



Roma, 17/07/2024

Ufficio: DAR/DC  
Protocollo: 202400007007/A.G.  
Oggetto: AIFA- nota informativa importante carenza **CHENPEN® (Adrenalina)**.

Circolare n. 15003

SS

8.4

IFO SI

AI PRESIDENTI DEGLI ORDINI  
DEI FARMACISTI

e p.c.

AI COMPONENTI IL COMITATO  
CENTRALE DELLA F.O.F.I.

LORO SEDI

***AIFA- nota informativa importante carenza medicinale CHENPEN® (Adrenalina)***

Si segnala che la ditta BIOPROJET PHARMA, in accordo con l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), ha diffuso una nota informativa importante sulla temporanea carenza del medicinale CHENPEN® (Adrenalina) – [clicca qui](#).

La nota precisa che 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® sarà carente.

Nello specifico:

- **Chenpen® "150 microgrammi/0,3 ml soluzione iniettabile" 1 siringa preriempita in vetro 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 in vetro da 0,3 ml (AIC 040864023) sarà carente presumibilmente a partire da fine luglio 2024;**
- **Chenpen® "500 microgrammi/0,3 ml soluzione iniettabile" 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®** è previsto entro il secondo trimestre 2025.

## **SEGNALAZIONE DEGLI EVENTI AVVERSI**

La nota segnala che i medici e gli altri operatori sanitari sono tenuti a segnalare qualsiasi sospetta reazione avversa associata all'uso di Chenpen. I medici e gli altri operatori sanitari, a norma di legge, devono trasmettere, entro 2 giorni o entro 36 ore in caso di medicinali di origine biologica, al Responsabile di Farmacovigilanza della struttura sanitaria di appartenenza o, qualora operanti in strutture sanitarie private, tramite la direzione sanitaria, al Responsabile di Farmacovigilanza della ASL competente per territorio, le segnalazioni di sospette reazioni avverse, utilizzando le apposite schede (cartacea o elettronica) reperibili al seguente link: <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>

L'AIFA ricorda a tutti gli Operatori Sanitari l'importanza della segnalazione delle sospette reazioni avverse da farmaci, quale strumento indispensabile per confermare un rapporto beneficio rischio favorevole nelle reali condizioni di impiego.

Per ulteriori approfondimenti ed informazioni si rinvia alla nota allegata.

IL SEGRETARIO  
(Dr. Maurizio Pace)

IL PRESIDENTE  
(Dr. Andrea Mandelli)