

Muttenz im Dezember 2024

**Vertrieb von Scheriproct Salbe (Zulassungsnummer: 24137)
in österreichischer oder belgischer Aufmachung**

Sehr geehrte Damen und Herren

Sie erhalten in Absprache mit Swissmedic das Präparat Scheriproct Salbe in österreichischer oder belgischer Aufmachung. Der Grund hierfür ist ein vorübergehender Lieferengpass vom Präparat in Schweizer Aufmachung.

Das Präparat in österreichisch oder belgischer Aufmachung ist bezüglich der Zusammensetzung, Herstellung und Qualität identisch mit dem Schweizer Präparat.

Für die Anwendung von Scheriproct Salbe in österreichischer oder belgischer Aufmachung ist die Schweizer Fach- und Patienteninformation verbindlich. Jeder Packung liegt eine schweizerische Packungsbeilage bei. Die Schweizer Fach- und Patienteninformation können Sie unter «www.swissmedicinfo.ch» abrufen.

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

Wir setzen alles daran, Sie bald wieder mit Scheriproct Salbe in Schweizer Aufmachung beliefern zu können.

Vielen Dank für Ihre Kenntnisnahme und Ihr Verständnis.

Freundliche Grüsse
Medius AG

Dr Urs Rickenbacher
Managing Director

Muttenz, Decembre 2024

**Distribution de Scheriproct pommade (numéro d'autorisation: 24137)
dans la présentation autrichienne ou belge**

Madame, Monsieur,

En accord avec Swissmedic, vous recevez la préparation Scheriproct pommade dans la présentation autrichienne ou belge. Ceci est dû à des difficultés provisoires d'approvisionnement de la préparation dans sa présentation suisse.

La préparation dans la présentation autrichienne ou belge est identique à la préparation suisse en termes de composition, de fabrication et de qualité.

Il est obligatoire de se référer à l'information destinée aux patients et à l'information professionnelle suisses pour l'utilisation de Scheriproct pommade dans la présentation autrichienne ou belge. Une notice suisse est jointe à chaque emballage. Vous pouvez consulter l'information destinée aux patients et l'information professionnelle suisses sur «www.swissmedicin.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.

Nous mettons tout en œuvre pour pouvoir bientôt vous approvisionner de nouveau en Scheriproct pommade dans la présentation suisse.

Nous vous remercions d'avoir pris connaissance des informations susmentionnées et de votre compréhension.

Sincères salutations,
Medius AG

Dr Urs Rickenbacher
Managing Director