

Zoug, le 16. décembre 2011

**VISTIDE<sup>®</sup>, concentré pour perfusion  
n° d'autorisation 54310**

Retrait préventif du lot 1797701D provenant du fabricant Ben Venue Laboratories

Madame, Monsieur,

En accord avec l'Institut suisse des produits thérapeutiques Swissmedic, nous vous informons par la présente du **retrait immédiat jusqu' au niveau de la vente au détail du lot 1797701D de Vistide<sup>®</sup>, 75 mg/ml concentré pour perfusion** qui a été produit par l'un de nos sous-traitants, Ben Venue Laboratories (BVL), Ohio/États-Unis.

La décision de retrait est une mesure préventive et repose sur une inspection GMP de BVL, Bedford, Ohio/ États-Unis. Lors de cette inspection, des défaillances ont été constatées, notamment en ce qui concerne l'assurance de la stérilité de l'étape de remplissage.

**Tous les autres lots de Vistide<sup>®</sup> disponibles en Suisse n'ont pas été produits par BVL, la raison pour laquelle ils ne sont pas concernés par ce retrait.**

Le retour du lot 1797701D de Vistide suit le chemin inverse de celui de la livraison. Nous vous prions de bien vouloir retourner la marchandise à l'adresse suivante:

Globomedica AG Pharmahandel  
Gewerbstrasse 12  
CH-8132 Egg

À titre de remplacement, vous recevrez la marchandise correspondante de notre nouveau fabricant ou celle-ci vous sera remboursée en sa totalité.

Nous regrettons sincèrement ce désagrément et souhaitons conserver toute votre confiance.

Nous sommes volontiers à votre disposition pour toute question concernant ce retrait.

Sincères salutations,

Gilead Sciences Switzerland Sàrl

Inge Sift

Associate Director Regulatory Affairs

André Lüscher

General Manager