



Zurich, le 7 mars 2011

Retrait de lots

Information importante concernant Caverject® 10 µg et 20 µg, préparation injectable Lots X04797 (10 µg) et X01080 (20 µg) – numéro d'autorisation 52510

Madame, Monsieur,

En accord avec Swissmedic, l'Institut suisse des produits thérapeutiques, nous vous informons qu'il est possible que certaines aiguilles (BD Microlane 30G) jointes aux emballages des lots X04797 (10 µg) et X01080 (20 µg) de Caverject 10 µg et 20 µg, préparation injectable, soient bouchées.

Cela peut empêcher l'utilisation de Caverject. Si une pression trop forte est exercée sur les seringues, les aiguilles bouchées peuvent se briser et provoquer des blessures. Dans des cas exceptionnels, il pourrait en résulter l'injection de particules libérées par les aiguilles.

Nous vous serions reconnaissants de renvoyer à votre fournisseur tous les emballages restants de ces lots. Une note de crédit correspondante sera établie à votre intention.

Les emballages de Caverject DC 10 µg et 20 µg, seringues à deux compartiments (numéro d'autorisation 55674), ne sont pas concernés.

Si vous souhaitez de plus amples informations à ce sujet, veuillez prendre contact avec la Business Unit Established Product de Pfizer AG Suisse (tél. direct 043 495 72 45, Madame Tanja Giuga).

Nous vous prions de bien vouloir nous excuser pour les désagréments occasionnés et vous remercions de votre coopération.

Meilleures salutations

Pfizer AG