



CEFUROXIMA



L'antibiotico cefuroxima è una cefalosporina di seconda generazione classificata come **Watch** dalla Organizzazione Mondiale della Sanità. La classificazione degli antibiotici utilizzata fa riferimento a quella del manuale *AWaRe*, che identifica tre gruppi:

- **Access** -Antibiotici di prima o seconda scelta; offrono il miglior valore terapeutico, minimizzando al contempo il potenziale di resistenza.
- **Watch** - Antibiotici di prima o seconda scelta; indicati solo per un numero specifico e limitato di sindromi infettive; più inclini ad essere bersaglio di resistenza agli antibiotici e quindi prioritariamente oggetto di programmi di *stewardship* e monitoraggi.
- **Reserve** - Ultima risorsa; indicati su pazienti altamente selezionati (infezioni pericolose per la vita dovute a batteri multiresistenti ai farmaci); strettamente monitorati e prioritariamente destinatari di programmi di *stewardship* per garantire la loro continua efficacia.

Il gruppo di lavoro regionale ha raccomandato cefuroxima per via orale in alcune tipologie di infezioni gestite in ambulatorio dai medici di medicina generale (*vd. tabella*).

	Infezione (adulti)	Indicazioni particolari* o seconda scelta
	Otite media acuta	✓
Sinusite	✓	

*L'antibiotico è raccomandato come prima scelta in particolari situazioni o sottogruppi di pazienti (*Es. pazienti con manifestazioni cliniche gravi; pazienti con allergia alle penicilline; pazienti con elevato rischio di infezioni da microrganismi resistenti*).

Insufficienza Renale ed epatica:

	Clearance creatinina < 30 ml/min: adeguare la dose e la frequenza di somministrazione.
	Nessuna informazione specifica sull'insufficienza epatica. Considerare la dose abituale.

Somministrazione

	Per un assorbimento ottimale le compresse devono essere assunte dopo i pasti.
---	---

*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*



CEFUROXIMA



Fotosensibilizzazione



Cefuroxima NON è classificato come agente fotosensibilizzante. Si consiglia comunque di limitare l'esposizione al sole e applicare protezioni solari.

Gravidanza e allattamento



- **Gravidanza:** i dati sull'uso di cefuroxima nelle donne in gravidanza non hanno stabilito un rischio correlato al farmaco. Valutare attentamente il profilo rischio/beneficio.
- **Allattamento:** cefuroxima è compatibile con l'allattamento che rimane l'opzione più sicura per la madre e il neonato e non va sospesa.

Controindicazioni/avvertenze



- Nessuna controindicazione specifica.

Principali effetti collaterali



Gli effetti indesiderati più COMUNI sono a livello:

- Del sistema emolinfopoietico (eosinofilia);
- Del sistema nervoso (cefalea e capogiri);
- Gastrointestinale (diarrea, nausea e dolore addominale)
- di valori ematochimici (innalzamenti transitori dei livelli degli enzimi epatici)
- Cutaneo e delle mucose (candidosi mucocutanea)

Per effetti indesiderati meno frequenti si rimanda alla scheda del prodotto.

Principali interazioni



NON sono note interazioni con i farmaci di uso più comune classificate come potenzialmente gravi o che possano impedire la co-somministrazione o per le quali è necessario instaurare un attento monitoraggio. Occorre però evitare la co-somministrazione con:

- **Alcol:** aumentato rischio di sindrome da disulfiram

(link ad [INTERCheck WEB](#), accesso consentito previa registrazione gratuita)



CEFUROXIMA



Gruppo di lavoro *Antibiotici Territorio* e sottogruppo *Farmacisti* - PrCAR, Emilia-Romagna
ultimo aggiornamento, **settembre 2025**, versione **01**