

Medienmitteilung

Canexis Pharma erhält erweiterte GMP-Herstellbewilligung der Swissmedic – weiterer Ausbau zum Komplettanbieter für pharmazeutische Cannabisprodukte

Schlattingen, 14. Juli 2025 – Canexis Pharma («Canexis»), ein innovationsgetriebenes Schweizer Unternehmen für pharmazeutische Cannabisprodukte, hat vom Schweizerischen Heilmittelinstitut Swissmedic die Herstellbewilligung zur Herstellung von Fertigarzneimitteln erhalten. Damit ist Canexis offiziell berechtigt, neben Arzneiwirkstoffen künftig auch Bulk-Fertigarzneimittel, zur Herstellung von Rezepturarzneimitteln, in grossen Gebinden herzustellen. Die für die Herstellung von Arzneiwirkstoffen erforderliche Bewilligung nach erhielt Canexis bereits im Frühjahr 2024, und es konnten daraufhin im ersten Halbjahr 2025 erste langfristige Arzneiwirkstoff-Lieferverträge mit Partnern aus der Arzneimittelentwicklung abgeschlossen werden.

Die erweiterte Bewilligung von Swissmedic und der damit ermöglichte Ausbau der Produktionskompetenz für Bulk- Arzneimittel zeugt vom hohen Produktions-, Prozess- und Qualitätsniveau bei Canexis und markiert einen strategisch wichtigen Schritt zur vertikalen Integration des Unternehmens. Canexis kann nun einen noch grösseren Teil der pharmazeutischen Wertschöpfungskette abdecken – von der Herstellung hochreiner Wirkstoffe wie Dronabinol (THC) bis zur Bereitstellung von Bulk-Arzneimitteln für Apotheken und klinischen Studien auf dem internationalen Rezepturarzneimittelmarkt. Bulk-Arzneimittel sind noch nicht für Endkonsument:innen bestimmt und müssen weiterverarbeitet werden, z.B. durch Umfüllen in kleinere Einheiten, Verpacken oder Kennzeichnen. Mit dem Erhalt von EU GMP Part I positioniert sich Canexis weltweit als zuverlässiger B2B-Partner für pharmazeutische Unternehmen und Apotheken.

Zudem gelang es Canexis kürzlich, standardisierte Extrakte in Entwicklungschargen zu produzieren, deren Wirkstoffgehalt über 20% höher liegt als marktüblich. Dieser Qualitätsvorsprung ermöglicht es, natürlich gewonnenes Dronabinol hocheffizient herzustellen – ein Novum im Bereich pflanzlicher Cannabinoide im pharmazeutischen Umfeld.

Bis zu 100 Kilogramm reiner Wirkstoff pro Tag aus eigener Produktion

Bis Ende 2025 wird Canexis als Komplettanbieter von pharmazeutischen Cannabisprodukten sowohl Wirkstoffe als auch GMP-konforme Bulk-Arzneimittel anbieten können. Damit unterstreicht das Unternehmen seinen Anspruch, Innovations- und Qualitätsführer im pharmazeutischen Cannabissektor zu werden. Der internationale Export in Märkte wie Europa, Lateinamerika, Asien, Ozeanien und Afrika ist bereits in Vorbereitung. Gleichzeitig wird per Jahresende auch der stark wachsende Schweizer Apothekenmarkt für pharmazeutische Cannabisprodukte mit standardisierten Rezepturgrundlagen und Bulk-Arzneimitteln aus eigener GMP-Produktion beliefert. Somit wird die Verfügbarkeit von Cannabisprodukten auf ärztliche Verschreibung für Patienten in der Schweiz gestärkt.

Die unternehmenseigene moderne GMP-Anlage in Schlattingen (TG) kann täglich bis zu 100kg Wirkstoffe aus Cannabis Sativa L. herstellen. Das entspricht dem potenziellen Tagesbedarf von ein bis vier Millionen Patient:innen.

Kontakt

Canexis Pharma AG
Sebastian Zeller, CEO
+41 52 657 47 01
s.zeller@canexis.ch

Über Canexis Pharma AG

Die im Jahr 2020 gegründete Canexis Pharma AG entwickelt pharmazeutische Cannabisprodukte auf höchstem wissenschaftlichem und regulatorischem Niveau. Die eigene GMP-Produktionsanlage in Schlattingen (Kanton Thurgau) verfügt über alle Herstell- und Betäubungsmittelbewilligungen des Schweizerischen Heilmittelinstituts Swissmedic. Das Unternehmen mit derzeit rund zehn Mitarbeitenden beliefert nationale und internationale Partner mit hochwertigen Wirkstoffen und Bulk-Fertigarzneimitteln zur Verbesserung der Patient:innenversorgung.

