# AIPS

DE FR IT

Inhal	tsverzeichnis / Table des matières / Tabella dei contenuti	
1 AI	LLGEMEINE HINWEISE / REMARQUES GÉNÉRALES / INDICAZIONI GENERALI	3
2 SU INIZIA	UCHPLATTFORM EINSTIEGSMASKE / PLATE-FORME DE RECHERCHE, MASQUE D'ACCUEIL / PIATTAFORMA DI RICERCA, MASCHERA LE	۹ 4
2.1	DE	4
2.2 2.3	ГК IT	5 6
3 Pf	RÄPARATESUCHE AUSWAHL EXEMPLARISCH / EXEMPLE DE RECHERCHE DE PRÉPARATION / RICERCA DEI PREPARATI	7
3.1 3.2	DE FR	7 8
3.3		9
4 AI	NSICHT FI / PI (EXEMPLARISCH) / APERÇU DE L'IPR OU DE L'IPA / VISUALIZZAZIONE DELL'INFORMAZIONE	10 10
4.2	FR	11
4.3		12

5 ÄNDE	DERUNGEN RELEASE JULI 2013	
5.1 D	DE	
5.1.1	DIREKTLINK AUF DIE ZULASSUNGSNUMMER	
5.1.2	2 SORTIERUNG NACH SPALTENTITELN	
5.1.3	3 SPRACHAUSWAHL DER AIPS SUCHPLATTFORM	
5.1.4	ÄNDERUNG DER STANDARDBROWSEREINSTELLUNG EN	
5.1.5	5 TRANSFER VON ZULASSUNGEN	
5.2 FI	FR	
5.2.1	I LIEN DIRECT PAR NUMÉRO D'AMM	
5.2.2	2 TRI PAR EN-TÊTE DE COLONNE	
5.2.3	Sélection de la langue de la plate-forme de recherche AIPS	
5.2.4	MODIFICATION DU PARAMÉTRAGE STANDARD DE LA LANGUE DU NAVIGATEUR	
5.2.5	5 TRANSFERT D'AUTORISATIONS	
5.3 IT	IT	
5.3.1	LINK DIRETTO VERSO IL NUMERO DELL'OMOLOGAZIONE	
5.3.2	2 ORDINE SECONDO IL TITOLO DELLA COLONNA	
5.3.3	3 Scelta della lingua della piattaforma di ricerca AIPS	
5.3.4	CAMBIAMENTO DELL'IMPOSTAZIONE PREDEFINITA DELLA LINGUA DEL BROWSER	
5.3.5	5 TRASFERIMENTO DI OMOLOGAZIONI	
6 ÄNDE	DERUNGEN RELEASE OKTOBER 2014	
6.1 D	DE	
6.1.1	ANGABESTAND DER INFORMATION"	
6.1.2	2 Das Feld für die Eingabe des Präparatenamens wurde vergrößsert	
6.1.3	B DAS MENÜ MIT RUBRIKENTITEL SCROLLT MIT	
6.1.4	LISTEN GEÄNDERTER TEXTE: 2 MONATE STATT WIE BISHER NUR 4 WOCHEN	
6.2 FI	FR	
6.2.1	I INDICATION DE LA « MISE À JOUR DE L'INFORMATION »	
6.2.2	2 LE CHAMP DE SAISIE DE LA DÉNOMINATION DE LA PRÉPARATION A ÉTÉ AGRANDI	
6.2.3	B DÉFILEMENT AUTOMATIQUE DU MENU	
6.2.4	LISTES DES TEXTES MODIFIÉS : 2 MOIS AU LIEU DE 4 SEMAINES	
6.3 IT	IT	
6.3.1	I INDICAZIONE DELLO "STATO DELL'INFORMAZIONE"	
6.3.2	2 IL CAMPO PER L'INSERIMENTO DEL NOME DEL PREPARATO È STATO INGRANDITO	
6.3.3	3 IL MENU SEGUE LO SCROLL DELLA PAGINA	
6.3.4	LISTE DEI TESTI MODIFICATI: 2 MESI INVECE DI SOLE 4 SETTIMANE COME IN PRECEDENZA	

# 1 Allgemeine Hinweise / Remarques générales / Indicazioni generali

<ul> <li>Auf der Swissmedic Suchplattform werden die von den Zulassungsinhaberinnen hochgeladenen AI Texte 1 : 1 abgebildet</li> <li>Die Zulassungsinhaberinnen sind allein verantwortlich für die richtige Darstellung der von Swissmedic freigegebenen Zulassungstexte auf der AI-Plattform</li> <li>Die Suchplattform wurde auf folgende Browser optimiert: <ul> <li>Internet Explorer ab IE 9</li> <li>Morzilla Firefox ab 9.01</li> <li>Die Abbildung der Als in anderen Browserversionen oder Internetbrowsern kann zu eingeschränkten Darstellungen führen, z. B. Bilder, Tabellen, etc.</li> </ul> </li> <li>Die AI Suchplattform steht den Usern 24 Stunden zur Verfügung</li> </ul>	<ul> <li>Les textes d'information sur les médicaments sont publiés par Swissmedic tels qu'ils ont été téléchargés par les titulaires d'AMM</li> <li>Les titulaires d'AMM sont les seuls responsables de l'exactitude de la présentation sur la plate-forme info.méd. des textes d'information approuvés par Swissmedic</li> <li>La plate-forme de recherche a été optimisée pour les navigateurs suivants: <ul> <li>Internet Explorer à partir de IE 9</li> <li>Morzilla Firefox à partir de 9.01</li> <li>L'affichage des textes d'information sur les médicaments avec d'autres navigateurs ou d'autres versions des navigateurs précités peut être incomplet (tableaux, illustrations, etc.)</li> </ul> </li> <li>La plate-forme de recherche info.méd. est à la disposition des utilisateurs 24h/24</li> </ul>	<ul> <li>Sulla piattaforma di ricerca di Swissmedic sono pubblicati i testi come li hanno caricati i titolari dell'omologazione</li> <li>I titolari dell'omologazione sono i soli responsabili della corretta presentazione sulla piattaforma dei testi di omologazione approvati da Swissmedic</li> <li>La piattaforma di ricerca è stata ottimizzata per i seguenti browser: <ul> <li>Internet Explorer da IE 9</li> <li>Mozilla Firefox da 9.01</li> <li>Ia presentazione delle informazioni sui medicamenti in altre versioni di browser o browser Internet può limitarne la visualizzazione, ad es. per le immagini, le tabelle, ecc.</li> </ul> </li> <li>La piattaforma di ricerca è a disposizione degli utenti tutti i giorni 24 ore su 24</li> </ul>
---	--	--

