



GIUNTA REGIONALE

Ai Direttori Sanitari  
Ai Responsabili delle UU.OO. di Farmacia Ospedaliera  
Ai Componenti del Gruppo tecnico Gare Farmaci

delle AASSLL della Regione Abruzzo

Agli Ordini Provinciali dei Medici Chirurghi

Alle OO.SS. Mediche

p.c. Ad AREACOM

LORO SEDI

**Oggetto: Problematiche relative alla carenza della specialità medicinale CHENPEN (p.a. adrenalina) - Trasmissione Nota informativa importante AIFA**

Con la presente facendo seguito alla pubblicazione sul portale istituzionale dell'AIFA della nota informativa concordata dall'Agenzia con il titolare AIC Bioprojet Pharma, reperibile al link <https://www.aifa.gov.it/-/nota-informativa-importante-su-chenpen-adrenalina-> e che si trasmette in allegato per comodità, si chiede quanto di seguito precisato.

A causa di una interruzione temporanea della produzione dovuta ad un ritardo nel Technology Transfer presso il nuovo produttore specializzato nel riempimento di siringhe di adrenalina, il medicinale Chenpen® in tutti i confezionamenti autorizzati, sarà carente.

Nello specifico, saranno carenti le seguenti specialità:

- 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;
- 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;
- 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 i 3 dosaggi di Chenpen® sul mercato europeo è previsto entro il secondo trimestre 2025.

La carenza non è dovuta a problematiche di sicurezza o qualità ed è stata comunicata all'Autorità regolatoria in accordo alla normativa vigente.

**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 previa consultazione con un medico e richiede una stretta supervisione medica in correlazione al loro diverso utilizzo.

**Si evidenzia che il rischio principale dal punto di vista della sicurezza è rappresentato dagli errori di dosaggio e interruzioni del trattamento dovute alla necessità di apprendere l'utilizzo di un nuovo dispositivo.**

Per mitigare i rischi di cui sopra, è necessario un affiancamento accurato dei pazienti fino a quando Chenpen ritornerà disponibile sul mercato.

Lo scrivente Servizio al fine di monitorare con attenzione la situazione di carenza a livello regionale, intende implementare una modalità centralizzata di supervisione delle giacenze, come effettuato anche per altre specialità medicinali "salvavita" in stato di carenza.

Pertanto con la presente si chiede ai Responsabili delle Farmacie Ospedaliere e ai Componenti del Collegio Tecnico Gare Farmaci di provvedere a:

-fornire le giacenze, come da modulo allegato, per i vari dosaggi della specialità medicinale CHENEN con le relative scadenze;

-fornire per i differenti confezionamenti/dosaggi di CHENPEN le stime dei fabbisogni per ciascuna AASSLL;

inviando nel più breve tempo possibile le informazioni richieste al seguente indirizzo [dpf003@pec.regione.abruzzo.it](mailto:dpf003@pec.regione.abruzzo.it), al fine di consentire allo scrivente Servizio di riscontrare AIFA relativamente alle informazioni richieste.

Si coglie l'occasione per ribadire la necessità di programmare in maniera razionale gli ordini, soprattutto in prossimità della chiusura estiva delle aziende fornitrici, valutando anche la possibilità di importazioni nel caso in cui fosse evidente l'assenza di prodotto presso i titolari italiani e fosse necessario integrare con confezioni estere i vostri stock per garantire l'accesso alla terapia a tutti i pazienti.

Distinti saluti

**Il Dirigente del Servizio**  
(dott.ssa Stefania Melena)