



Informations importantes relatives
à la sécurité d'entente avec **swissmedic**

Juillet 2026

Communication importante relative à la sécurité des médicaments

Solution injectable KwikPen® Mounjaro® en stylo prérempli pour usages multiples – tous les dosages (69696)

Madame, Monsieur,

En accord avec Swissmedic, nous tenons à vous rappeler **qu'il est indispensable, pour une utilisation correcte du KwikPen® Mounjaro®, de suivre attentivement le mode d'emploi ainsi que les informations destinées aux patient·e·s.**

Nous attirons notamment votre attention sur le fait **que le stylo ne doit pas être purgé plus de 8 fois au total (si nécessaire), afin de garantir que les quatre doses puissent être administrées correctement. Les patient·e·s doivent en outre noter la date calendaire à laquelle chaque dose a été injectée et consigner, à l'aide du repère Injection 1, le moment où un nouveau stylo a été entamé.**

Le KwikPen® Mounjaro® est rempli de 3,2 ml de médicament. Après une purge correcte et l'administration des quatre doses complètes, une quantité résiduelle subsiste dans le stylo. Cette quantité résiduelle ne correspond pas à une dose complète et ne peut pas être administrée, car le stylo se verrouille automatiquement après l'administration de la quatrième dose.



Position du
piston **avant**
utilisation



Position du
piston **après la**
1ère dose



Position du
piston **après la**
2ème dose



Position du
piston **après la**
3ème dose



Position du
piston **après la**
4ème/dernière
dose

À partir d'août 2026, une nouvelle version du KwikPen® avec un volume de remplissage de la cartouche réduit sera disponible. Cette réduction du volume de remplissage permet aux patient·e·s de reconnaître clairement, après l'administration de quatre doses, que le stylo est vide. Pendant une période transitoire, les deux versions (la version originale et la version actualisée) seront disponibles.

Déclaration des effets indésirables (EI)

Pour le signalement de tout effet indésirable d'un médicament (EI), Swissmedic recommande aux personnes concernées d'utiliser l'Electronic Vigilance System (EViS), l'outil de déclaration d'effets indésirables. Toutes les informations nécessaires sont disponibles sous www.swissmedic.ch.

Pour toute question ou en cas de besoin d'informations complémentaires, veuillez contacter [Medinfo SwissHUB@lilly.com](mailto:Medinfo_SwissHUB@lilly.com), +41 44 654 57 52.

Nous vous remercions de votre attention et vous prions d'agréer, Madame, Monsieur, nos salutations distinguées,

Eli Lilly (Suisse) SA