



Information

Vernier, im September 2024

Arzneimittel: Beyfortus® 50 mg / 0,5 ml Injektionslösung in einer Fertigspritze
Zulassungsnummer 69039

Befristetes Inverkehrbringen von Beyfortus® 50 mg / 0,5 ml Injektionslösung in einer Fertigspritze in französischer Aufmachung

Sehr geehrte Damen und Herren,

Aufgrund der starken internationalen Nachfrage erhalten Sie mit der Genehmigung von Swissmedic Beyfortus® 50 mg / 0,5 ml Injektionslösung in einer Fertigspritze in der französischen Aufmachung.

Das Produkt in der französischen Aufmachung ist hinsichtlich der qualitativen und quantitativen Zusammensetzung identisch mit dem Schweizer Produkt.

Für die Anwendung des Präparates in französischer Aufmachung ist die Schweizer Arzneimittelinformation verbindlich. Jeder Packung liegt eine schweizerische Packungsbeilage bei, die auch unter www.swissmedicinfo.ch verfügbar ist.

Für Meldungen über unerwünschte Arzneimittelwirkungen (UAW) empfiehlt Swissmedic, das dafür entwickelte Meldeportal Electronic Vigilance System (ElViS) zu verwenden. Alle erforderlichen Informationen hierzu sind unter www.swissmedic.ch zu finden.

sanofi-aventis (schweiz) ag

Information

Vernier, Septembre 2024

Préparation : Beyfortus® 50 mg / 0,5 ml, solution injectable en seringue préremplie
N° d'autorisation 69039

Distribution à durée limitée de Beyfortus® 50 mg / 0,5 ml, solution injectable en seringue préremplie dans sa présentation française

Madame, Monsieur,

En raison de la forte demande internationale, vous recevez avec l'autorisation de Swissmedic, Beyfortus® 50 mg / 0,5 ml, solution injectable en seringue préremplie dans une présentation française.

Cette présentation française est identique dans sa composition qualitative et quantitative à la préparation suisse.

Pour l'utilisation de la préparation en présentation française, l'Information Professionnelle Suisse fait foi. Chaque emballage est accompagné d'une notice d'emballage suisse, qui est également disponible sous www.swissmedicinfo.ch.

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

sanofi-aventis (suisse) sa