

8 november 2024

Pegasys® (peginterferon alfa-2a): brist på 90/135/180 mikrogram injektionsvätska, lösning i förfyllda sprutor

Bästa vårdpersonal,

pharmaand GmbH och dess dotterbolag (pharma&) vill tillsammans med Europeiska läkemedelsmyndigheten och Läkemedelsverket informera om följande:

Sammanfattning:

- **En ökad efterfrågan på Pegasys (peginterferon alfa-2a) har lett till en tillfällig brist på alla godkända styrkor (90/135/180 mikrogram) av Pegasys. Bristen beror inte på något kvalitetsproblem hos produkten eller något säkerhetsproblem.**
- **pharma& räknar med att bristen kommer att kvarstå fram till den andra halvan av 2025. Ytterligare produkter förväntas levereras före den 30 juni 2025.**
- **Så länge det är brist rekommenderas förskrivare att följa nedanstående rekommendationer:**
 - **Inga nya patienter ska påbörja behandling med Pegasys förrän tillgången har normaliserats. Tillgängliga produkter ska endast användas för att fortsätta behandlingen av patienter som redan står på behandling.**
 - **Om Pegasys inte är tillgängligt för patienter som står på behandling, bör andra behandlingsalternativ övervägas baserat på din kliniska bedömning.**
 - **Förvara alltid produkterna i kylan och använd den lämpligaste styrkan för att undvika slöseri.**

Bakgrund

Pegasys är godkänt för följande indikationer:

Pegasys är godkänt för kronisk hepatit B och C hos vuxna och barn samt polycytemia vera och essentiell trombocytemi hos vuxna. En fullständig lista över indikationer finns i avsnitt 4.1 i produktinformationen.

Rapportering

Rapportering av misstänkta biverkningar Hälso- och sjukvårdspersonal ska i enlighet med gällande nationella föreskrifter rapportera misstänkta biverkningar av läkemedel till Läkemedelsverket (elektronisk blankett och instruktioner finns på www.lakemedelsverket.se).

Företagets kontaktperson

För ytterligare information, vänligen kontakta:
MAH [pharma& medinfo@pharmaand.com](mailto:pharma&@pharmaand.com)

Darko Krnić, EU QPPV