

MATERIALE EDUCAZIONALE FASTJEKT

Gentile Dottoressa/Egregio Dottore,

Mylan Italia S.r.l, azienda del gruppo Viatris in accordo con l'Agenzia Italiana Del Farmaco (AIFA), ed in ottemperanza al Piano di Gestione del Rischio (RMP), ha sviluppato un programma informativo per ridurre al minimo alcuni rischi correlati alla somministrazione dei prodotti indicati in tabella 1:

Denominazione Prodotto	Principio attivo	AIC	Procedura	Indicazioni terapeutiche
FASTJEKT 300mcg	adrenalina	042416038	procedura europea SE/H/1287	trattamento di emergenza di reazioni allergiche gravi (anafilassi), causate ad esempio da punture o morsi di insetti, alimenti, farmaci e da altri allergeni, così come da anafilassi idiopatica o indotta da sforzo
FASTJEKT 150mcg	adrenalina	042416014	procedura europea SE/H/1287	trattamento di emergenza di reazioni allergiche gravi (anafilassi), causate ad esempio da punture o morsi di insetti, alimenti, farmaci e da altri allergeni, così come da anafilassi idiopatica o indotta da sforzo

In riferimento al materiale precedentemente distribuito si comunica che a seguito della variazione degli stampati, il tempo necessario per somministrare il farmaco è di **3 secondi**. A tale riguardo alleghiamo la seguente documentazione, che include:

- **Guida all'anafilassi vers. 2.2**
- **Checklist prescrittori vers. 2.0**
- **Brochure paziente vers. 2.2**



Il video dimostrativo sull'utilizzo del Fastjekt è disponibile al seguente link: <https://bit.ly/3MCp1wH>

La informiamo inoltre che presso le farmacie ospedaliere saranno inviati dei demo al fine di poter istruire il paziente sul corretto utilizzo del medicinale.

Potrà richiedere copie aggiuntive, informazioni o demo per la formazione dei pazienti scrivendo al seguente indirizzo di posta elettronica: pv.italia@viatris.com

Distinti saluti

Andrea Oliva

Head of Pharmacovigilance, Italy

Mylan Italia s.r.l., a Viatris Company