selector set to 'DE'. The background image depicts a pharmacist in a white coat and glasses talking to a customer in a pharmacy. Three blue service cards are overlaid on the image:


- Artikel-refdatabase - Einzelabfragen**: Basisreferenzierung von Arzneimitteln und Medizinprodukten mit GTIN. Button: Abfrage.
- AIPS - Abfragen**: Arzneimittel Fachinformation und Packungsbeilage. Button: Abfrage.
- SAI - Abfragen**: Strukturierte Arzneimittelinformation. Button: Abfrage. A red arrow points to this button.

Anmelden Zulassungsinhaber



The screenshot shows the top navigation bar of the Refdata website. The logo 'refdata' is on the left. The navigation menu includes 'Suche', 'Herunterladen', 'Anmelden', and 'DE'. A red arrow points to the 'Anmelden' button. Below the navigation is a large image of a pharmacist in a white coat talking to a customer in a pharmacy. The main content area is titled 'SAI - Einzelabfrage' and contains a search form with a search bar, a status dropdown, and buttons for 'Suchen', '+', and 'Löschen'. A disclaimer is present below the search form, and a footer contains copyright information and links to 'Impressum', 'Disclaimer', 'Datenschutzerklärung', and 'Nutzungsbestimmungen'.

refdata Suche Herunterladen **Anmelden** DE ▾



SAI - Einzelabfrage

Suche Status

Suche Name, Wirkstoff, Arzneiform, Dosis, GTIN, ATC oder Stichwort...

Mit der Nutzung der SAI-Plattform der Stiftung Refdata stimmen Sie den untenstehenden Nutzungsbestimmungen ausdrücklich zu.

© 2021 Gesetzlicher Auftrag der Stiftung Refdata. Impressum | Disclaimer | Datenschutzerklärung | Nutzungsbestimmungen

INT - sf57bdof - 26.02.2021 15:23

Auswahl Zulassungsinhaber

Suche Herunterladen sai.test zi.vifor DE

> ZI Auswahl
⇒ Auswählen

SAI - Einzelabfrage

Suche Status

Suchen + Löschen

Mit der Nutzung der SAI-Plattform der Stiftung Refdata stimmen Sie den untenstehenden Nutzungsbestimmungen ausdrücklich zu.

© 2021 Gesetzlicher Auftrag der Stiftung Refdata. Impressum | Disclaimer | Datenschutzerklärung | Nutzungsbestimmungen
INT - sf57bdof - 26.02.2021 15:23

SAI – ZI Übersicht

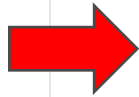


Suche Herunterladen sai.test zi.vifor DE

SAI - ZI Übersicht

Tabelle sortieren «klicken»

Filter Möglichkeiten



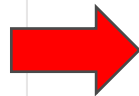
Artikel

Name Zulassungsnummer Status

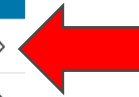
Suchen Löschen

GTIN	Artikel	Zulassungsnummer	Änderungsdatum	Status	i
	Gamunex 10%, solution pour injection intraveineuse 10	00668	25.02.2021	A/NR	>
	Gamunex 10%, solution pour injection intraveineuse 50	00668	25.02.2021	A/NR	>
	Gamunex 10%, solution pour injection intraveineuse 100	00668	25.02.2021	A/NR	>
	Gamunex 10%, solution pour injection intraveineuse 200	00668	25.02.2021	A/NR	>
	Mutaflor mite, capsules 20	00684	25.02.2021	A/NR	>
7680006840027	MUTAFLOR mite Kaps 20 Stk	00684	25.02.2021	A/R	>
	Mutaflor, capsules 20	00684	25.02.2021	A/NR	>
	Mutaflor, capsules 100	00684	25.02.2021	A/NR	>
7680006840058	MUTAFLOR Kaps 20 Stk	00684	25.02.2021	A/R	>
7680006840065	MUTAFLOR Kaps 100 Stk	00684	25.02.2021	A/R	>

Bearbeiten von Artikeln mit GTIN



Bearbeiten von Artikeln ohne GTIN



Bearbeiten von Artikeln ohne GTIN



Suche Herunterladen sai.test zi.vifor DE

SAI - Detailansicht

Fachinformation

Packungsbeilage

Bearbeiten

<

Fehler melden

Gamunex 10%, solution pour injection intraveineuse 10

Präparat

Name Gamunex 10%, solution pour injection intraveineuse
Anwendungsgebiet Immunomodulation dans le purpura thrombopénique idiopathique (ITP), immunomodulation dans le syndrome de Kawasaki, transplantation allogénique de moelle osseuse, thérapie de substitution dans des maladies d'immunodéficience primaires, thérapie de substitution dans le myélome ou la leucémie lymphoïde chronique avec hypogammaglobulinémie secondaire sévère et infections récidivantes, immunomodulation dans le syndrome de Guillain-Barré (GBS), thérapie de substitution chez les enfants avec SIDA congénital et infections récidivantes.
ATC Jo6BA02 - IMMUNOGLOBULINS, NORMAL HUMAN, FOR INTRAVASCULAR ADM.
IT o8.0g. - Immuno-Globuline ex Plasma humano

