

Steinhausen, im November 2020

**Lieferengpass Orencia® 250 mg, Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats,
(Abataceptum)**

Vorübergehende Auslieferung von Ware in französischer Aufmachung

Sehr geehrte Damen und Herren

Aufgrund eines Lieferengpasses der Schweizer Aufmachung erhalten Sie in Absprache mit Swissmedic, das Präparat **Orencia®** in französischer Aufmachung.

Wir bestätigen Ihnen, dass dieses Arzneimittel bezüglich Zusammensetzung, Herstellungsort, Herstellungsverfahren und Qualität mit dem in der Schweiz üblicherweise vertriebenen Arzneimittel identisch ist.

Bitte beachten Sie die mitgelieferte Schweizer Produktinformation, welche auch auf www.swissmedicinfo.ch verfügbar ist.

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 xmt-Datei erfasst werden.

Alle erforderlichen Informationen sind zu finden unter www.swissmedic.ch > Humanarzneimittel > Marktüberwachung > Pharmacovigilance >.

Wir bitten Sie um Verständnis für die aussergewöhnliche Situation und setzen alles daran, Sie baldmöglichst wieder mit Schweizer Ware beliefern zu können.

Freundliche Grüsse

Bristol Myers Squibb

Steinhausen, Novembre 2020

Problème de livraison temporaire de Orencia® 250 mg, Poudre pour solution à diluer pour perfusion, (Abataceptum)

Livraison temporaire de la préparation dans une présentation française

Madame, Monsieur,

Suite à une rupture de stock de la préparation suisse vous recevez avec l'autorisation de Swissmedic le produit **Orencia®** dans une présentation française.

Nous vous confirmons que ce médicament est identique concernant la composition, le lieu et le procédé de fabrication et la qualité au médicament habituellement commercialisé en Suisse.

Veillez s'il vous plaît considérer l'information suisse sur le médicament inclus et également disponible sous www.swissmedicinfo.ch.

Pour le signalement de tout effet indésirable, Swissmedic encourage les personnes concernées à utiliser l'outil de déclaration d'effets indésirables développé à cet effet. L'Utilisation de l'Electronic Vigilance System (EIViS) permet de faire la déclaration des EI par saisie directe ou par téléchargement de fichier xml.

Vous pourrez trouver toutes les informations nécessaires sous www.swissmedic.ch > Médicaments à usage humain > Surveillance du marché > Pharmacovigilance >.

Nous vous remercions de votre compréhension pour cette situation exceptionnelle et faisons tous nos efforts afin de pouvoir vous livrer le plus rapidement possible une présentation suisse.

Avec nos meilleures salutations,

Bristol Myers Squibb