

VERFÜGUNG

Betriebsbewilligung Arzneimittel

Sachverhalt

- 1. Gesuch vom 31.05.2023, Nummer 102706494
- 2. Gesuchstellerin: Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte
- Grund des Gesuchs:
 - Wechsel der fachtechnisch verantwortlichen Person
- 4. Nummer der bisherigen Bewilligung: 511296-102703584

Gesetzliche Grundlagen

- Heilmittelgesetz (HMG; SR 812.21)
- Arzneimittel-Bewilligungsverordnung (AMBV; SR 812.212.1)
- Arzneimittelverordnung (VAM; SR 812.212.21)
- Verordnung des Schweiz. Heilmittelinstituts über seine Gebühren (GebV-Swissmedic; SR 812.214.5)



Swissmedic verfügt:

- Inhaberin der Betriebsbewilligung
 Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte
 Wiesenstrasse 21
 5412 Gebenstorf
- 2. Die Bewilligung erhält die Nummer 511296-102706494.
- 3. Die Bewilligung wird für folgende Tätigkeiten erteilt:
 - Herstellung von Arzneimitteln
 - Einfuhr von Arzneimitteln
 - Grosshandel mit Arzneimitteln
 - Ausfuhr von Arzneimitteln
- 4. Anzahl Betriebsstandorte: 1
- 5. Es gelten die in den Anhängen beschriebenen Sachverhalte.
- 6. Die Bewilligung ist beschränkt gültig bis 09.05.2024.
- 7. Gebühr: CHF 2500.00
- Diese Bewilligung ersetzt die im Sachverhalt genannte Bewilligung.

I-301 AA 05-A07d / V1.0 / pan / gme / smi / 01.01.2019



Bern, 23.06.2023

Swissmedic, Schweizerisches Heilmittelinstitut

Kathrin Aebischer

Zentraler Versand / Envoi centralisé

Ihr Kontakt:

Abteilung Inspektorate und Bewilligungen Telefon Sekretariat: +41 58 462 04 55

Rechtsmittelbelehrung:

Gegen diese Verfügung kann innert 30 Tagen seit Zustellung Beschwerde erhoben werden. Die Beschwerde ist beim Bundesverwaltungsgericht, Postfach, 9023 St. Gallen, einzureichen (Art. 31 und 33 Bst. e des Bundesgesetzes vom 17. Juni 2005 über das Bundesverwaltungsgericht; SR 173.32). Die Beschwerde hat die Begehren, deren Begründung mit Angabe der Beweismittel und der Unterschrift des Beschwerdeführers (oder der Beschwerdeführerin) oder der Vertretung zu enthalten; die angefochtene Verfügung und die als Beweismittel angerufenen Urkunden sind beizulegen (Art. 52 des Bundesgesetzes vom 20. Dezember 1968 über das Verwaltungsverfahren; SR 172.021).

Kopie z.K.:

- Regionales Heilmittelinspektorat der Nordwestschweiz (RHI)
- Kantonsapotheker/in, Aargau
- Kantonsapotheker/in, Bern





Anhang 1

Betriebsstandort 1001786

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

Fachtechnisch verantwortliche Person(en)

