

# ANHANG 1 – Jahresbeiträge (Stand 21.09.2025)

## «Tarif 2026»

### 1 Jahresbeiträge für Human- und Tierarzneimittel

Der Jahresbeitrag für Human- und Tierarzneimittel mit Indikation (alle Abgabekategorien) setzt sich aus zwei Komponenten zusammen: einem umsatzabhängigen Anteil und einem volumenabhängigen Anteil. Er dient der Abgeltung der in Beilage 2 beschriebenen Leistungen der Refdata Services GmbH.

#### 1.1 Umsatzabhängiger Beitrag

Als Jahresumsatz gilt der **in der Schweiz** erzielte Umsatz der Firma mit Human- und/oder Tierarzneimitteln (HAM/TAM) aller Abgabekategorien.

Umsatz-Kategorie	Umsatzspanne in CHF	Beitrag in CHF
1	0-100'000	200.-
2	100'001-999'999	470.-
3	1'000'000-1'999'999	940.-
4	2'000'000-2'999'999	1'880.-
5	3'000'000-4'999'999	3'765.-
6	5'000'000-9'999'999	5'650.-
7	10'000'000-19'999'999	7'530.-
8	20'000'000-49'999'999	9'415.-
9	50'000'000-99'999'999	10'825.-
10	>100000000	12'710.-

#### 1.2 Volumenabhängiger Beitrag

Der volumenabhängige Beitrag berechnet sich aus der Anzahl der Artikel mit einer GTIN und einem der folgenden Handelsstatus in SIMIS, Modul Artikel, am Stichtag 31. Dezember:

- «im Handel seit, tt.mm.jjjj»
- «ausser Handel bis, tt.mm.jjjj»
- «im Handel bis, tt.mm.jjjj»

Artikel mit diesen Handelsstatus sind in der Artikel-refdatabase publiziert. Die Anzahl Artikel wird durch RDS ermittelt. Unterjährige Mutationen werden weder belastet noch gutgeschrieben.

- |  |                |
|--|----------------|
| - Preis pro HAM-Artikel (Basis GTIN und Handelsstatus) | CHF 25.00/Jahr |
| - Preis pro TAM-Artikel (Basis GTIN und Handelsstatus) | CHF 12.50/Jahr |

## 2 Jahresbeiträge für Non-Pharma Artikel

Als Non-Pharma Artikel versteht sich Arzneimittel ohne Indikation, medizintechnische Artikel, und sonstige Artikel des Gesundheitswesens. Folgende Jahresbeiträge für Non-Pharma Artikel gelten nur im Zusammenhang mit einem gültigen Vertrag für die digitale Verwaltung und Publikation von Fach- und Patienteninformationen/Packungsbeilagen zu Human- und Tierarzneimitteln über die Plattform [www.simisinfo.ch](http://www.simisinfo.ch).

Der volumenabhängige Beitrag berechnet sich aus der Anzahl der Artikel mit einer GTIN und folgendem Handelsstatus in SIMIS, Modul Artikel, am Stichtag 31. Dezember:

- «im Handel seit, tt.mm.jjjj»
- «ausser Handel bis, tt.mm.jjjj»
- «im Handel bis, tt.mm.jjjj»

Artikel mit diesen Handelsstatus sind in der Artikel-refdatabase publiziert. Die Anzahl Artikel wird durch RDS ermittelt. Unterjährige Mutationen werden weder belastet noch gutgeschrieben.

Preis pro Non-Pharma Artikel pro Jahr (degressiver Preis, abhängig von der Anzahl Artikel):

<b>Anzahl Artikel</b>	<b>Preis pro Artikel/Jahr</b>
- von 1-9	CHF 5.-
- von 10 – 499	CHF 4.-
- von 500 – 999	CHF 3.-
- von 1'000 – 4'999	CHF 2.-
- ab 5'000	CHF 0.50

Der Jahresbeitrag wird plafoniert auf CHF 12'500.- (ca. 7'000 Artikel).

