



Stockholm 17 maj 2017

Kära Hälsovårdspersonal,

För att upprätthålla tillgången av **Tetravac®** (difteri-, tetanus-, acellulärt pertussis- och poliomyelitvaccin) på den svenska marknaden kommer Sanofi Pasteur tillfälligt att leverera Tetravac® i utländsk förpackning.

Observera att det lokala produktnamnet för den aktuella förpackningen är **Tetraxim®**. Produkterna Tetraxim® och Tetravac® är identiska och helt utbytbara. Aktiv substans, formulering och tillverkning är exakt densamma.

De utländska doserna av Tetraxim®, med batchnummer M71121M, M73612V, L75213V, L75215V och L75211V och utgångsdatum jan-2018, apr-2018 respektive nov-2017, levereras i Engelsk/Fransk/Spansk -språkig förpackning och med bipacksedel på Engelska/Franska/Spanska.

Aktuell svensk bipacksedel finns tillgänglig på läkemedelsverket hemsida, www.lakemedelsverket.se samt på www.Fass.se.

Dispens har beviljats av Läkemedelsverket (dnr 5.2.3-2017-006805, Dnr: 5.2.3-2017-015182, Dnr: 5.2.3-2017-027066 samt Dnr: 5.2.3-2017-029831) att tillfälligt sälja Tetravac® i utländsk förpackning.

Sanofi Pasteur ber om ursäkt för den olägenhet detta eventuellt kan komma att förorsaka er.

Med vänliga hälsningar

A handwritten signature in blue ink, appearing to read "Denise Severa".

Denise Severa

Country Safety Lead & Medical Information and Pharmacovigilance Manager