

Adresse

Basel, den 15. Januar 2020

Vorsorglicher Chargenrückruf von Methylphenidat-Mepha[®] LA 10 mg Depocaps[®]

Sehr geehrte Damen und Herren

In Absprache mit Swissmedic ruft Mepha vorsorglich **Methylphenidat-Mepha[®] LA 10 mg Depocaps[®]** bis auf **Stufe Patient** in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein zurück.

Grund für den Rückruf sind technische Probleme bei der Abfüllung von Methylphenidat-Mepha[®] LA 10 mg Depocaps[®]. Es kann nicht ganz ausgeschlossen werden, dass die unten genannten Chargen vereinzelt leere Kapseln enthalten.

Leere Kapseln können eine mangelnde oder fehlende Wirkung zur Folge haben. Dies kann bei den betroffenen Patientinnen und Patienten zu Problemen bei den Aktivitäten des täglichen Lebens führen.

Vom Rückruf betroffen sind **ausschliesslich** die in der folgenden Tabelle erwähnten Chargen:

Präparat	Chargen-Nr. auf Faltschachtel	Chargen-Nr. auf Döschen	Verfalldatum	Pharmacode
Methylphenidat-Mepha [®] LA 10 mg Depocaps [®] OP 30	A909021	A90902	02/2021	7744281
Methylphenidat-Mepha [®] LA 10 mg Depocaps [®] OP 100	A909022	A90902	02/2021	7744282

Überprüfen Sie bitte Ihre Bestände und senden Sie die betroffenen Chargen von Methylphenidat-Mepha[®] LA 10 mg Depocaps[®] mit dem beiliegenden Arzneimittelformular auf dem umgekehrten Lieferweg zurück. Falls Sie die Ware beim Grossisten bestellt haben, bitten wir Sie, diese an den Grossisten mit dem entsprechenden Formular zurückzusenden.

Bitte informieren Sie die von Ihnen belieferten Apotheken, Ärzte, Spitäler und den Grosshandel.

Die belieferten Apotheken, Ärzte und Spitäler müssen ihrerseits die jeweils betroffenen Patienten über den Rückruf in Kenntnis setzen.

Selbstverständlich erhalten Sie für die retournierte Ware eine **Gutschrift**.

Meldungen unerwünschter Arzneimittelwirkungen (UAW)

Für Meldungen über unerwünschte Arzneimittelwirkungen (UAW) empfiehlt Swissmedic, das dafür entwickelte Meldeportal zu verwenden. Mit dem sogenannten Electronic Vigilance System (EIViS) können UAW direkt oder durch Hochladen einer xml-Datei erfasst werden. Alle erforderlichen Informationen sind zu finden unter www.swissmedic.ch > Humanarzneimittel > Marktüberwachung > Pharmacovigilance >.

Wir bedauern die Unannehmlichkeiten, die Ihnen der Rückruf von Methylphenidat-Mepha[®] LA 10 mg Depocaps[®] verursacht und danken für Ihr Verständnis und Ihre Mithilfe.

Für weitere Fragen stehen wir Ihnen unter der Telefonnummer 0800 00 33 88 oder der E-Mail-Adresse kundendienst@mepha.ch gerne zur Verfügung.

Freundliche Grüsse
Mepha Schweiz AG

Andreas Bosshard
General Manager

Dr. Patrizia Gempeler
Fachtechnisch verantwortliche Person