



Sehr geehrte Frau Doktor  
Sehr geehrter Herr Doktor

Allergan kontaktiert Sie infolge aktueller Medienberichte über die Sicherheit von Medizinprodukten, unter anderem von Brustimplantaten.

Wir sind uns bewusst, dass diese mediale Aufmerksamkeit bei Ihren Patienten wahrscheinlich Fragen aufkommen lässt, die vielleicht auch Sie sich stellen. Wir möchten Ihnen diese Fragen direkt beantworten. Deshalb finden Sie nachfolgend einige wichtige Informationen zu unseren Brustimplantaten und über unsere Position auf dem Markt:

- **Allergan ist der Patientensicherheit verpflichtet:** Die Patientensicherheit hatte bei Allergan schon immer höchste Priorität und kommt auch heute noch an erster Stelle. Allergan arbeitet seit mehr als 30 Jahren mit Ärzten, Gesellschaften und weltweiten Zulassungsbehörden zusammen, um die Forschung, das Verständnis für und das Bewusstsein um Komplikationen mit Brustimplantaten zu fördern sowie die Technologien, die Wirksamkeit und die Sicherheit dieser Produkte laufend zu verbessern.
- **Unsere klinischen Daten sind wissenschaftlich valide und von höchster Qualität:** Die von Allergan durchgeführten Studien zur Erlangung der Zulassung für unsere Brustimplantate auf der ganzen Welt sind von höchster Integrität, wissenschaftlich fundiert und wurden entwickelt, um den strengsten Anforderungen der FDA und von anderen globalen Gesundheitsbehörden zu entsprechen. Darüber hinaus führt Allergan laufend Studien zur Marktzulassung und Überwachung durch, sodass sowohl die Qualität als auch die Sicherheit des Implantat-Portfolios regelmässig überwacht werden.
- **Das Sicherheitsprofil der Brustimplantate von Allergan ist umfangreich geprüft:** Das Sicherheitsprofil der Brustimplantate von Allergan wird unterstützt durch umfangreiche präklinische Tests, durch den erfolgreichen klinischen Einsatz in den USA und in Europa seit mehr als einem Jahrzehnt sowie mittels einer grossen Anzahl an Peer-Reviewed- und veröffentlichten Studien.

- **Der Zugang der Patienten zu den Produkten ist wichtig:** In einigen Ländern war Allergan Teil von speziellen Zugangsprogrammen für Patienten, die während des Brustimplantate-Moratoriums über medizinische Fachkräfte Brustimplantate anforderten (vor der Zulassung von Natrelle Silikonimplantaten im Jahr 2006). Dank dieser Programme erhielten Patienten, die aufgrund einer Entstellung eine Behandlung wünschten, den wertvollen Zugang zu den medizinischen Produkten, was ohne die Programme nicht möglich gewesen wäre. Diese Programme erforderten und durchliefen einen gründlichen Überprüfungs- und Antragsprozess, der vom Unternehmen und den lokalen Aufsichtsbehörden überwacht wurde.
- **Die Zulassungsbehörden weltweit unterstützen die weitere Verwendung von Brustimplantaten:** Die Zulassungsbehörden weltweit evaluieren die Verwendung von Brustimplantaten bei Patienten mithilfe von Herstellerinformationen und einer Vielzahl anderer Quellen kontinuierlich. Dazu gehört auch die Überwachung von Berichten über unerwünschte Ereignisse, die Überprüfung von Post-Marketing-Studien (Anwendungsbeobachtungen) und der aktuell verfügbaren wissenschaftlichen Literatur sowie die transparente Kommunikation mit Ärzten und Patienten hinsichtlich neu verfügbaren Informationen.
- **Allergan setzt bei Brustimplantaten weiterhin auf Innovation:** Wie bei allen Allergan-Produkten setzen wir auf Innovationen, um die Behandlungsergebnisse stetig zu verbessern. Wir werden auch weiterhin nach Innovationen für Implantate streben, um Ärzten und Patienten das bestmögliche Produkt und die bestmöglichen Behandlungsergebnisse zu bieten.

Als führendes Unternehmen in der medizinischen Ästhetik und der Innovation von Brustimplantaten sind wir verpflichtet, Ihnen und Ihren Patienten auch weiterhin Produkte höchster Qualität und gestützt auf fundierten klinischen Daten zu bieten. Darüber hinaus bieten wir Ihnen laufend Support, damit wir Sie und Ihre Patienten optimal unterstützen können.

Sollten Sie Fragen an das Unternehmen haben oder Fragen von Patienten erhalten, die Sie nicht beantworten möchten, wenden Sie sich bitte direkt an unsere medizinische Abteilung, welche Sie via e-mail an [medinfo.switzerland@allergan.com](mailto:medinfo.switzerland@allergan.com),  
cc: Dr. Daniel Molina, Associate Director Medical Affairs (E-Mail: [Molina\\_Daniel@Allergan.com](mailto:Molina_Daniel@Allergan.com))  
oder per Telefon Nr. 0800 007124 erreichen.

Vielen Dank für Ihre Zeit und die wertvolle Zusammenarbeit.

Mit freundlichen Grüßen

DocuSigned by:  
  
C2B5E4B3C9BD41B...  
**Sabine Stadie**  
Country Manager Switzerland and Austria

DocuSigned by:  
  
DB020130BCB44D3...  
**Nina Labhart Meuli**  
Quality Assurance Manager Switzerland and Austria