Wenn mehr als 15'000 Artikel referenziert werden sollen, wird um Kontaktaufnahme gebeten.

### 3 Dienstleistungskatalog für Firmen ohne Vertrag

Ohne gültigen, oder bei gekündigtem Vertrag, werden für Dienstleistungen im Zusammenhang mit dem Verwalten von Human- oder Tierarzneimittelinformationen folgende Beiträge erhoben:

<b>Leistungskatalog:</b>	<b>Preis</b>
- Neuaufnahme eines Arzneimittels ins AIPS, pro Arzneimittel:	CHF 200.–
- Hochladen der FI, PI oder PB (pro Text und pro Sprache):	CHF 700.–
- Änderungen von bestehenden FI, PI oder PB (pro Text und Sprache):	CHF 500.–

**Die Beiträge sind im Voraus bezahlbar.**

## 4 Besondere Bestimmungen für GTINs mit Präfix «7680»

### 4.1 Grundsätzliches

Der GS1 Nummernkreis «**7680XXXXXXYYYP**» ist von Refdata lizenziert und dient der Vergabe von GTINs (Global Trade Item Number) zur eindeutigen Identifikation von, durch Swissmedic zugelassenen Arzneimitteln mit Indikation, über alle Abgabekategorien. Mit XXXXX versteht sich die 5-stellige Swissmedic Zulassungsnummer und mit YYY versteht sich der 3-stellige Swissmedic Packungscode.

Mit der Lizenzierung sind folgende Verpflichtungen für Refdata verbunden:

- Zahlung einer jährlichen Lizenzgebühr an den Verein GS1 Schweiz.
- Referenzierung und Veröffentlichung der vergebenen GTINs.

### 4.2 Gekündigter Vertrag

**Ohne gültigen, oder bei gekündigtem Vertrag verliert die Firma das Recht, die von Refdata lizenzierten GTINs mit dem Präfix 7680 weiter zu verwenden.** Nach der Kündigungsfrist von 3 Monaten muss die Firma neu produzierte Packungen mit einem GTIN aus dem Firmeneigenen GS1 Nummernkreis benutzen. **Für den Abverkauf der, vor dem Kündigungsdatum produzierten Packungen, stehen der Firma 3 Jahre zur Verfügung.**

### 4.3 Missbräuchliche Nutzung

Eine missbräuchliche Verwendung des Präfixes «7680» liegt insbesondere in folgenden Fällen vor:

- Die Firma hat keinen Vertrag mit Refdata und nutzt das Präfix «7680» für die Identifikation von Artikeln.
- Die Firma nutzt das Präfix «7680» nach dem Kündigungsdatum für die Identifikation neu produzierter Packungen weiter.
- Die Firma nutzt das Präfix «7680» nach dem Kündigungsdatum für die Identifikation von, durch Swissmedic neu Zugelassenen Packungen.
- Die Firma nutzt ihm nicht zugeteilte Identifikationsnummern für die Identifikation von Arzneimitteln, d.h. Arzneimittel ohne 5-stellige Zulassungsnummer und 3-stelligem Packungscode.

Stellt Refdata fest, dass eine Firma das Präfix «7680» missbräuchlich verwendet, so teilt Refdata dies der Firma schriftlich mit und fordert sie zur Stellungnahme auf. Die Firma haftet in vollem Umfang für den, für Refdata entstandenen Schaden. Zusätzlich zu den oben genannten Massnahmen kann Refdata von der fehlbaren Firma eine Konventionalstrafe von CHF 50'000 pro Ereignis einfordern. Die missbräuchliche Verwendung des GS1 Systems im Allgemeinen und des Präfixes «7680» im Besonderen stellt grundsätzlich eine Urkundenfälschung im Sinne von Art. 251 StGB dar und wird - sofern die Voraussetzungen dafür erfüllt sind - den zuständigen Strafverfolgungsbehörden zur Anzeige gebracht.