### 2 Suchplattform Einstiegsmaske / Plate-forme de recherche, masque d'accueil / Piattaforma di ricerca, maschera iniziale

#### 2.1 DE

swissmedic	Arzneimittelinformation	5
Scrweizensches Heimitteinsblut Swissmedic Hilfe	3 4	DE FR IT EN
Bitte Suchargumente wählen		
Präparatname .	$\cup$	
Beginnt mit	(2)	
6 ° DE O FR O IT O EN		
Suchen Reset		
7		

#### Hauptfunktionen:

- Suche nach Präparatname, Wirkstoff, ATC Code, Zulassungsinhaberin und Volltextsuche (1)+ (7)
- Innerhalb jeder oben genannten Suchmöglichkeiten kann nach "Beginnt mit", "Enthält", "Muss entsprechen / ist" (2) gesucht werden
- Unter "Neue Texte" (3) finden die Anwender alle Neuzulassungen der letzten drei Monate
- Unter "Geänderte Texte" (4) sind alle geänderten AI Texte der letzten vier Wochen in einer Übersicht zu finden
- Die Suchplattform ist in den Sprachen DE, FR, IT, EN verfügbar (Oberflächensprache (5) und Al-Sprache (6))

swissmedic	Information sur le médicament	(5)		
Schweizerisches Heilmittelinstitut Swissmedic Aide	Nouveaux textes Textes modifiés	DE FR IT EN		
Sélectionner des critères de recherche				
Dénomination de la préparation Commence par				
Rechercher Réinitialise				
(I)				

#### Fonctions principales:

- Recherche par nom de préparation, principe actif, code ATC, titulaire d'AMM et dans l'ensemble du contenu textuel (1)+ (7)
- La recherche peut, pour chacun des types de recherche précités, être ciblée en sélectionnant « Commence par », « Contient » ou « Doit correspondre à / Est » (2).
- Sous « Nouveaux textes » (3), les utilisateurs pourront consulter la liste des nouvelles autorisations délivrées au cours des trois derniers mois.
- Sous « Textes modifiés » (4), les utilisateurs trouveront une liste récapitulative de tous les textes d'info.méd. qui ont été modifiés au cours des quatre dernières semaines.
- La plate-forme de recherche est disponible en 4 langues: DE, FR, IT, EN (langue de l'interface (5) et langue de l'info.méd. (6)).

swissmedic	Informazione sul medicamento	(5)
Schweizerisches Heilmittelinstitut	Nuove omologazioni Testi modificati	DE FR IT EN
Swissmedic Aiuto	3 4	
Scegliere la tematica di ricerca		
Nome del preparato		
Inizia con 💌	$\overline{2}$	
6 DE OFR ®IT OEN		
Cerca Cancella		
7		

## Funzioni principali:

- Ricerca con nome del preparato, principio attivo, codice ATC, titolare dell'omologazione e ricerca full-text (1) + (7)
- Per ciascuna delle suddette possibilità di ricerca, è possibile precisare la ricerca con le opzioni «Inizia con», «Contiene», «Deve corrispondere / è» (2)
- Sotto «Nuove omologazioni» (3) gli utenti possono consultare tutte le nuove omologazioni rilasciate negli ultimi tre mesi
- Sotto «Testi modificati» (4) gli utenti trovano un elenco dei testi dell'informazione sul medicamento modificati nelle ultime quattro settimane
- La piattaforma di ricerca è disponibile in 4 lingue: DE, FR, IT, EN (lingua dell'interfaccia (5) e lingua dell'informazione sul medicamento (6))

#### 3 Präparatesuche Auswahl exemplarisch / Exemple de recherche de préparation / Ricerca dei preparati

## 3.1 DE

	SWISS <b>medic</b> Schweizerisches Helmittelinstitut Swissmedic Hilfe	Arzn Neue T	eimittelinformation exte Geänderte Teste		(4)	DE FR IT EN
	Bitte Suchargumente wählen	HPC	Fachinformationen (5)	Zulassungsinhaberin	Patienteninformationen (5)	Zulassungsinhaberin
(1)	Präparatname	6	Aspirin Cardio 8 100/300	Bayer AG	Aspirin Cardio @ 100/300	Bayer AG
0	Beginnt mit		Aspirin®	Bayer AG	Aspirin®	Bayer AG
	5 DE OFR OTT OEN		Aspirin® 500 Instant-Tabletten	Bayer AG	Aspirin® 500 Instant-Tabletten	Bayer AG
	ASSIG		Aspirin® Complex	Bayer AG	Aspirin® Complex	Bayer AG
	Suchen 3 Reset		Aspirin®-C	Bayer AG	Aspirin®-C	Bayer AG

# Hauptfunktionen:

- Beispiel Suche nach "Präperatname" (1) und "Beginnt mit" (2) gibt eine Liste der FI und PI an
- Durch Klick auf Suchen (3) wird die Fl oder Pl des angegebenen Präparats (4) angezeigt
- Die ausgewählte FI oder PI kann ausgedruckt werden
- Sprachwechsel in eine andere Sprache ist möglich, dann wird die ausgewählte FI oder PI in der anderen Sprache angezeigt (5)

SWISS <b>medic</b> Schweizerisches Heilmittelinstitut Swissmedic Aide	Information sur le médicament Nouveaux textes Textes modifiés		4	de <b>fr</b> it en
Sélectionner des critères de recherche	HPC Information professionnelles (5)	Titulaire d'autorisation	Informations destinée aux patients (5)	Titulaire d'autorisation
Dénomination de la préparation	Aspirine Cardio® 100/300	Bayer AG	Aspirine Cardio® 100/300	Bayer AG
Commence par	Aspirine®	Bayer AG	Aspirine®	Bayer AG
	Aspirine® 500 Comprimés instantanés	Bayer AG	Aspirine® 500 Comprimés instantanés	Bayer AG
Aspirin	Aspirine® Complex	Bayer AG	Aspirine® Complex	Bayer AG
Rechercher — Réinitialise	r Aspirine®-C	Bayer AG	Aspirine®-C	Bayer AG
(3)				

# Fonctions principales:

- Exemple de recherche à partir du « Nom de la préparation » (1) et « Commence par », (2) qui aboutit à une liste d'IPR et d'IPA
- En cliquant sur « Rechercher » (3), l'IPR ou l'IPA de la préparation recherchée (4) s'affiche
- Il est possible d'imprimer les informations sur les médicaments
- Il est possible de changer de langue. Dans ce cas, l'IPR ou l'IPA sélectionnée s'affiche dans la nouvelle langue choisie (5).

SWISS <b>medic</b> Schweizerisches Heilmittelinstitut Swissmedic Aiuto	Informazione sul medicamento Nuove omologazioni Testi modificati		Q	DE FR TT EN
Scegliere la tematica di ricerca          1       Nome del preparato         Inizia con       •         5       DE       FR       IT       EN         Asprim       Cerca       Cancella         3       3	HPC Informazioni professionali (0) Nessun risultato	Titolare dell'omologazione	Informazioni destinate ai pazienti (0) Nessun risultato	Titolare dell'omologazione

# Funzioni principali:

- Esempio di ricerca con «Nome del preparato» (1) e «Inizia con» (2) che risulta in un elenco di informazioni professionali e informazioni destinate ai pazienti
- Cliccando su «Cerca» (3) si visualizzano le informazioni professionali e le informazioni destinate ai pazienti del preparato cercato (4)
- È possibile stampare l'informazione professionale o l'informazione destinata ai pazienti selezionata
- È possibile cambiare la lingua. In questo caso l'informazione selezionata è mostrata nella nuova lingua scelta (5)

## 4 Ansicht FI / PI (exemplarisch) / Aperçu de l'IPR ou de l'IPA / Visualizzazione dell'informazione

#### 4.1 DE

SWISS <b>medic</b> Schweizerisches Heilmittelinstitut Swissmedic Hilfe	Neue Texte Geänderte Texte	DE FR IT EN
Bitte Suchargumente wählen	Fachinformation	Drucken
Präparatname 💌		
Beginnt mit		
● DE ○ FR ○ IT ○ EN     ■       ■	Reyataz® 1	
Suchen (4) Reset	Zusammensetzung	
	Wirkstoff Atazanavir als Sulfat	
Reyataz® Zusammensetzung	Hilfsstoffe: Kapselinhalt: Crospovidon; Lactose-Monohydrat; Magnesiumstearat	
Galenische Form und Wirkstoffmenge pro Einheit	Kapselhülle: Gelatine; Indigotin (E132); Titaniumdioxid (E171); Eisenoxid (E172: Kapseln zu 300 mg)	
Indikationen/Anwendungsmöglichkeiten	Galenische Form und Wirkstoffmenge pro Einheit	
Dosierung / Anwendung Kontraindikationen	Hartgelatinekapseln zu 150 mg, 200 mg und 300 mg	
Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen		
Interaktionen	Indikationen/Anwendungsmöglichkeiten	
Schwangerschaft / Stillzeit Wirkung auf die Eabrtüchtigkeit und auf	Reyataz ist indiziert in Kombination mit anderen antiretroviralen Substanzen für die Behandlung von HIV-1 infizierten Erwachsenen und pädiatrischen Patienten ab 6 Jahren und älter, mit	oder ohne
das Bedienen von Maschinen	antiretrovirale Vorbehandlung.	
Unerwünschte Wirkungen	Basierend auf den verfügbaren virologischen und klinischen Daten von Erwachsenen ist bei Patienten mit ≥4 Proteaseinhibitor-Resistenzmutationen kein klinischer Nutzen zu erwarten. Ir	nformationen zur
Oberdosierung Figenschaften / Wirkungen	Anwendung in der Pädiatrie (6 Jahre bis <18 Jahre): siehe «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen» und «Eigenschaften/Wirkungen». Die Auswahl von Reyataz bei antiretroviral vorb	ehandelten
Pharmakokinetik	erwachsenen und pädiatrischen Patienten sollte aufgrund individueller viraler Resistenztestung und der Vorbehandlungsgeschichte des Patienten erfolgen. Es gibt keine Daten zur Wirks	amkeit bei
Präklinische Daten Sonstige Hinweise	Patienten mit schwerer Immunsuppression (CD4 <50 Zellen/mm <sup>3</sup> ).	
Zulassungsnummer Packungen	Decierung / Anwendung	
Zulassungsinhaberin	Distertang / Anwendung	
Stand der Information	Unicite Dusterlung Elwachsene	ia Kanaala
	Die empionierie Dusierung nur Reyataz ist sou mg ix taglich (i Kapsei zu vou mg oder 2 Kapsein zu sou mg) kompiniert mit nur mg ktonavir 1x taglich zusammen mit einer Manizeit. D	ie rapsein
	soliten unzerkaut eingenommen werden. Ritonavir wird als Booster der Atazanavir-Pharmakökinetik Verwendet (siehe auch «Vvarnninweise und Vorsichtsmassnahmen» und «interaktion	en»).

#### Hauptfunktionen:

- Ansicht des ausgewählten Präparates (1)
- Mit den links angezeigten Kapiteln (2) kann direkt in das entsprechende Kapitel der anzeigten FI oder PI gesprungen werden
- Ausdruck (3) der FI oder PI ist möglich
- Reset (4) für Rücksetzen aller Eingaben



#### Fonctions principales:

- Aperçu de l'information de la préparation sélectionnée (1)
- Grâce aux liens (2), il est possible d'accéder directement au chapitre souhaité de l'IPA ou de l'IPR
- Il est possible d'imprimer (3) l'IPR ou l'IPA
- Une fonction Annuler (4) permet d'effacer tous les critères de recherche préalablement saisis



Swissmedic Aide

Sélectionner des critères de recherche Dénomination de la préparation • Commence par © DE ◎ FR ◉ IT ◎ EN Revataz 4 Réinitialiser Rechercher Informazione destinata ai pazienti REYATAZ® Che cosa sono Reyataz e quando si usano? Di che cosa occorre inoltre tener conto durante il trattamento? Quando non si può usare il Reyataz? Quando è richiesta prudenza nell'uso di 2 Revataz? Come usare il Reyataz? Quali effetti collaterali può avere il Reyataz?

Reyata? Di che altro occorre tener conto? Cosa contengono Reyata? Numero dell'omologazione Dov'e ottenibile Reyata? Quali confezioni sono disponibili? Titolare dell'omologazione Questo foglietto illustrativo è stato controllato l'ultima volta nel agosto 2011 dall'autorità competente in materia di medicamenti (Swissmedic).

Information sur le médicament

Nouveaux textes Textes modifiés

de recherche Information destinée aux patients

#### Informazione destinata ai pazienti

Legga attentamente il foglietto illustrativo prima di far uso del medicamento.

Questo medicamento le è stato prescritto personalmente e quindi non deve essere consegnato ad altre persone, anche se i sintomi sono gli stessi. Il medicamento potrebbe nuocere alla loro salute. Conservi il foglietto illustrativo per poterlo rileggere all'occorrenza.

REYATAZ<sup>®</sup> (1)

#### Che cosa sono Reyataz e quando si usano?

Le capsule Reyataz contengono il principio attivo atazanavir, un antivirale (efficace contro i virus), che viene impiegato in combinazione con altre sostanze antiretrovirali negli adulti e nei bambini (a partire dai 6 anni) affetti da HIV (HIV = virus dell'immunodeficienza umana). Il principio attivo atazanavir fa parte della classe degli inibitori delle proteasi. Reyataz può essere impiegato solo su prescrizione medica.

#### Di che cosa occorre inoltre tener conto durante il trattamento?

In determinate condizioni di salute che insorgano prima o durante l'impiego di Reyataz è necessario usare particolari precauzioni. Vedere a questo proposito il paragrafo "Quando è richiesta prudenza nell'uso di Reyataz?".

Il virostatico contenuto in Reyataz non è efficace contro qualsiasi microrganismo che provoca infezioni. L'uso di un virostatico non adatto o in dosi errate può provocare complicanze. Non utilizzi perciò mai di propria iniziativa il medicamento per curare altre malattie o altre persone, anche se queste persone sono colpite dalla stessa malattia o presentano sintomi analoghi ai suoi.

Reyataz è in grado di migliorare il suo stato di salute, ma non cura l'infezione da virus HIV. Il rischio di infettare altre persone resta quindi immutato. Lei dovrà pertanto continuare ad usare adeguate misure precauzionali (es. uso del preservativo nei rapporti sessuali, impiego di siringhe sterili e di guanti di gomma) per evitare di trasmettere il virus ad altre persone.

Applicazione nei bambini: si veda a tal proposito il capitolo "Come usare il Reyataz?".

#### Funzioni principali:

- Visualizzazione dell'informazione del preparato selezionato (1)
- È possibile accedere direttamente al capitolo desiderato dell'informazione professionale o dell'informazione destinata ai pazienti grazie al corrispondente link (2)
- È possibile stampare (3) l'informazione
- La funzione Cancella (4) permette di cancellare tutti i criteri di ricerca inseriti

DE FR IT EN

Imprime

3

#### 5 Änderungen Release Juli 2013

#### 5.1 DE

#### 5.1.1 Direktlink auf die Zulassungsnummer

Neu ist es möglich, dass ein Direktlink (Zulassungsnummer) auf die Arzneimittelinformation eines bestimmten Präparates auf der AIPS Suchplattform gesetzt werden kann. Dazu muss für einen Link auf die Fachinformation am Ende des untenstehenden Link die jeweilige Zulassungsnummer eingefügt werden.

Beispiel:

http://www.swissmedicinfo.ch/ShowText.aspx?textType=Fl&lang=DE&authNr=54623

Für einen Link auf die Patienteninformation muss analog die gewünschte Zulassungsnummer eingefügt werden. Beispiel:

http://www.swissmedicinfo.ch/ShowText.aspx?textType=PI&lang=DE&authNr=54623

#### 5.1.2 Sortierung nach Spaltentiteln

In der Suchplattform kann neu jeweils nach Spaltentiteln sortiert werden. Dazu klicken Sie auf den entsprechenden Spaltentitel in der Tabelle. Mit je einem weiteren Klick kann die Spalte (und damit verbunden der Rest der Tabelle) auf- oder absteigend sortiert werden. Anhand eines Pfeils, jeweils links des Spaltentitels, sehen Sie ob Sie auf- oder absteigend sortiert haben.

SWISS <b>medic</b> Schweizerisches Heilmittelinstitut Swissmedic Hilfe		Arzneimittelinformation Neue Texte Geänderte Texte					Sprache Oberfläche DE FR IT EN
Bitte Suchargumente v	vählen	HPC ↑ Fachinformationen (94)	Zulassungsinhaberin	Publ. am	↑ Patienteninformationen (207)	Zulassungsinhaberin	Publ. am
Präparatname		[169Er]Erbiumcitrat CIS bio international	CBI Medical Products Vertriebs GmbH	12.04.2013	Alacare	Spirig Pharma AG	16.04.2013
Beginnt mit		Alacare	Spirig Pharma AG	16.0 <mark>4.2</mark> 013	Albicansan® D3, Salbe	Ebi-Pharm AG	29.03.2013
Sprache AI Text		Amisulprid Rivopharm	Rivopharm SA	30.04.2013	Albicansan® D5, Injektionslösung	Ebi-Pharm AG	03.04.2013
● DE ◎ FR ◎ IT ◎	EN	Amlodipin Spirig HC®	Spirig HealthCare AG	11.04.2013	Alpinamed Hustentropfen	Alpinamed AG	06.04.2013
		Beispielpräparat®_1	Vifor SA	21.06.2013	Alpinamed, homöopathische Beruhigungstropfen	Alpinamed AG	29.03.2013
Suchen	Reset	Beispielpräparat®_1	Vifor SA	21.06.2013	Alpinamed, homöopathische Blasentropfen	Alpinamed AG	29.03.2013
		Beispielpräparat®_1	Vifor SA	21.06.2013	Alpinamed, homöopathische Durchfalltropfen	Alpinamed AG	03.04.2013
		Beispielpräparat®_1	Vifor SA	21.06.2013	Alpinamed, homöopathische Erkältungstropfen	Alpinamed AG	29.03.2013
		Beispielpräparat®_1	Vifor SA	21.06.2013	Alpinamed, homöopathische Herztropfen	Alpinamed AG	03.04.2013

Beispiel: Alphabetische Sortierung nach Präparatenamen in den Spalten Fach- resp. Patienteninformation (Pfeil = links aufsteigend sortiert)

#### 5.1.3 Sprachauswahl der AIPS Suchplattform

Rechts oben auf der Ansicht wählen Sie die Sprachauswahl der Oberfläche (DE FR IT EN). Auf der linken Seite finden resp. wählen Sie die Sprache der AI – Texte (DE FR IT EN).

#### 5.1.4 Änderung der Standardbrowsereinstellung EN

Unabhängig von der Standardeinstellung eines Browsers (z. B. Englisch), wird standardmässig immer auf die DE AIPS Seite verwiesen. Sollte eine andere Oberflächensprache gewünscht sein, kann die Userin das mittels der Sprachauswahl rechts oben auf der AIPS Suchseite auswählen.

#### 5.1.5 Transfer von Zulassungen

Bei einem Transfer von Zulassungen (die Verantwortung für ein Präparat wechselt von einer Zulassungsinhaberin (ZI) zu einer anderen ZI), bleibt die Arzneimittelinformation des Präparat der bisherigen ZI solange in AIPS sichtbar, wie das längste Verfalldatum des im Umlauf befindlichen Präparates gültig ist.

Parallel dazu meldet die neue ZI das Präparat unter ihrem Namen an und publiziert das auf der AIPS Plattform.

Wenn das Präparat auf der AIPS Suchplattform gesucht wird, erscheint das Präparat einerseits ohne Bemerkung unter dem alten Präparate- und ZI Namen. Zusätzlich erscheint es ab dem von der neuen ZI angegeben Publikationsdatum mit dem Präparaten- und ZI-Namen der neuen ZI.

Zusätzlich erscheint bei der neuen ZI als Tootip (Mouse over Funktion über den ZI Namen), dass das Präparat transferiert wurde ("Transferiert von xxxx").

1	Beispielpräparat®_1	Vifor SA	
1.	Beispielpräparat@_1	MSD Merck Sharp & Dohme AG*	
	8eispielpräparat®_1	MSD Me Transferiert von Vifor SA	

\*Aus Transfer übernommen, siehe Tooltip auf Firma für vorherigen Zulassungsinhaber.

Beispiel: Transfer von Vifor SA zu MSD Merck Sharp & Dome AG

Wird das Präparat bei der neuen ZI ausgewählt, erscheint im Header ebenfalls die Meldung "Transferiert von xxxx".

SWISS <b>medic</b> Schweizerisches Heilmittelinstitut Swissmedic Hilfe	Arzneimittelinformation Neue Texte Geänderte Texte	Sprache Oberfläche <b>DE</b> FR Π EN
Bitte Suchargumente wählen	Fachinformation	Drucken
Präparatname	Transferiert von Vifor SA	
Beginnt mit	-	
Sprache AI Text O E      O FR     O IT     O EN	Beispielpräparat®_1 Kapitelüberschrift (Arial Schriftgrösse 12 fett)	
Beispi		
Suchen Reset	Zusammensetzung Wirkstoff1	
3eispielpräparat®_1 Zusammensetzung Galenische Form und Wirkstoffmenge	Galenische Form und Wirkstoffmenge pro Einheit Kapitelüberschrift: (Arial Schriftgrösse 11 fett)	
Beispiel: Meldung	im Header des Präparats, dass ein Transfer des Präparats vorliegt	

#### 5.2.1 Lien direct par numéro d'AMM

Il est maintenant possible de créer un lien direct (numéro d'AMM) vers l'information sur le médicament d'une préparation sur la plate-forme de recherche AIPS. Pour introduire un lien vers l'information professionnelle, il faut insérer les 5 chiffres du numéro d'AMM à la fin du chemin d'accès.

Exemple :

http://www.swissmedicinfo.ch/ShowText.aspx?textType=FI&lang=FR&authNr=54623

Pour créer un lien vers l'information destinée aux patients, procédez de la même manière en insérant le numéro d'AMM souhaité et en remplaçant simplement IPR par IPA. Pour changer de langue, cliquez sur FR ou IT.

http://www.swissmedicinfo.ch/ShowText.aspx?textType=PI&lang=FR&authNr=54623

#### 5.2.2 Tri par en-tête de colonne

Vous pouvez désormais procéder à un tri par titre de colonne dans la plate-forme de recherche. Pour ce faire, cliquez une première fois sur le titre de la colonne concernée dans le tableau. Cliquez une nouvelle fois pour réaliser un tri de la colonne (et du reste du tableau qui lui est lié) par ordre croissant ou décroissant.

La flèche à gauche du titre de la colonne vous permet de voir si le tri est croissant ou décroissant.

swissmedic Schwe Swissme

Célection

Information sur le médicament

zerisches Heilmittelinstitut dic Aide	Nouveaux textes Textes modifiés					Langue de l'interface DE <b>FR</b> IT EN
er des critères de recherche	HPC ↑ Informations professionnelles (93)	Titulaire d'autorisation	Publ. le	↑ Informations destinées aux patients (199)	Titulaire d'autorisation	Publ. le
A Constant of Constant of Constant of Constant		No.		The second second	The Construction of the Co	and a second second second

Selectionner des chie	eres de recherche	HPC '1' Informations professionnelles (95)	litulaire d autorisation	Publ. le	1. Intormations destinees aux patients (199)	litulaire a autorisation	Publ. le	
Dénomination de la	préparation 💌	Acide zolédronique Onco Sandoz® 4 mg/100	Sandoz Pharmaceuticals AG	20.04.2013	Alacare	Spirig Pharma AG	16.04.2013	
Commence par 💌		ml	Sandoz Pharmaceuticais AG	20.04.2015	Albicansan® D3, pommade	Ebi-Pharm AG	29.03.2013	
Langue des textes		Alacare®	Spirig Pharma AG	16.04.2013	Albicansan® D5, solution injectable	Ebi-Pharm AG	03.04.2013	
● DE ◎ FR ◎ IT ◎	) EN	Amisulpride Rivopharm	Rivopharm SA	30.04.2013	Alpinamed gouttes contre la toux	Alpinamed AG	06.04.2013	
		Amlodipine Spirig HC®	Spirig HealthCare AG	11.04.2013	Alpinamed, gouttes homéopathiques contre la diarrhée	Alpinamed AG	03.04.2013	
Rechercher	Réinitialiser	APréparation exemplaire®_1	Vifor SA	26.06.2013	Alpinamed, gouttes homéopathiques contre les			
		Bekunis® Dragées Bisacodyl	Ars Vitae AG	03.04.2013	refroidissements	Alpinamed AG	29.03.2013	
		Bekunis® tisane laxative instantanée	Ars Vitae AG	03.04.2013	Alpinamed, gouttes homéopathiques pour la ménopause	Alpinamed AG	29.03.2013	
		Buccolam®, solution buccale	ViroPharma LLC	25.04.2013	Alpinamed, gouttes homéopathiques pour la vessie	Alpinamed AG	29.03.2013	
			Bydureon®	AstraZeneca AG	03.04.2013	Alpinamed, gouttes homéopathiques pour le coeur	Alpinamed AG	03.04.2013
		Byetta®         AstraZeneca AG         03.04.20           Citrate d'Yttrium 90Y         CBI Medical Products Vertriebs GmbH         12.04.20	03.04.2013	Alpinamed, gouttes homéopathiques pour le foie et la	Alpinamed AG	03.04.2013		
			12.04.2013	vésicule biliaire	Alpinamed Ad	05.04.2015		
		Citrate d'Erbium[169Er] CIS bio international	CBI Medical Products Vertriebs GmbH	12.04.2013	Alpinamed, gouttes homéopathiques pour le sommeil	Alpinamed AG	29.03.2013	
					the second se			

Exemple : tri par ordre alphabétique des dénominations des préparations dans les colonnes Informations professionnelles et Informations destinées aux patients (la flèche à gauche indique un tri croissant)

#### 5.2.3 Sélection de la langue de la plate-forme de recherche AIPS

Vous pouvez sélectionner la langue de l'interface en cliquant en haut à droite de la page sur DE, FR, IT ou EN. Dans le champ à gauche, vous pouvez également choisir la langue d'affichage des textes de l'information sur le médicament (DE, FR, IT, EN).

#### 5.2.4 Modification du paramétrage standard de la langue du navigateur

Quelle que soit la langue paramétrée par défaut dans le navigateur (p. ex. anglais), il est systématiquement renvoyé à la page de l'AIPS en allemand. Si vous souhaitez changer la langue de l'interface, sélectionnez la langue désirée en haut à droite de la page de recherche de l'AIPS.

#### 5.2.5 Transfert d'autorisations

En cas de transfert d'autorisations (la responsabilité d'une préparation passe d'un titulaire d'autorisation à un autre), l'information sur le médicament de l'ancien titulaire d'autorisation (tit. d'AMM) reste visible sur l'AIPS tant que la date de péremption la plus éloignée de la préparation commercialisée n'a pas expiré. En parallèle, le nouveau tit. d'AMM reprend la préparation sous son nom et publie ses textes sur la plate-forme AIPS. Si vous cherchez la préparation sur la plate-forme, elle s'affichera sans aucune remarque sous son ancienne dénomination et sous le nom de l'ancien tit. d'AMM, mais aussi, à partir de la date de publication indiquée par le nouveau tit. d'AMM, sous sa nouvelle dénomination et le nom du nouveau tit. d'AMM.

EN

.

En outre, si vous placez le curseur sur le nom du nouveau tit. d'AMM, une infobulle apparaît pour indiquer que la préparation a été transférée (« Transféré de xxxx »).

Beispielpräparat®_1	Vifor SA
Beispielpräparat@_1	MSD Merck Sharp & Dohme AG*
Beispielpräparat®_1	MSD Me Transferiert von Vifor SA

\*Cette monographie est le résultat d'un transfer, veuillez consulter l'info-bulle afin de connaître le titulaire d'autorisation précédent.

Exemple : transfert de Vifor SA à MSD Merck Sharp & Dome AG

Lorsque vous sélectionnez le nouveau tit. d'AMM, le message « Transféré de xxxx » s'affiche en en-tête.

SWISS <b>medic</b> Schweizerisches Heilmittelinstitut Swissmedic Aide	Information sur le médicament Nouveaux textes Textes modifiés	Langue de l'interface DE <b>FR</b> IT EN
Sélectionner des critères de recherche Dénomination de la préparation	Information professionnelle Transférée de Vífor SA	Imprimer
Commence par ▼ Langue des textes ◎ DE ◎ FR ◎ IT ◎ EN Beisp	Beispielpräparat®_1 Kapitelüberschrift (Arial Schriftgrösse 12 fett)	

Exemple : message apparaissant au début du texte de la préparation et indiquant son transfert.

#### 5.3.1 Link diretto verso il numero dell'omologazione

Sulla piattaforma di ricerca AIPS è possibile creare un link diretto (numero dell'omologazione) verso l'informazione sul medicamento di un determinato preparato. Per introdurre un link verso l'informazione professionale occorre inserire il numero dell'omologazione a cinque cifre alla fine del link sottostante.

Esempio:

http://www.swissmedicinfo.ch/ShowText.aspx?textType=FI&lang=FR&authNr=54623

Analogamente, per creare un link verso l'informazione destinata ai pazienti occorre aggiungere il numero dell'omologazione desiderato. Esempio: http://www.swissmedicinfo.ch/ShowText.aspx?textType=PI&lang=IT&authNr=54623

#### 5.3.2 Ordine secondo il titolo della colonna

Nella piattaforma di ricerca è ora possibile ordinare le colonne secondo il titolo. Per farlo, liccare una volta sul titolo della colonna nella tabella. Cliccare ancora una volta per mettere la colonna (e quindi il resto della tabella) in ordine crescente o decrescente. La freccia situata a sinistra del titolo della colonna permette di vedere se la colonna è messa in ordine crescente o decrescente.



#### Informazione sul medicamento

Nuove omologazioni Testi modificati

Scegliere la tematica	a di ricerca	HPC	Titolare dell'omologazione	Publ. il	↑ Informazioni destinate ai pazienti (199)	Titolare dell'omologazione	Publ. il
Nome del preparato		Nessun risultato			AEsempio del preparato®_1	Vifor SA	26.06.2013
nizia con		*Questo testo era trasferito di un altro titolare dell'omologazione,	guarda il tooltip sul titolare.		Alacare	Spirig Pharma AG	16.04.2013
ngua dei testi					Albicansan® D3, pomata	Ebi-Pharm AG	29.03.2013
DE OFR OIT	DE O FR O IT O EN			Albicansan® D5, soluzione per iniezione	Ebi-Pharm AG	03.04.2013	
					Alpinamed gocce contro la tosse	Alpinamed AG	06.04.2013
Cerca	Cancella				Alpinamed, gocce omeopatiche contro la diarrea	Alpinamed AG	03.04.2013
					Alpinamed, gocce omeopatiche contro le malattie da raffreddamento	Alpinamed AG	29.03.2013
					Alpinamed, gocce omeopatiche per i reni	Alpinamed AG	29.03.2013
					Alpinamed, gocce omeopatiche per il cuore	Alpinamed AG	03.04.2013
					Alpinamed, gocce omeopatiche per il fegato e la bile	Alpinamed AG	03.04.2013
					Alpinamed, gassa omganatisha par il conno	Alpinamed AC	20.02.2012

Esempio: ordine alfabetico secondo il nome del preparato nelle colonne Informazioni professionali e Informazioni destinate ai pazienti (la freccia a sinistra indica che la colonna è messa in ordine crescente)

Lingua del interfaccia

DE FR IT EN

#### 5.3.3 Scelta della lingua della piattaforma di ricerca AIPS

È possibile scegliere la lingua della maschera cliccando DE FR IT EN in alto a destra della pagina. Nel campo a sinistra è anche possibile scegliere la lingua dei testi dell'informazione sul medicamento (DE FR IT EN).

#### 5.3.4 Cambiamento dell'impostazione predefinita della lingua del browser

A prescindere dall'impostazione predefinata di un browser (ad es. inglese), normalmente si è sempre rinviati all'interfaccia AIPS in tedesco. Se si desidera un'altra lingua, è possibile sceglierla in alto a destra sulla pagina di ricerca AIPS.

#### 5.3.5 Trasferimento di omologazioni

In caso di trasferimento di omologazioni (la responsabilità per un preparato passa da un titolare dell'omologazione a un altro) l'informazione sul medicamento del precedente titolare dell'omologazione rimane visibile in AIPS fintanto che è valida la data di scadenza più lunga del preparato commercializzato. Parallelamente, il nuovo titolare dell'omologazione riprende il preparato sotto il proprio nome e lo pubblica sulla piattaforma AIPS.

Quando si cerca il preparato sulla piattaforma, esso verrà visualizzato senza osservazioni sotto il suo precedente nome e sotto il nome del precedente titolare dell'omologazione, ma anche, a partire dalla data di pubblicazione indicata dal nuovo titolare dell'omologazione, sotto il suo nuovo nome e sotto il nuovo titolare dell'omologazione.

Inoltre, mettendo il cursore sul nome del nuovo titolare dell'omologazione, appare un tolti che mostra il trasferimento del preparato («trasferito di xxxx»).

1	Beispielpräparat®_1	Vifor SA
1.	Beispielpräparat@_1	MSD Merck Sharp & Dohme AG*
	8eispielpräparat®_1	MSD Me Transferiert von Vifor SA

\*Questo testo era trasferito di un altro titolare dell'omologazione, guarda il tooltip sul titolare.

Esempio: trasferimento da Vifor SA a MSD Merck Sharp & Dome AG

Se si seleziona il nuovo titolare dell'omologazione, nell'intestazione appare anche il messaggio («trasferito di xxxx»).

SWISS <b>medic</b> Schweizerisches Heilmittelinstitut Swissmedic Aiuto	Informazione sul medicamento Nuove omologazioni Testi modificati	Lingua del interfaccia DE FR <b>IT</b> EN
Scegliere la tematica di ricerca	Informazione professionale	Stampa
Nome del preparato	Trasferito di Vifor SA	
Inizia con 💌		
Lingua dei testi	Beispielpräparat®_1	

Esempio: messaggio che appare nell'intestazione del preparato e che ne indica il trasferimento.

#### 6 Änderungen Release Oktober 2014

#### 6.1 DE

#### 6.1.1 Angabe "Stand der Information"

Neu wird der Stand der Information von Fach- und Patienteninformation in der Liste der Präparate angezeigt:

HPC ↑ Fachinformationen (2)	Zulassungsinhaberin
Dafalgan Odis®	Bristol-Myers Squibb SA
Dafalgan®	Bristol-Myers Squibb SA

#### 6.1.2 Das Feld für die Eingabe des Präparatenamens wurde vergrössert

#### 6.1.3 Das Menü mit Rubrikentitel scrollt mit

Das Menü mit den einzelnen Rubrikentiteln der Fach- oder Patienteninformation scrollt mit, so dass direkt in andere Kapitel gesprungen werden kann, ohne zuerst nach oben scrollen zu müssen.

#### 6.1.4 Listen geänderter Texte: 2 Monate statt wie bisher nur 4 Wochen

Neu erscheinen die Arzneimittelinformationen während 2 Monaten (vorher: 4 Wochen) unter "geänderte Texte".

#### 6.2 FR

#### 6.2.1 Indication de la « Mise à jour de l'information »

La « Mise à jour de l'information » de l'information professionnelle et de l'information destinée aux patients s'affiche désormais dans la liste des préparations :

HPC <b>↑</b> Informations professionnelles (2)	Titulaire d'autorisation
Dafalgan Odis®	Bristol-Myers Squibb SA
Dafalgan®	Bristol-Myers Squibb SA

#### 6.2.2 Le champ de saisie de la dénomination de la préparation a été agrandi

#### 6.2.3 Défilement automatique du menu

Le menu comportant les différentes rubriques de l'information professionnelle ou de l'information destinée aux patients défile automatiquement de telle sorte qu'il est possible de passer directement à un autre chapitre sans être contraint de revenir tout d'abord en haut de la page.

#### 6.2.4 Listes des textes modifiés : 2 mois au lieu de 4 semaines

Les informations sur les médicaments apparaissent maintenant pendant 2 mois (au lieu de 4 semaines précédemment) sous « Textes modifiés ».

#### 6.3 IT

#### 6.3.1 Indicazione dello "Stato dell'informazione"

Ora lo stato dell'informazione professionale e destinata ai pazienti è visualizzato nell'elenco dei preparati:

HPC 🕇 Informazioni professionali (2)	Titolare dell'omologazione
Dafalgan Odis®	Bristol-Myers Squibb SA
Dafalgan®	Bristol-Myers Squibb SA

#### 6.3.2 Il campo per l'inserimento del nome del preparato è stato ingrandito

#### 6.3.3 Il menu segue lo scroll della pagina

Il menu con le singole rubriche dell'informazione professionale o destinata ai pazienti segue lo scroll della pagina; così si può saltare direttamente ad altri capitoli senza dover dapprima scrollare verso l'alto.

#### 6.3.4 Liste dei testi modificati: 2 mesi invece di sole 4 settimane come in precedenza

Ora le informazioni sui medicamenti compaiono per 2 mesi (in precedenza: 4 settimane) sotto "Testi modificati".