



Bâle, mai 2025

Autorisation temporaire de Swissmedic pour la distribution de Nyxoid®, spray nasal (numéro d'autorisation 66930) en présentation autrichienne

Madame, Monsieur,

En raison d'une rupture d'approvisionnement du médicament **Nyxoid®, spray nasal (numéro d'autorisation 66930)**, autorisé en Suisse, et en accord avec Swissmedic, vous recevez temporairement ce produit en présentation autrichienne.

La composition, la fabrication et la qualité du produit autrichien sont identiques à celles du médicament autorisé en Suisse.

Veuillez respecter les conditions de conservation en vigueur en Suisse : Ne pas conserver au-dessus de 25 °C. Ne pas congeler.

Pour l'utilisation du médicament en présentation autrichienne, l'information professionnelle et l'information destinée aux patients suisses font foi. Une notice d'emballage suisse est jointe à chaque boîte.

Les informations professionnelles et destinées aux patients peuvent également être consultées sur le site: www.swissmedicinfo.ch.

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

En outre, nous acceptons volontiers les déclarations sous DrugSafety@mundipharma.ch.

Nous vous remercions de votre compréhension et restons à votre disposition pour toute question au 061 205 11 11 et info@mundipharma.ch.

Cordialement,

Mundipharma Medical Company