



Information

Vernier, Januar 2026

Präparat: Xenpozyme® 20 mg, Pulver zur Herstellung einer Lösung zur intravenösen Infusion - Zulassungsnummer 67287.

Befristete Abgabe von Xenpozyme® 20 mg, Pulver zur Herstellung einer Lösung zur intravenösen Infusion, in der taiwanesischen Darreichungsform.

Sehr geehrte Damen und Herren,

Sie erhalten mit Genehmigung von Swissmedic Xenpozyme® 20 mg, Pulver zur Herstellung einer Lösung zur intravenösen Infusion in der taiwanesischen Darreichungsform.

Diese taiwanesische Darreichungsform ist in ihrer qualitativen und quantitativen Zusammensetzung mit dem Schweizer Präparat identisch.

Für die Anwendung der taiwanesischen Darreichungsform ist die Schweizer Fachinformation massgebend. Jeder Verpackung liegt eine Schweizer Packungsbeilage bei, die auch unter www.swissmedicinfo.ch verfügbar ist.

Für die Meldung von unerwünschten Arzneimittelwirkungen (UAW) empfiehlt Swissmedic den Betroffenen, das Electronic Vigilance System (EIViS) zu verwenden, das Tool zur Meldung von unerwünschten Arzneimittelwirkungen. Alle notwendigen Informationen finden Sie unter www.swissmedic.ch.

sanofi-aventis (schweiz) ag

Information

Vernier, Janvier 2026

Préparation: Xenpozyme® 20 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion i.v. - N° d'autorisation 67287.

Distribution à durée limitée de Xenpozyme® 20 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion i.v. dans sa présentation taiwanaise.

Madame, Monsieur,

Vous recevez avec l'autorisation de Swissmedic, Xenpozyme® 20 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion i.v. dans sa présentation taiwanaise.

Cette présentation taiwanaise est identique dans sa composition qualitative et quantitative à la préparation suisse.

Pour l'utilisation de la préparation en présentation taiwanaise, l'Information Professionnelle Suisse fait foi. Chaque emballage est accompagné d'une notice d'emballage suisse, qui est également disponible sous www.swissmedicinfo.ch

Pour le signalement de tout effet indésirable (EI), Swissmedic recommande aux personnes concernées d'utiliser l'Electronic Vigilance System (EIViS), l'outil de déclaration d'effets indésirables. Toutes les informations nécessaires sont disponibles sous www.swissmedic.ch.

sanofi-aventis (suisse) sa