



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ & ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ  
**ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ**  
Μεσογείων 284, 155 62 Χολαργός  
www.eof.gr

Χολαργός, 25/5/2012

### ΔΕΛΤΙΟ ΤΥΠΟΥ

Ο ΕΟΦ ανακοινώνει ότι, σύμφωνα με ενημέρωση των αρμοδίων βρετανικών αρχών, το φαρμακευτικό προϊόν Anapren (προγεμισμένες σύριγγες αδρεναλίνης που χρησιμοποιούνται σε περιπτώσεις σοβαρής αλλεργικής αντίδρασης – αναφυλακτικού σοκ) είναι πιθανό να εμφανίσει πρόβλημα κατά τη χρήση του.

Το **Anapren** κυκλοφορεί στην Ελλάδα σε δύο μορφές, **150mg/0.3ml** και **300mg/0.3ml**.

Όπως διαπιστώθηκε από ελέγχους της εταιρείας που το παράγει, υπάρχει πιθανότητα η συσκευή αυτοχορήγησης να μη λειτουργήσει σωστά, με αποτέλεσμα ο ασθενής να μη λάβει την απαραίτητη ποσότητα αδρεναλίνης σε περίπτωση επείγουσας ανάγκης. Μέχρι στιγμής δεν έχει αναφερθεί κάποιο πραγματικό περιστατικό από ασθενή, και τα μέτρα που λαμβάνονται είναι καθαρά **προληπτικά**.

Οι ασθενείς που έχουν ήδη προμηθευτεί το συγκεκριμένο φάρμακο μπορούν να το χρησιμοποιήσουν εάν παραστεί ανάγκη, επικοινωνώντας συγχρόνως με το γιατρό τους για το ενδεχόμενο χρήσης εναλλακτικού προϊόντος, όταν αυτό θα είναι διαθέσιμο στην ελληνική αγορά.

Εφόσον προκύψουν νεότερα δεδομένα αναφορικά με την ποιότητα ή την ασφάλεια του προϊόντος, θα υπάρξει από τον ΕΟΦ σχετική ανακοίνωση.

Επισυνάπτεται το σχετικό Ενημερωτικό Δελτίο - Ανακοίνωση της εταιρείας ALLERTEC HELLAS A.E. (Κάτοχος της Άδειας Κυκλοφορίας για την Ελλάδα).

ΑΠΟ ΤΗ ΔΙΟΙΚΗΣΗ