Verwendung HAM - Humanmedizin
Arzneiform LSPA - Lösung zur parenteralen Anwendung
Heilmittelcode BL - Blutprodukte
Abgabekategorie B - Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung (B)

Zulassungsstatus Z - zugelassen
Zulassungskategorie N - NA NAS
Zulassungsnummer 00668
Erstzulassungsdatum 26.10.2005
Ausstellungsdatum 18.06.2020
Ablaufdatum 31.12.9999

Packung



Suche Herunterladen sai.test zi.vifor DE

SAI - Zulassungsinhaberin Bearbeitungsansicht

Hier können Sie für eine spezifische Packung den Handelsstatus bearbeiten.

Für diesen Artikel ist in der Refdata noch keine GTIN hinterlegt worden. Bitte melden Sie ihren Artikel bei der Stiftung Refdata entsprechend an.

GTIN registrieren



Zulassungsnummer 00668
Packungscode 001

Gamunex 10%, solution pour injection intraveineuse 10

Erstzulassungsdatum 26.10.2005
Ausstellungsdatum 18.06.2020
Ablaufdatum 31.12.9999

Im Handel ab / seit

Ausser Handel ab / seit

Speichern

<

Für Artikel, welche nicht im Handel sind, Eingabefelder leerlassen

An- und Abmeldung von Arzneimitteln



The screenshot shows the top navigation bar of the Refdata website with the logo on the left and menu items: Über uns, Artikel, Partner, Weitere Leistungen, FAQ, Kontakt, and a search icon with a language dropdown set to DE. Below the navigation is a large photograph of a male pharmacist in a white lab coat and glasses talking to a female customer in a pharmacy setting. The main heading reads 'Artikel-refdatenbank: An- und Abmeldung von Arzneimitteln und Medizinprodukten'. The text below explains the importance of unique identification in the healthcare sector and states that as of June 1, 2021, only articles from companies with an agreement with Refdata will be listed. It provides instructions on how to register or deregister articles using an Excel form and directs users to contact the organization if they do not have an agreement.

Artikel-refdatenbank: An- und Abmeldung von Arzneimitteln und Medizinprodukten

Die eindeutige Identifizierung von Artikeln im Gesundheitswesen ist eine Grundvoraussetzung sowohl für funktionierende Logistik-Prozesse und die verlässliche Dokumentierung eingesetzter Arzneimittel oder Medizinprodukten als auch für den reibungslosen Abrechnungsprozess mit den Versicherern. Die Voraussetzung für einen Eintrag in die Artikel-refdatenbank ist eine Vereinbarung mit der Stiftung Refdata und die eindeutige Identifizierung des Artikels mit Zuweisung einer GTIN (Global Trade Item Number).

Ab dem 1. Juni 2021, werden in der Artikel-refdatenbank nur Artikel von Firmen referenziert und publiziert, die eine Vereinbarung mit der Stiftung Refdata haben. Alle übrigen Artikel werden aus der Artikel-refdatenbank gelöscht und können ab diesem Datum weder über die online Einzelabfrage gefunden noch über den Webservice heruntergeladen werden.

Mit folgendem [Excel-Formular](#) können Sie einzelne oder mehrere Artikel bei der Artikel-refdatenbank an- oder abmelden.

Hat Ihre Firma noch keine Vereinbarung mit der Stiftung Refdata, dann [kontaktieren Sie uns](#).

