


AspFarmInforma
(Adeguatezza Prescrittiva In Pratica)

AWaRe
WATCH

Rifaximina

ATC: A07AA11 · Categoria AWaRe: WATCH

L'antibiotico Rifaximina è stato classificato come Watch dalla Organizzazione Mondiale della Sanità. Dovrebbero essere utilizzati solo in caso di infezioni resistenti, per il contenimento e il contrasto all'antibiotico-resistenza.

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

● 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.

⊘ USO IN PREVENZIONE - NON INDICATO

⊘ L'utilizzo della Rifaximina in prevenzione con cicli mensili non trova indicazione in scheda tecnica e costituisce un uso off-label non rimborsabile a carico del SSN.

✓ INDICAZIONI AUTORIZZATE DA SCHEDA TECNICA

1

Infezioni intestinali acute e croniche sostenute da batteri gram-positivi/negativi; sindromi diarroiche

2

Diarrea da alterato equilibrio della flora microbica intestinale (diarree estive e del viaggiatore, enterocoliti)

3

Profilassi pre/post-operatoria delle complicanze infettive negli interventi di chirurgia del tratto gastroenterico

4

Coadiuvante nella terapia delle iperammoniemie

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.