

An die Anwender von  
Aux utilisateurs de  
**Willfact® 1000 U.I.**

Urdorf, Dezember/décembre 2020

**Willfact 1000 U.I.**  
**Trockensubstanz und Solvens zur Herstellung einer Injektionslösung**  
**Substance sèche et solvant pour préparation d'une solution injectable**  
**Zulassungsnummer/ Numéro d'autorisation 62444**

Aufgrund eines Lieferengpasses des Schweizer Präparates erhalten Sie mit dieser Sendung in Absprache mit Swissmedic Willfact in französischer Aufmachung (Wilfactin®).

Die Qualität, Sicherheit und Anwendung des französischen Präparats entspricht jener des in der Schweiz zugelassenen Produktes.

Die Präsentation, die Sie erhalten, beinhaltet eine Etikette, welche auf die Packung geklebt ist. Diese Zusatzetikette weist folgenden Hinweis auf: «Vertrieb bewilligt vom 10. Februar bis 31. Mai 2020». Swissmedic hat den Vertrieb dieser Präsentation bis 30.06.2021 bewilligt, ohne eine Neuetikettierung der Verpackungen zu verlangen. Für die Anwendung des Präparates ist die mitgelieferte Schweizer Fachinformation verbindlich, die auch unter [www.swissmedicinfo.ch](http://www.swissmedicinfo.ch) jederzeit einsehbar ist.

Suite à une rupture de stock de la préparation suisse vous recevez cette livraison de Willfact en présentation française (Wilfactin®)

La qualité, la sécurité et l'utilisation de la préparation française correspondent à celles du produit autorisé en Suisse.

Sur l'emballage du médicament que vous avez reçu se trouve une étiquette. Sur cette étiquette supplémentaire il est indiqué: "Distribution approuvée du 10 février au 31 mai 2020". Swissmedic a approuvé la distribution de cette formulation jusqu'au 30 juin 2021, sans exiger un nouvel étiquetage de l'emballage.

Concernant l'administration de la préparation, veuillez observer les instructions dans l'information professionnelle suisse ci-jointe, également disponible sur [www.swissmedicinfo.ch](http://www.swissmedicinfo.ch) en tout temps.

Freundliche Grüsse  
Avec nos meilleures salutations

Opopharma Vertriebs AG