

Département Customer Service
Tél. 0800 858 885

Date 11 juin 2012

Rappel de produit par mesure de précaution

Co-Amoxicilline Sandoz i.v. 2,2 g, 10 flacons pour perfusion

Mesdames, Messieurs

Les examens de stabilité sur Co-Amoxicilline Sandoz i.v. 2,2 g ont montré la présence de particules à peine visibles dans la préparation reconstituée. Il s'agit probablement de précipités de principe(s) actif(s). La cause de la formation des particules n'a pas encore été définie avec certitude. C'est pourquoi nous avons décidé, en concertation avec Swissmedic, l'Institut suisse des produits thérapeutiques, de procéder, par mesure de précaution, au rappel de tous les lots de Co-Amoxicilline Sandoz i.v. 2,2 g jusqu'au niveau du commerce de détail.

Pharmacode	Produit	Numéro Swissmedic	Lots
4597621	Co-Amoxicilline Sandoz i.v. 2,2 g, 10 flacons pour perfusion	56'311	tous

Si vous disposez de boîtes du produit concerné, nous vous serions reconnaissants de nous les retourner par le biais du circuit de distribution.

Vous recevrez une note de crédit pour les produits retournés. Nous nous tenons à votre entière disposition pour toute question. Dans ce cas, nous vous prions de contacter notre **Customer Service Sandoz** Tél. **0800 858 885** customer.service_ch@sandoz.com.

Nous regrettons les désagréments occasionnés par ce rappel et vous remercions par avance de votre soutien.

Meilleures salutations
Sandoz Pharmaceuticals SA

Dr. Sibylle Koller-Luca
Head Quality Assurance

Isabel Afonso
Country Head Switzerland

Appel à l'annonce d'effets indésirables associés au médicament

Nous vous prions de notifier à votre centre régional de pharmacovigilance tout effet indésirable à l'aide du formulaire d'annonce de Swissmedic (www.Swissmedic.ch).

Sandoz Pharmaceuticals SA