

Aux utilisateurs de SmofKabiven, émulsion pour perfusion Numéro d'autorisation: 60689 (Swissmedic) Fresenius Kabi (Schweiz) AG

Am Mattenhof 4 6010 Kriens T +41 41 552 70 00 info.ch@fresenius-kabi.com www.fresenius-kabi.ch



Kriens, avril 2023

Certifié par le TÜV selon ISO 9001

Livraison provisoire de Smofkabiven en présentation allemande et/ou belge et/ou anglaise

Madame, Monsieur,

En raison d'une rupture de stock de SmofKabiven en présentation suisse, vous recevez, en accord avec Swissmedic, la préparation **Smofkabiven** en présentation allemande et/ou belge et/ou anglaise.

La fabrication, la composition et la qualité de la présentation allemande, belge ou anglaise sont en tout point identiques à celles du produit autorisé en Suisse.

Nous attirons votre attention sur le fait que l'information professionnelle suisse reste contraignante lorsque vous utilisez la présentation allemande de **SmofKabiven zentral** et/ou la présentation belge de **SmofKabiven** et/ou la présentation anglaise de **SmofKabiven central**. Celle-ci est disponible sur www.swissmedicinfo.ch.

Pour le **signalement de tout effet indésirable** (EI), 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 El par saisie directe ou par téléchargement de fichier xml. Vous pourrez trouver toutes les informations nécessaires sous <u>www.swissmedic.ch</u>.

Nous vous remercions de votre compréhension pour cette situation exceptionnelle et mettons tout en œuvre pour pouvoir livrer à nouveau dans les meilleurs délais ces produits dans leur présentation suisse habituelle.

Meilleures salutations,

Fresenius Kabi (Schweiz) AG