FVP 1 Izuzquiza Alberto Apotheker





Bewilligte Tätigkeiten / Auflagen / Einschränkungen

Nr.	Bezeichnung	Scope*	FVP
1	HERSTELLUNG VON ARZNEIMITTELN (OHNE LABILE BLUTPRODUKTE)		
1.2	Nichtsterile Produkte		
1.2.1	Nichtsterile Produkte (Herstellungstätigkeiten für folgende Darreichungsformen)		
1.2.1.1	Hartkapseln	H/V	1
1.2.1.5	Flüssige Darreichungsformen zur äusseren Anwendung	H/V	1
1.2.1.6	Flüssige Darreichungsformen zur inneren Anwendung	H/V	1
1.2.1.8	Andere feste Arzneiformen	H/V	1
1.2.1.9	Zubereitungen unter Druck	H/V	1
1.2.1.11	Halbfeste Darreichungsformen	H/V	1
1.2.1.12	Zäpfchen	H/V	1
1.2.1.13	Tabletten	H/V	1
1.2.2	Chargenfreigabe (technische Freigabe)	H/V	1
1.4	Andere Produktart oder Herstellungstätigkeit (jede andere relevante)		
1.4.1	Herstellung von:		
1.4.1.1	Phytoarzneimitte l n	H/V	1
1.4.1.2	Homöopathischen Arzneimitteln	H/V	1
1.5	Verpacken		
1.5.1	Primärverpacken		
1.5.1.1	Hartkapseln	H/V	1
1.5.1.5	Flüssige Darreichungsformen zur äusseren Anwendung	H/V	1
1.5.1.6	Flüssige Darreichungsformen zur inneren Anwendung	H/V	1
1.5.1.8	Andere feste Arzneiformen	H/V	1
1.5.1.9	Zubereitungen unter Druck	H/V	1
1.5.1.11	Halbfeste Darreichungsformen	H/V	1
1.5.1.12	Suppositorien	H/V	1
1.5.1.13	Tabletten	H/V	1
1.5.2	Sekundärverpacken	H/V	1
1.6	Qualitätskontrolle		
1.6.1	Mikrobiologische Analytik mit Sterilitätsprüfungen	H/V	1
1.6.3	Chemisch / Physikalisch	H/V	1
S.1.9	Lohnherstellung nach Art. 9 Abs. 2bis HMG von nicht zulassungspflichtigen Arzneimitteln		
S.1.9.1	Feste Darreichungsformen	H/V	1
S.1.9.2	Halbfeste Darreichungsformen	H/V	1
S.1.9.3	Flüssige Darreichungsformen	H/V	1
S.1.11	Abfüllung und Etikettierung von Ausgangsstoffen mit gebindeweiser Garantierung deren Identität nach Kapitel 20.1.6.4 Ph.Helv. für die Herstellung von nicht zulassungspflichtigen Arzneimitteln nach Art. 9 Abs. 2 Bst. a - cbis HMG	H/V	1
S.2	EINFUHR VON ARZNEIMITTELN (OHNE LABILE BLUTPRODUKTE)		
S.2.1	Einfuhr von nicht verwendungsfertigen Arzneimitteln		
S.2.1.1	Arzneimittel (Zwischenprodukte, ohne immunologische Arzneimittel und Blutpro-	H/V	1
0.4.1.1	dukte)	''' V	ı
S 2 1 A		Нл/	1
5.2.1.4	Wirkstoffe	H/V	



I-301.AA.05-A07d / V1.0 / pan / gme / smi / 01.01.2019



Nr.	Bezeichnung	Scope*	FVP
S.2.6	Erteilen von Herstellaufträgen für Arzneimittel als Auftraggeber	H/V	1
S.4	GROSSHANDEL MIT ARZNEIMITTELN (OHNE LABILE BLUTPRODUKTE)		
S.4.1	Grosshandel mit nicht verwendungsfertigen Arzneimitteln		
S.4.1.1	Arzneimittel (Zwischenprodukte, ohne immunologische Arzneimittel und Blutprodukte)	H/V	1
S.4.1.4	Wirkstoffe	H/V	1
S.4.2	Grosshandel mit verwendungsfertigen Arzneimitteln, inklusive Marktfreigabe		
S.4.2.1	Arzneimittel (ohne immunologische Arzneimittel und Blutprodukte)	H/V	1
S.4.6	Erteilen von Herstellaufträgen für Arzneimittel als Auftraggeber	H/V	1
S.5	AUSFUHR VON ARZNEIMITTELN (OHNE LABILE BLUTPRODUKTE)		
S.5.1	Ausfuhr von nicht verwendungsfertigen Arzneimitteln		
S.5.1.1	Arzneimittel (Zwischenprodukte, ohne immunologische Arzneimittel und Blutprodukte)	H/V	1
S.5.1.4	Wirkstoffe	H/V	1
S.5.2	Ausfuhr von verwendungsfertigen Arzneimitteln		
S.5.2.1	Arzneimittel (ohne immunologische Arzneimittel und Blutprodukte)	H/V	1



*siehe letzte Seite



Geltungsbereich (Scope) der bewilligten Tätigkeiten (für alle Anhänge)

- H/V Arzneimittel der Humanmedizin (Humanarzneimittel) und der Veterinärmedizin (Tierarzneimittel), ohne Arzneimittel für klinische Versuche
- V Ausschliesslich Arzneimittel der Veterinärmedizin (Tierarzneimittel)
- I Humanarzneimittel für klinische Versuche
- keine Präzisierung

