



## AspFarmInforma

(Appropriatezza Prescrittiva In Pratica)

AWaRe  
WATCH

### Azitromicina

Macrolide · Antibiotico ad ampio spettro  
ATC: J01FA10 · Categoria AWaRe: WATCH

L'antibiotico Azitromicina appartiene al gruppo dei macrolidi ed è stato classificato come Watch dalla Organizzazione Mondiale della Sanità. La classificazione degli antibiotici utilizzata fa riferimento a quella del manuale AWaRe, che identifica tre gruppi:

Classificazione AWaRe – OMS →

[https://www.aifa.gov.it/documents/20142/1811463/Manuale\\_antibiotici\\_Aware.pdf](https://www.aifa.gov.it/documents/20142/1811463/Manuale_antibiotici_Aware.pdf)

#### ● ACCESS

Opzione di trattamento empirico di prima/seconda scelta per le infezioni comuni. Spettro di attività ristretto, basso costo, buon profilo di sicurezza, potenziale di resistenza generalmente basso.

#### ● WATCH

Antibiotici ad ampio spettro, generalmente più costosi. Raccomandati solo come opzione di prima scelta per pazienti con manifestazioni cliniche più gravi o per infezioni in cui è più probabile che i patogeni siano resistenti agli ACCESS, come le infezioni delle alte vie urinarie (IVU). Sono antibiotici soggetti a programmi di stewardship e monitoraggio.

#### ● RESERVE

Antibiotici di ultima scelta usati per trattare le infezioni multifarmaco - resistenti.

#### INDICAZIONI E POSOLOGIA

Somministrazione in **dose singola giornaliera**:

Indicazione	Dose	Durata trattamento
Infezioni delle alte e basse vie respiratorie, della cute, dei tessuti molli, e delle infezioni odontostomatologiche	Adulti 500 mg/die  Popolazione pediatrica 10mg/kg/die	3 giorni consecutivi
Malattie sessualmente trasmesse – Chlamydia trachomatis / Haemophilus Ducreyi	Adulti 1.000 mg	Dose unica

## LIMITI PRESCRITTIVI SSN



LIMITE

1 sola confezione per ricetta SSN (appropriato).  
2 confezioni nello stesso mese = carattere di **eccezionalità**.

## CONTROINDICAZIONI/AVVERTENZE



- Prolungamento dell'intervallo QT (congenito o acquisito)
- Aritmia cardiaca ventricolare.
- Disturbi elettrolitici (ipokaliemia o ipomagnesiemia)
- Co-somministrazione con altri farmaci (interazioni farmacologiche) per cui è esplicitamente indicato di evitare la co-somministrazione.

## PRINCIPALI INTERAZIONI

L'Azitromicina interagisce con molti farmaci e in alcuni casi è controindicata l'associazione. Si raccomanda di valutare l'intera terapia farmacologica, in particolare nei soggetti politrattati. Le interazioni maggiori con i farmaci di uso più comune classificate come potenzialmente gravi, che possono impedire la co-somministrazione o per le quali è necessario instaurare un attento monitoraggio sono:

- **Antiacidi** (magnesio idrossido): riduzione dell'assorbimento del macrolide (evitare la cosomministrazione)
- **Antiemetici** (diidro ed ergotamina): aumento del rischio di tossicità (evitare la cosomministrazione)
- **Antirigetto** (tacrolimus): aumento del rischio di tossicità
- **Farmaci che prolungano l'intervallo QT** (Es. antiaritmici, calcio antagonisti, antidepressivi, antipsicotici, oppioidi, antidemenza, antiepilettici, antitumorali, antistaminici, oppioidi, domperidone e altri antiemetici): effetto additivo sul prolungamento dell'intervallo QT

## MODIFICHE ALL'USO DELL'ANTIBIOTICO AZITROMICINA:

In data 8 settembre 2025 l'EMA ha pubblicato delle raccomandazioni con lo scopo di ottimizzare l'uso e ridurre al minimo lo sviluppo di resistenza antimicrobica.

Le raccomandazioni sono consultabili al link →

[https://www.ema.europa.eu/it/documents/referral/azithromycin-article-31-referral-changes-use-antibiotic-azithromycin\\_it.pdf](https://www.ema.europa.eu/it/documents/referral/azithromycin-article-31-referral-changes-use-antibiotic-azithromycin_it.pdf)

## INVITO ALLA SEGNALAZIONE

⚠ La **segnalazione delle reazioni avverse sospette** (ADRS) che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale è **importante**, in quanto permette un **monitoraggio continuo** del rapporto beneficio/rischio del medicinale.

**Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta** tramite il Sistema Nazionale di segnalazione dell'Agenzia Italiana del Farmaco.

Sito web: <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>

Le segnalazioni di Sospetta Reazione Avversa da Farmaci devono essere inviate al **Responsabile di Farmacovigilanza** della Struttura di appartenenza dell'Operatore stesso.

*Il presente documento fornisce indicazioni sugli aspetti farmacologici e di sicurezza riguardanti il farmaco. Per ulteriori informazioni e approfondimenti fare riferimento alla scheda tecnica del prodotto.*

Data ultima modifica 09.04.2026