



*Giunta Regionale della Campania  
Direzione Generale per la Tutela della Salute ed il  
Coordinamento del Sistema Sanitario Regionale*

---

REGIONE CAMPANIA

**Prot. 2022. 0280572 27/05/2022 12,36**

Mitt. : 5004 DG Tutela della salute e del c...

Dest. : AI DIRETTORI GENERALE ASSLL, AAOO, AAOOUU, IRCCS

Classifica : 50.4. Fascicolo : 68 del 2022



*Ai Direttori Generali  
Ai Direttori Sanitari  
AA.OO., AA.OO.UU, AA.SS.LL., IRCCS  
e, per il Loro tramite*

*Ai Medici Centri Prescrittori Farmaci Anti-COVID-19  
Ai Medici di Medicina Generale  
Ai Medici delle USCA  
Ai Farmacisti Referenti Aziendali  
A FEDERFARMA  
A ASSOFARM*

*e, pc.*

*Al Presidente della Giunta della Regione Campania  
per il tramite dell'Ufficio di Gabinetto*

*Al Responsabile Farmacia Centralizzata COVID-19*

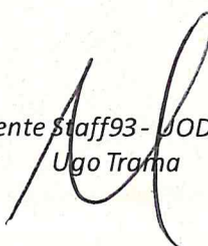
**Oggetto: Aggiornamento criteri perprescrizione degli antivirali anti Sars-Cov2 (remdesivir precoce, nirmatrelvir/ritonavir e molnupiravir) e anticorpi monoclonali anti Sars-Cov2**

A seguito della decisione della Commissione Tecnico Scientifica (CTS) che ha uniformato i criteri di prescrizione degli antivirali (remdesivir, nirmatrelvir/ritonavir e molnupiravir) e degli anticorpi monoclonali anti-SARS-CoV-2, in quanto diretti alla stessa fascia di popolazione rappresentata dai soggetti con la malattia da COVID-19 lieve/moderata e ad alto rischio di sviluppo di malattia severa, si invia in allegato il nuovo piano terapeutico per la prescrizione del Paxlovid da utilizzare dai MMG per le prescrizioni in DPC.

I registri di monitoraggio AIFA per la prescrizione di remdesivir, molnupiravir, nirmatrelvir/ritonavir e anticorpi monoclonali da parte dei centri individuati dalle Regioni sono stati implementati con le opportune modifiche e sono operativi dal 24 maggio 2022.

Stante la rilevanza della tematica trattata, si chiede massima diffusione.

*Il Dirigente Staff93 - UOD06  
Ugo Trama*





Verifica accurata di tutte le possibili interazioni farmacologiche. In considerazione delle numerose interazioni farmacologiche associate a Paxlovid, si raccomanda di indagare adeguatamente l'anamnesi farmacologica e di fare riferimento all'RCP del farmaco (par. 4.3, 4.4, 4.5; [https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/paxlovid-epar-product-information\\_it.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/paxlovid-epar-product-information_it.pdf)) e al sito disponibile al seguente indirizzo: <https://www.covid19-druginteractions.org/>. Una versione adattata e una possibile guida alla gestione delle principali interazioni è disponibile, in italiano, al sito: <https://salute.regione.emilia-romagna.it/ssr/strumenti-e-informazioni/ptr/tabella-interazioni-paxlovid.pdf/@@download/file/Tabella%20interazioni%20Paxlovid.pdf> "

Assenza di gravidanza in atto

Non sono disponibili dati riguardo all'uso di Paxlovid nelle donne incinte che diano indicazioni sul rischio associato al medicinale di effetti avversi sullo sviluppo. In caso di paziente donna potenzialmente fertile, la donna accetta di evitare di iniziare una gravidanza durante il trattamento con Paxlovid e, come misura precauzionale, per 7 giorni dopo il completamento di Paxlovid.

L'uso di ritonavir può ridurre l'efficacia dei contraccettivi ormonali combinati. In caso di paziente donna potenzialmente fertile, la donna accetta di utilizzare un metodo contraccettivo alternativo efficace o un metodo contraccettivo di barriera aggiuntivo durante il trattamento con Paxlovid e fino a un ciclo mestruale dopo aver interrotto Paxlovid.

SCHEDA DI PRESCRIZIONE		
<b>eGFR ≥ 60 ml/min</b>		
<b>Paxlovid</b>	<b>Posologia</b>	<b>Durata</b>
Nirmatrelavir (PF-07321332), 150 mg compresse	2 compresse ogni 12 ore	5 giorni
Ritonavir, 100 mg compresse	1 compressa ogni 12 ore	
<b>eGFR da ≥ 30 a &lt; 60 mL/min*</b>		
<b>Paxlovid</b>	<b>Posologia</b>	<b>Durata</b>
Nirmatrelavir (PF-07321332), 150 mg compresse	1 compressa ogni 12 ore	5 giorni
Ritonavir, 100 mg compresse	1 compressa ogni 12 ore	
<p>Le due compresse di nirmatrelvir (PF-07321332) e la compressa di ritonavir devono essere assunte insieme per via orale ogni 12 ore per 5 giorni.</p> <p>Le compresse devono essere degluite intere e non devono essere masticate, spezzate o frantumate. Possono essere assunte con il cibo o lontano dai pasti.</p> <p>Il trattamento deve essere somministrato il prima possibile dopo la diagnosi di COVID-19 ed entro 5 giorni dall'insorgenza dei sintomi. Si raccomanda il completamento dell'intero ciclo di trattamento di 5 giorni anche se il paziente richiede il ricovero in ospedale per progressione a COVID-19 di grado severo o critico dopo l'inizio del trattamento con Paxlovid.</p> <p><b>* Avvertenza speciale per i pazienti con compromissione renale moderata.</b></p> <p>Nei pazienti con compromissione renale moderata (eGFR da ