

Kapitel 30

Pharmazeutische Erzeugnisse

Placentauszug

in Öl, Wirkstoff für organo-therapeutische und kosmetische Produkte, in Engros-packung, nicht dosiert (*dosiert, z.B. in Ampullen oder für den Einzelverkauf auf-gemacht: Nr. 3004.9000*). 528.1350.1987.1

Schlagwörter: für organo-therapeutische und kosmetische Produkte

3001.9000

Blutfractionen

in Pulverform, durch Isolierung des Plasma von geniessbarem Rinder- oder Schweinblut erhalten. Das Plasma wird danach bei niedriger Temperatur durch Pulverisation getrocknet, wobei die Zellstruktur und der Nährwert erhalten bleiben. Diese Erzeugnisse, welche ungefähr 70 % Proteine enthalten, werden in kleinen Mengen (1 bis 5 % vom Gewicht des Fertigprodukts) als funktionelle Proteine oder wegen ihrer Eigenschaft als hydraulisches Bindemittel, ihrem gelatinierenden Vermögen usw., in Nahrungsmitteln eingesetzt. 615.44.1991.1

Schlagwörter: Plasma / Rinderblut / Schweineblut / funktionelles Protein / Binde-mittel

3002.1200

Interferon

Protein aus Körperzellen, welches diesen gegen Viren und andere Substanzen schützt, das Zellwachstum und die Vermehrung von verschiedenen Infektionser-regern hemmt und die Immunfunktionen regelt.

Anwendung der Allgemeinen Vorschriften für die Auslegung des Harmonisierten Systems 1 und 6 (Unternummern-Anmerkung 1 a) zu Kapitel 30. 304.17.1996.1

Schlagwörter: Protein / Schutz gegen Viren / regelt die Immunfunktion

3002.1300

Pegfilgrastim (INN)

[N-(3-hydroxypropyl)methionyl koloniestimulierender Faktor (CSF), 1-ether mit α -methyl- ω -hydroxypoly(oxyethylen)]; eine Form von Filgrastim (INN) (ein humaner Granulozyten-Wachstumsfaktor (G-CSF)) mit langer Wirkungsdauer, hergestellt durch eine kovalente Bindung eines einzelnen Polyethylenglycol-Moleküls von 20 Kilodalton mit dem amino-endständigen Methionyl-Rest der Peptidkette von Fil-grastim mittels reduktiver Aminierung. Pegfilgrastim gehört wie Filgrastim zu einer Klasse von Substanzen, die die Vermehrung und Reifung der neutrophilen Granulozyten im Knochenmark regulieren, um damit die Effektivität des Immunsys-tems gegen bakterielle Infektionen bei Neutropenie wiederherzustellen.

Anwendung der Allgemeinen Vorschriften für die Auslegung des Harmonisierten Systems 1 und 6 (Unternummern-Anmerkung 1 a) zu Kapitel 30. 304.21.2011.1

Schlagwörter: Wachstumsfaktor / Wiederherstellung des Immunsystems / gegen bakterielle Infektionen

3002.1300

Peginterferon alfa-2a (INN)

Interferon alpha-2a, bei dem ein Lysin in der Position 31, 121, 131 oder 134 mit *N*²,*N*⁶-bis[methylpoly(oxyethylen)oxycarbonyl]-L-lysyl acyliert wurde. Die Molekularmasse des Polyethylenglykolanteils kann in der Produktebezeichnung (INN) angegeben sein, zum Beispiel: Peginterferon alfa-2a (40KD). Zur Verwendung in der Medizin als Immunmodulator bei der Behandlung von Hepatitis B oder Hepatitis C.

Anwendung der Allgemeinen Vorschriften für die Auslegung des Harmonisierten Systems 1 und 6 (Unternummern-Anmerkung 1 a) zu Kapitel 30. 304.71.2009.1

Schlagwörter: Immunmodulator / Behandlung von Hepatitis

3002.1300

Peginterferon alfa-2b (INN)

Interferon alpha-2b, bei dem ein Stickstoff entweder des Cysteins der Position 1 oder eines Lysins der Position 31, 121, oder 134 über eine Carbamat-Bindung mit dem Monomethylether des Polyethylenglykols verbunden ist. Die Molekularmasse des Polyethylenglykolanteils kann in der Produktebezeichnung (INN) angegeben sein, zum Beispiel: Peginterferon alfa-2b (12KD). Zur Verwendung in der Medizin als Immunmodulator bei der Behandlung von chronischer Hepatitis C.

Anwendung der Allgemeinen Vorschriften für die Auslegung des Harmonisierten Systems 1 und 6 (Unternummern-Anmerkung 1 a) zu Kapitel 30. 304.72.2009.1

Schlagwörter: Immunmodulator / Behandlung von Hepatitis

3002.1300

Diagnostik-Kits

zum in vitro Nachweis des HIV-Virus im Blut, im Serum und im Humanplasma durch an Enzyme gebundene Immunoabsorption (ELISA). Das Kit enthält hauptsächlich folgendes: 1) mit gereinigten HIV-I und HIV-II Antigenen überzogene Becher und 2) Ziegenantikörper anti IgG und menschliche, an die Peroxydase gekoppelte anti IgM. Alle im Serum oder im analysierten Plasma existierenden HIV-Antikörper, welche in die Becher plaziert wurden, verbinden sich nach einer Inkubationszeit von 30 Minuten zu 40° C mit den HIV-Antigenen. Nach Reinigung der Becher mit einer speziellen Reinigungsflüssigkeit, welche alle nicht gebundenen Substanzen eliminiert, wird das Konjugat in die Becher gefügt und während zusätzlichen 30 Minuten inkubiert. Nach einer Reinigung und einer zusätzlichen Trocknung, welche dazu bestimmt ist, die nicht gebundenen Konjugate zu eliminieren, wird eine chromogene Lösung dazugegeben. Bis eine eventuelle Farbveränderung eintritt, muss man 30 Minuten warten und danach eine Arretierlösung hinzufügen. Die optische Dichte von jedem Becher wird in den 30 Minuten nach dem Ende der Reaktion bestimmt und erlaubt festzustellen, ob Antikörper anti HIV in der Probe und in welcher Menge sie vorhanden sind.

Anwendung der Allgemeinen Vorschrift für die Auslegung des Harmonisierten Systems 3 b). 304.54.1998.1

Schlagwörter: zum Nachweis des HIV-Virus / durch an Enzyme gebundene Immunabsorption (ELISA)

3002.1500

Diagnostik-Kit zum Nachweis des Chikungunya-Virus

bestehend aus einem ELISA (enzymelinked immunosorbent assay) Test-Kit, das einen semiquantitativen In-vitro-Nachweis für humane Antikörper der Immunglobulinklasse IgM gegen Chikungunya-Virus im Serum oder im Plasma zur Diagnose des Chikungunya-Fiebers liefert sowie zur Differenzialdiagnose von hämorrhagischem Fieber.

Das Produkt besteht aus folgenden Komponenten:

- 1) Mikrotiterplatten, mit rekombinanten Antigenen des Chikungunya-Virus beschichtet, in Form von 12 Mikrotiterstreifen, die jeweils 8 Einzelproben in einem Rahmen enthalten;
- 2) Kalibrator (IgM, Mensch);
- 3) Positive Kontrolle (IgM, Mensch);
- 4) Negative Kontrolle (IgM, Mensch);
- 5) Enzymkonjugat (peroxidase-markiertes Anti-Human-IgM) (Ziege);
- 6) Probenpuffer, mit IgG/RF-absorbierendes (Anti-Human-IgG-Antikörperpräparat aus Ziegen) enthält;
- 7) Waschpuffer;
- 8) Chromogen / Substratlösung TMB/H₂O₂;
- 9) Stopplösung 0,5 M Schwefelsäure;
- 10) Schutzfolie;
- 11) Prüfanweisung; und
- 12) Qualitätskontrollzertifikat.

In einem ersten Reaktionsschritt werden verdünnte Patientenproben in den Vertiefungen inkubiert. Im Falle von positiven Proben werden spezifische IgM (auch IgA und IgG) Antikörper an die Antigene gebunden. Um die gebundenen Antikörper zu detektieren, wird eine zweite Inkubation unter Verwendung eines enzymmarkierten Anti-Human-IgM (Enzymkonjugats) durchgeführt, das eine Farbreaktion katalysiert.

Anwendung der Allgemeinen Vorschriften für die Auslegung des Harmonisierten Systems 1, 3 b) und 6.

S. a. *Entscheid "Diagnostik-Kit zum Nachweis des Zika-Virus", Nr. 3822.0000.*

304.44.2016.5

Schlagwörter: -

3002.1500

Diagnostik-Kit zum Nachweis des Zika-Virus

bestehend aus einem ELISA (enzymelinked immunosorbent assay) Test-Kit, das einen semiquantitativen In-vitro-Nachweis für humane Antikörper der Immunglobulinklasse IgM gegen Zika-Virus im Serum liefert.

Das Produkt besteht aus folgenden Komponenten:

- 1) Mikrotiterplatten, mit rekombinanten nicht-strukturellem Protein (NS1) des Zika-Virus beschichtet, in Form von 12 Mikrotiterstreifen, die jeweils 8 Einzelproben in einem Rahmen enthalten;
- 2) Kalibrator (IgM, Mensch);
- 3) Positive Kontrolle (IgM, Mensch);
- 4) Negative Kontrolle (IgM, Mensch);
- 5) Enzymkonjugat (peroxidase-markiertes Anti-Human-IgM) (Ziege);
- 6) Probenpuffer, mit IgG/RF-absorbierendes (Anti-Human-IgG-Antikörperpräparat aus Ziegen) enthält;
- 7) Waschpuffer;
- 8) Chromogen / Substratlösung TMB/H₂O₂;
- 9) Stopplösung 0,5 M Schwefelsäure;
- 10) Schutzfolie;
- 11) Prüfanweisung; und
- 12) Qualitätskontrollzertifikat.

In einem ersten Reaktionsschritt werden verdünnte Patientenproben in den Vertiefungen inkubiert. Im Falle von positiven Proben werden spezifische IgM (auch IgA und IgG) Antikörper an die Antigene gebunden. Um die gebundenen Antikörper zu detektieren, wird eine zweite Inkubation unter Verwendung eines enzymmarkierten Anti-Human-IgM (Enzymkonjugats) durchgeführt, das eine Farbreaktion katalysiert.

Das Kit eignet sich für die Serodiagnose von akuten und vergangenen Zika-Virus-Infektionen.

Anwendung der Allgemeinen Vorschriften für die Auslegung des Harmonisierten Systems 1, 3 b) und 6.

S. a. *Entscheid "Diagnostik-Kit zum Nachweis des Zika-Virus", Nr. 3822.0000.*

304.44.2016.2

Schlagwörter: -

3002.1500

Zubereitung

auf der Grundlage von Milchsäurebakterien, unverpackt, als Grundstoff oder als Träger entweder Calciumcarbonat und Laktose, Stärke und Laktose oder Saccharose und Polysaccharide enthaltend. Diese Erzeugnisse werden bei der Herstellung von Medikamenten oder als Additiv bei der Fütterung von Tieren zur besseren Verdauung und zur Behandlung von Verdauungsstörungen eingesetzt.
304.22.1997.1

Schlagwörter: Milchsäurebakterie / Additiv / für Tierfutter / Behandlung von Verdauungsstörungen

3002.9000

Zubereitung für die Tierfütterung

zur Vorbeugung der Kokzidiose bei Brathähnchen, welche durch Eimeria spp. verursacht wird. Es handelt sich um eine Zubereitung in Form eines freifliessenden Pulvers, bestehend aus Maduramicinammonium (Maduramicinammoniumsalz) (0,75 %), Nicarbazin (8 %) (Wirkstoff) und Maisspindelmehl (Trägerstoff). Sie ist in Säcken à 25 kg verpackt und wird dem Futter in einer Dosis von 500 g pro Tonne beigemischt.

Anwendung der Allgemeinen Vorschriften für die Auslegung des Harmonisierten Systems 1 und 6. 710108.4.2018.2

Schlagwörter: Vorbeugung / Kokzidiose

3003.2000

Zubereitung für die Tierfütterung

zur Vorbeugung und Kontrolle der Kokzidiose bei Brathähnchen, welche durch Eimeria spp. verursacht wird. Es handelt sich um eine Zubereitung in Form eines weissen bis grauweissen Pulvers, bestehend aus Robenidin-Hydrochlorid (10 %) (Wirkstoff) und Calciumcarbonat (Trägerstoff). Sie ist in Säcken à 25 kg verpackt und wird dem Futter in einer Dosis von 350 - 500 g pro Tonne beigemischt.

Anwendung der Allgemeinen Vorschriften für die Auslegung des Harmonisierten Systems 1 und 6. 710108.4.2018.5

Schlagwörter: Vorbeugung / Kokzidiose

3003.2000

Calciumborogluconat

handelsübliches, ein Gemisch aus Calciumgluconat und Borsäure, zu therapeutischen Zwecken. 615.107.1995.1

Schlagwörter: Calciumgluconat / Borsäure / therapeutisch

3003.9000,
3004.9000**Injektionsspritzen**

aus Kunststoff mit eingesetzter Injektionsnadel, gefüllt mit injizierbaren Arzneiwaren der Nrn. 3003/3004 sowie mit aufgedruckter Bezeichnung des Inhaltes, zum einmaligen Gebrauch (*mit anderen Injectabilia des Kapitels 30 gefüllt: nach Massgabe des Inhaltes, z.B. Nrn. 3001, 3002*). 528.1352.1987.1

Schlagwörter: gefüllt mit Arzneiwaren / mit injektionsnadel

3004.1000/
9000**Knochentransplantationsersatz**

bestehend aus Calciumsulfat in pharmazeutischer Qualität, das 4 % Tobramycinsulfat enthält. Das Erzeugnis, in Form von gleichmässig geformten, zylinderförmigen Tabletten (4.8 Millimeter Durchmesser), ist in sterilen Flaschen zu 5 cc, 10 cc und 20 cc verpackt.

Anwendung der Allgemeinen Vorschriften für die Auslegung des Harmonisierten Systems 1 und 6. 304.58.2003.1

Schlagwörter: Calciumsulfat in pharmazeutischer Qualität / mit Tobramycinsulfat (Antibiotikum)

3004.2000

Erzeugnis zur perkutanen Verabreichung

zur Behandlung von hormonellen Mängeln während der Menopause. Das Produkt enthält:

- 1) eine Aussenmembrane oder Schutzfolie aus durchsichtigem Kunststoff, welche das Austreten des Wirkstoffes, nämlich das 17 β -Estradiol, verhindert;
- 2) eine kleine Tasche, aus welcher das 17 β -Estradiol durch Absorption durch die Haut dem Kreislaufsystem zugeführt wird;
- 3) eine Kontrollmembrane (für den Wirkstoff durchlässig), die eine gleichmässige und kontrollierte Versorgung des Körpers mit 17 β -Estradiol gewährleistet;
- 4) einem für den Wirkstoff durchlässigen Klebstoff, welcher es der Haut erlaubt, das Erzeugnis unmittelbar nach der Applikation zu absorbieren; und
- 5) ein bei der Anwendung abziehbares Schutzblatt, welches es erlaubt, das Erzeugnis bis zum Zeitpunkt der Anwendung geschlossen und intakt aufzubewahren. 304.58.1999.1

Schlagwörter: Behandlung von hormonellen Mängeln / Hormon / Menopause / Estradiol

3004.3900

Flüssige Zubereitung

mit folgender Zusammensetzung; ammoniakhaltiges Eisencitrat, Vitamin B₁₂, Folsäure, Sorbitlösung, Alkohol (3,61 %), Himbeeraroma und einem angemessenen Anteil verschiedener Vitamine. Diese Zubereitung wird als Anregung der Blutbildung bei der Behandlung von ernährungsbedingter oder hypochromer Blutarmut eingesetzt. 304.23.1997.1

Schlagwörter: ammoniakhaltiges Eisencitrat / Vitamin B12 / zur Bluterzeugung / zur Blutproduktion / Blutregenerierung / Anregung der Blutbildung / Behandlung von ernährungsbedingter oder hypochromer Blutarmut

3004.5000

Arzneiware

in Form von steril verpackten Spritzen, gefüllt mit einer viskoelastischen Lösung von 20 mg/2 ml Natriumhyaluronat. 1 ml der zur Injektion in die Gelenkhöhlen bestimmten isotonischen Lösung (pH 7,3) enthält 10 mg (1 %) durch Fermentation hergestelltes Natriumhyaluronat, Natriumchlorid, Dinatriumphosphat, Natriumdihydrogenphosphat und Wasser.

Sie wird dazu verwendet, die durch degenerative oder traumatische Veränderungen des Kniegelenks oder anderer Sinovialgelenke hervorgerufenen Schmerzen zu lindern sowie die Beweglichkeit zu erhöhen. Das Produkt verbessert aufgrund von intraartikulären Injektionen von hochgereinigter Hyaluronsäure die viskoelastischen Eigenschaften der Gelenkflüssigkeit.

Anwendung der Allgemeinen Vorschriften für die Auslegung des Harmonisierten Systems 1 und 6. 304.70.2015.1

Schlagwörter: Spritze / Füllung / Hyaluronsäure / Knie / Gelenk / Sinovial

3004.9000

Arzneiware

in Form von steril verpackten Spritzen, gefüllt mit einer viskoelastischen Lösung von 40 mg/2 ml Natriumhyaluronat. 1 ml der zur Injektion in die Gelenkhöhlen bestimmten isotonischen Lösung (pH 7,3) enthält 20 mg (2 %) durch Fermentation hergestelltes Natriumhyaluronat, Natriumchlorid, Dinatriumphosphat, Natriumdihydrogenphosphat, Mannitol und Wasser.

Sie wird dazu verwendet, die durch degenerative oder traumatische Veränderungen des Kniegelenks oder anderer Sinovialgelenke hervorgerufenen Schmerzen zu lindern sowie die Beweglichkeit zu erhöhen. Das Produkt verbessert aufgrund von intraartikulären Injektionen von hochgereinigter Hyaluronsäure die viskoelastischen Eigenschaften der Gelenkflüssigkeit.

Anwendung der Allgemeinen Vorschriften für die Auslegung des Harmonisierten Systems 1 und 6. 304.71.2015.1

Schlagwörter: Spritze / Füllung / Hyaluronsäure / Knie / Gelenk / Sinovial

3004.9000

Cotrimoxazol

in Form von Tabletten, zur Behandlung von durch Bakterien verursachten Infektionen wie Cholera oder Typhus. Es besteht aus zwei Wirkstoffen, Sulfamethoxazol (SMZ) und Trimethoprim (TM), in Aufmachung für den Einzelverkauf.

Darreichungsform und Wirkstoffmenge pro Einheit: beige Tabletten (eingekerbt), 160 mg (TM) und 800 mg (SMZ) enthaltend.

Anwendung der Allgemeinen Vorschriften für die Auslegung des Harmonisierten Systems 1 und 6. 710108.84.2017.2

Schlagwörter: Bakterie / Cholera / Typhus / Sulfamethoxazol / Trimethoprim / Infektion / Wirkstoff

3004.9000

Erzeugnis zur perkutanen Verabreichung

zur Behandlung von Patienten mit Angina pectoris zur Regulierung des Herzschlages. Das Produkt enthält:

- 1) eine Aussenmembrane oder Schutzfolie aus durchsichtigem Kunststoff, welche das Austreten des Wirkstoffes, nämlich das Nitroglycerin, verhindert;
- 2) eine kleine Tasche, aus welcher das Nitroglycerin durch Absorption durch die Haut dem Kreislaufsystem zugeführt wird;
- 3) eine Kontrollmembrane (für den Wirkstoff durchlässig), die eine gleichmässige und kontrollierte Versorgung des Körpers mit Nitroglycerin gewährleistet;
- 4) einem für den Wirkstoff durchlässigen Klebstoff, welcher es der Haut erlaubt, das Erzeugnis unmittelbar nach der Applikation zu absorbieren; und
- 5) ein bei der Anwendung abziehbares Schutzblatt, welches es erlaubt, das Erzeugnis bis zum Zeitpunkt der Anwendung geschlossen und intakt aufzubewahren. 304.59.1999.1

Schlagwörter: Nitroglycerin / zur Regulierung des Herzschlages / bei Angina pectoris (Herzenge)

3004.9000

Knochenersatzmaterial

in Form von Granulat, zum Füllen von Knochendefekten und zur Knochenaugmentation, z.B. in der regenerativen Zahnmedizin wie der Implantologie, Parodontologie und zur Wiederherstellung des Alveolarkamms des Kiefers.

Das Produkt besteht nur aus Hydroxylapatit, welcher ein Verbundmaterial anorganischer Natur aus der Gruppe der Calciumorthophosphate darstellt und ist für den Einzelverkauf aufgemacht.

Anwendung der Allgemeinen Vorschriften für die Auslegung des Harmonisierten Systems 1 und 6. 710108.25.2016.2

Schlagwörter: -

3004.9000

Medikament

in Form von Gelatinekapseln mit einer Füllung aus Nachtkerzenöl mit Zusatz von etwas Vitamin E. Gemäss den Verpackungsangaben wird das Produkt zur unterstützenden Behandlung und zur symptomatischen Erleichterung von atopischen, ekzematösen Hauterkrankungen mit begleitendem Juckreiz angepriesen. Der im Nachtkerzenöl enthaltene Wirkstoff Gamolensäure erzielt eine erkennbare und klinisch nachgewiesene therapeutische oder prophylaktische Wirkung bei atopischen, ekzematösen Hauterkrankungen mit begleitendem Juckreiz. In Aufmachung für den Einzelverkauf mit zwei Kunststoffdosen à je 120 Kapseln.

S. a. Entscheid "Nachtkerzenöl", Nr. 1517.9089.

3128.973.2013.1

Schlagwörter: Gelatinekapsel / Nachtkerzenöl / Behandlung von atopischen ekzematösen Hauterkrankungen / Gamolensäure

3004.9000

Medikamente in Form von Dragées

bestehend aus Pflanzenextrakten (aus Baldrianwurzeln und Hopfenzapfen), Maltodextrin, Farb- und Hilfsstoffen. Gemäss den Verpackungsangaben wird das Produkt zur Behandlung von Unruhe (zwei bis vier Tabletten täglich) oder Schlafstörungen (1 Tablette pro Tag) empfohlen. Das Produkt enthält eine ausreichende Menge an Wirkstoffen für eine therapeutische oder prophylaktische Wirkung bei Erkrankungen wie Schlaflosigkeit oder Schlafmangel. In Einzelverkaufspackungen von, zum Beispiel, 60 Tabletten.

Anwendung der Allgemeinen Vorschriften für die Auslegung des Harmonisierten Systems 1 und 6. 304.71.2012.1

Schlagwörter: Baldrianwurzeln-Extrakt / Hopfenzapfen-Extrakt / gegen Schlafstörung / gegen Unruhe

3004.9000

Medikament zur Behandlung von Fettleibigkeit

in Form von Kapseln, bestehend aus Orlistat (INN) (120 mg pro Kapsel), Gelatine, Indigokarmin (E 132) und Titandioxid (E171). Die Kapselhülle enthält folgende Hilfsstoffe: mikrokristalline Cellulose, Natriumstärkeglycolat, Povidon, Natriumlaurylsulfat und Talk.

Das Produkt sollte in Kombination mit einer kalorienreduzierten Ernährung bei der Behandlung von fettleibigen oder übergewichtigen Patienten mit Risikofaktoren wie zum Beispiel Typ-2-Diabetes, Bluthochdruck und Hyperlipidämie verabreicht werden. Das Produkt enthält eine ausreichende Menge an Wirkstoffen für die prophylaktische oder therapeutische Wirkung gegen Fettleibigkeit. In Einzelverkaufsaufmachung zu 90 Kapseln in Kunststoffbehälter.

Anwendung der Allgemeinen Vorschriften für die Auslegung des Harmonisierten Systems 1 und 6. 304.86.2013.1

Schlagwörter: Orlistat / Kapsel / Therapie gegen Übergewicht (Adipositas)

3004.9000

Natriumbicarbonat in Form von weissem Pulver

mit der chemischen Formel NaHCO_3 , aufgemacht in einer Kartusche oder einem Kunststoffbeutel von 550 bis 900 g. Das Erzeugnis darf nur gemeinsam mit einem Säurekonzentrat in angegebener Verdünnung gemäss ärztlicher Verordnung zur Bicarbonatdialyse verwendet werden. Die spezielle Verpackung des Produktes kann direkt an eine Dialysemaschine angeschlossen werden um Harnstoff und andere Abfallstoffe aus dem Blut zu entfernen. Jede Kartusche oder jeder Beutel ist nur für eine einzige Anwendung bestimmt.

Anwendung der Allgemeinen Vorschrift für die Auslegung des Harmonisierten Systems 1 und 6. 710108.56.2017.2



Schlagwörter: Pulver / Kartusche / Beutel / Dialyse / Dialysesitzung / Blutwäsche / Harnstoff / Säurekonzentrat / Hämodialyse

3004.9000

Scheinarzneimittel

sog. Blindarzneimittel oder Placebos für wissenschaftliche Versuche an Patienten, aus inerten Stoffen (Laktose, Talk, Stärke, Polyglycollösungen usw.) ohne medikamentöse Wirkstoffe, in genau nachgebildeten Arzneiformen (Tabletten, Kapseln, Pillen usw.), offen oder in Einzelverkaufs-Aufmachung. 528.1353.1987.1

Schlagwörter: Placebo

3004.9000

Sportbandage

so genannter Tapeverband zu sportmedizinischen, medizinischen, chirurgischen und sportlichen Zwecken; gewobene, elastische Binde aus Spinnstoff, in verschiedenen Farben, mit einer Breite von 5 cm, einseitig mit einer selbstklebenden Schicht und mit einem Schutzpapier abgedeckt, auf Rollen von 5 m, eingeschweisst in Kunststoffolie für den Einzelverkauf (Heftpflaster ähnlich) 3128.118.2014.2



Schlagwörter: Tapeverband / zu sportmedizinischen Zwecken / zu chirurgischen Zwecken / zu sportlichen Zwecken / gewobene Binde / elastisch / selbstklebend

3005.1000

Binden

elastische, aus Spinnstoffen, in abgepassten Längen, zum Einbinden von Gelenken usw. 528.1354.1987.1

Schlagwörter: Gelenkbinde

3005.9000

Binden

sog. Trikot-Schlauchbinden, aus rohem, einfachem Baumwollgarn, schlauchförmig gewirkt, in Längen von 50 m, aufgerollt, in einfachem Packpapier mit aufgeklebter Etikette, aus der sich die Verwendung zu medizinischen oder chirurgischen Zwecken ergibt. 528.1365.1987.1

Schlagwörter: Schlauchbinde / zu medizinischen Zwecken / zu chirurgischen Zwecken

3005.9000

Dreiecktücher

aus Spinnstoffen, gewebt, zur Verwendung als Deck- und Aussenverband sowie als Trageschlinge bei Arm- und Handverletzungen, für den Einzelverkauf aufgemacht. 528.1366.1987.1

Schlagwörter: Verband / Trageschlinge / bei Armverletzung / bei Handverletzung

3005.9000

Gaze zu medizinischen Zwecken

aus 100 % Baumwolle, in Leinwandbindung, weiss, mit glatter Textur, mit einem Gewicht von 15 g/m². Das Gewebe (90 m x 90 cm) ist in der Mitte längsgefaltet und weist eine augenscheinliche Breite von 45 cm auf. Es ist auf Rollen mit einem Gewicht von ca. 1200 g für den Einzelverkauf aufgemacht. Die Rollen sind in 2 Schichten Papier (eine blaue, eine weisse) eingewickelt. Gemäss Etikette ist die Gaze für den Spitalgebrauch bestimmt und nicht steril.

Anwendung der Allgemeinen Vorschriften für die Auslegung des Harmonisierten Systems 1 (Anmerkung 2 zu Abschnitt VI und Anmerkung 1 e zu Abschnitt XI) und 6. 304.72.2015.1

Schlagwörter: Rolle / Gewebe / Baumwolle / für den Spitalgebrauch / nicht steril

3005.9000

Speichelrollen

aus Baumwollwatte, nicht mit medikamentösen Stoffen imprägniert, je ca. 60 Rollen mit einer Papiermanschette umwickelt und 15 Bündel zusammen in einer Einzelverkaufspackung aus Karton, für Zahnärzte. 528.1367.1987.1

Schlagwörter: Speichelrolle / aus Baumwollwatte / für Zahnarzt

3005.9000

Wattestäbchen

aus Kunststoff, an beiden Enden mit Watte umwickelt, in Aufmachungen für den Einzelverkauf, für die Behandlung von Wunden, für die Baby-Hygiene usw. 528.1368.1987.1

Schlagwörter: für die Wundbehandlung / für die Baby-Hygiene

3005.9000

Zubereitungen in Form eines Gels

bestehend aus Propylenglycol, Hydroxyethylcellulose, Paraben und Wasser, zur Verwendung als Gleitmittel in der Gynäkologie und Chirurgie, oder auch in der Elektrokardiographie (EKG), bei der Blasenspiegelung oder im Rahmen von Echographien. 304.10.1998.1

Schlagwörter: Gleitmittel / in der Gynäkologie, Chirurgie oder Elektrokardiographie verwendet / Propylenglycol / Hydroxymethylcellulose

3006.7000