



AspFarmInforma

(Appropriatezza Prescrittiva In Pratica)

AWaRe
WATCH

Fosfomicina

Formulazione orale · Bustine 3g
ATC: J01XX01 · Categoria AWaRe: WATCH

L'antibiotico Fosfomicina 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.oifa.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 PRIMA SCELTA

Raccomandata per infezioni delle basse vie urinarie non complicate gestite in ambulatorio dal MMG.

Infezione	Posologia
Cistite acuta non complicata (donne e adolescenti >12 anni)	3g/die (in un'unica somministrazione orale)
Profilassi antibiotica perioperatoria per la biopsia prostatica transrettale nell'uomo adulto	3g da somministrare 3 ore PRIMA + 3g da somministrare 24 ore DOPO la procedura



Max 1 confezione per ricetta SSN (max 2 giorni di terapia consecutivi)

PRINCIPALI INTERAZIONI

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:

- Metoclopramide: riduzione delle concentrazioni sieriche e urinarie di fosfomicina (evitare la cosomministrazione)

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.

Data ultima modifica 09.04.2026

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.