Melde-Formular



Kontakt

Bearbeiten von Artikeln mit GTIN



Suche Herunterladen sai.test zi.vifor DE

SAI - Detailansicht

Fachinformation

Packungsbeilage

Bearbeiten



Fehler melden



MUTAFLOR mite Kaps 20 Stk

Präparat

Name Mutaflor, capsules
Anwendungsgebiet Recto-colite hémorragique dans la phase de rémission
ATC A07FA - ANTIDIARRHEAL MICROORGANISMS
IT 04.09.0. - Antidiarrhoica
Verwendung HAM - Humanmedizin
Arzneiform KAPS - Kapsel
Heilmittelcode BH - Bakterien- und Hefepräparate
Abgabekategorie B - Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung (B)

Zulassungsstatus Z - zugelassen
Zulassungskategorie N - NA NAS
Zulassungsnummer 00684
Erstzulassungsdatum 17.02.2005
Ausstellungsdatum 07.10.2019
Ablaufdatum 31.12.9999

Packung

GTIN* 7680006840027
Handelsstatus* Keine Information bereitgestellt
Status A/R - Zugelassen / referenziert ⓘ



Suche Herunterladen sai.test zi.vifor DE

SAI - Zulassungsinhaberin Bearbeitungsansicht

Hier können Sie für eine spezifische Packung den Handelsstatus bearbeiten.

MUTAFLOR mite Kaps 20 Stk

GTIN 7680006840027

Erstzulassungsdatum 17.02.2005
Ausstellungsdatum 07.10.2019
Ablaufdatum 31.12.9999

Im Handel ab / seit

01.01.2006



Ausser Handel ab / seit

31.12.9999



Speichern



Für Artikel, welche im Handel sind, Eingabefelder eintragen

Handelsstatus Artikel



Suche Herunterladen sai.test zi.vifor DE

SAI - Detailansicht

Fachinformation

Packungsbeilage

Bearbeiten



Fehler melden

MUTAFLOR mite Kaps 20 Stk

Präparat

Name Mutaflor, capsules
Anwendungsgebiet Recto-colite hémorragique dans la phase de rémission
ATC [A07FA - ANTIDIARRHEAL MICROORGANISMS](#)
IT 04.09.0. – Antidiarrhoica

Verwendung HAM – Humanmedizin
Arzneiform KAPS – Kapsel
Heilmittelcode BH – Bakterien- und Hefepräparate
Abgabekategorie B – Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung (B)

Zulassungsstatus Z – zugelassen
Zulassungskategorie N – NA NAS
Zulassungsnummer [00684](#)
Erstzulassungsdatum 17.02.2005
Ausstellungsdatum 07.10.2019
Ablaufdatum 31.12.9999

Packung

GTIN* 7680006840027
Handelsstatus* **Im Handel**
Status A/R – Zugelassen / referenziert

01.01.2016 - 31.12.9999

Handelsstatus erfasst



Suche Herunterladen sai.test zi.vifor DE

SAI - Detailansicht

Fachinformation

Packungsbeilage

Bearbeiten



Fehler melden

MUTAFLOR mite Kaps 20 Stk

Präparat

Name Mutaflor, capsules
Anwendungsgebiet Recto-colite hémorragique dans la phase de rémission
ATC [A07FA - ANTIDIARRHEAL MICROORGANISMS](#)
IT 04.09.0. – Antidiarrhoica

Verwendung HAM – Humanmedizin
Arzneiform KAPS – Kapsel
Heilmittelcode BH – Bakterien- und Hefepräparate
Abgabekategorie B – Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung (B)

Zulassungsstatus Z – zugelassen
Zulassungskategorie N – NA NAS
Zulassungsnummer [00684](#)
Erstzulassungsdatum 17.02.2005
Ausstellungsdatum 07.10.2019
Ablaufdatum 31.12.9999

Packung

GTIN* 7680006840027
Handelsstatus* **Keine Information bereitgestellt**
Status A/R – Zugelassen / referenziert


Handelsstatus nicht erfasst

Inkorrekte Daten: Fehler Meldung an swissmedic

 Suche Herunterladen sai.test zi.vifor DE

SAI - Detailansicht

[Fachinformation](#) [Packungsbeilage](#) [Bearbeiten](#) [←](#)

[Fehler melden](#)  **Öffnet Mail an swissmedic und cc refdata**

MUTAFLOR mite Kaps 20 Stk

Präparat

Name	Mutaflor, capsules
Anwendungsgebiet	Recto-colite hémorragique dans la phase de rémission
ATC	A07FA - ANTIDIARRHEAL MICROORGANISMS
IT	04.09.o. – Antidiarrhoica


Verwendung

Arzneiform	HAM – Humanmedizin
Heilmittelcode	KAPS – Kapsel
Abgabekategorie	BH – Bakterien- und Hefepräparate
	B – Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung (B)

Zulassungsstatus

Zulassungskategorie	Z – zugelassen
Zulassungsnummer	N – NA NAS
Erstzulassungsdatum	00684
Ausstellungsdatum	17.02.2005
Ablaufdatum	07.10.2019
	31.12.9999

Packung

GTIN*	7680006840027
Handelsstatus*	Im Handel 
Status	A/R – Zugelassen / referenziert 