

REPUBBLICA ITALIANA
Regione Siciliana



ASSESSORATO DELLA SALUTE
Dipartimento Regionale per la Pianificazione Strategica
Servizio 7 - Farmaceutica
Centro Regionale di Farmaco e Vaccinovigilanza

Prot. 33916

Del 18.07.2024

Oggetto: Nota Informativa Importante sul medicinale Chenpen (adrenalina) – carenza

Ai Direttori Generali delle Aziende Sanitarie
Ai Servizi di Farmacia delle Aziende Sanitarie
Ai Referenti Aziendali delle carenze
Ai Responsabili di Farmacovigilanza
Agli Ordini Provinciali dei Medici
e p.c. Ai Centri di riferimento di Farmacovigilanza
LORO SEDI

Si invia la Nota Informativa Importante, redatta in data 08/07/2024 dall'AIFA per informare gli operatori sanitari in merito alla prossima carenza del medicinale **Chenpen (adrenalina)**.

A causa di una interruzione temporanea della produzione, il medicinale **Chenpen** in tutti i confezionamenti autorizzati, sarà carente. Nello specifico:

- o **Chenpen** "150 microgrammi/0,3 ml soluzione iniettabile" 1 siringa preriempita da 0,3 ml (AIC 040864011) sarà carente presumibilmente a partire da febbraio 2025;
- o **Chenpen** "300 microgrammi/0,3 ml soluzione iniettabile" 1 siringa preriempita da 0,3 ml (AIC 040864023) sarà carente presumibilmente a partire da fine luglio 2024;
- o **Chenpen** "500 microgrammi/0,3 ml soluzione iniettabile in siringa preriempita" 1 siringa preriempita in vetro da 0,3 ml (AIC 040864050) sarà carente presumibilmente a partire da fine luglio 2024.

Il ritorno della disponibilità di tutti e tre i dosaggi di **Chenpen** sul mercato europeo è previsto entro il secondo trimestre 2025. La carenza non è dovuta a problematiche di sicurezza o qualità.

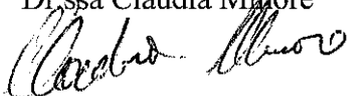
Gli operatori sanitari sono invitati a garantire che i pazienti che utilizzano **Chenpen** siano informati di questo problema di disponibilità e, in caso di utilizzo o di scadenza dell'autoiniettore in loro possesso, a trasferire in modo sicuro i pazienti ad una terapia alternativa.

Si consiglia ai medici per i dosaggi da 150 mcg e 300 mcg di utilizzare alternative a **Chenpen**, commercializzate in Italia. Il passaggio da un tipo di medicinale all'altro deve essere effettuato solo in consultazione con un medico e richiede una stretta supervisione medica in correlazione al loro diverso utilizzo. Per mitigare i rischi di errori di dosaggio ed interruzioni del trattamento dovute alla necessità di apprendere l'utilizzo di un nuovo dispositivo, è necessario un training accurato dei pazienti fino a quando **Chenpen** ritornerà disponibile sul mercato.

Si chiede alle SS.LL. in indirizzo la massima collaborazione per la diffusione della presente.

Il documento è disponibile sul sito istituzionale dell'Assessorato alla sezione "*Farmacovigilanza – Note Informative e comunicati*".

Il Dirigente del CRFV
D^{ssa} Claudia Minore



Il Dirigente del Servizio
Dott. Pasquale Cananzi

