

**Communiqué important**  
**Notice d'emballage Digoxine-Sandoz<sup>®</sup>, 5 ampoules de 0.5 mg/2 ml**  
**Numéro d'autorisation: 40039; CH: K0028; EXP 10.2018; MFD: 12.2013**

Madame, Monsieur,

En accord avec Swissmedic, nous vous informons que cet emballage contient une version périmée de l'information professionnelle en raison d'une modification tardive de la notice accompagnant le médicament.

Nous vous prions de prendre en compte l'information professionnelle de Digoxine-Sandoz<sup>®</sup> datée de janvier 2016 sur le site Internet de Swissmedic [www.swissmedicinfo.ch](http://www.swissmedicinfo.ch).

**Annonces de pharmacovigilance**

Pour annoncer 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](http://www.swissmedic.ch) > Surveillance du marché > Pharmacovigilance >.

Nous vous remercions de votre confiance et nous tenons à votre entière disposition pour toutes questions.

Avec nos salutations les meilleures,  
Novartis Pharma Schweiz AG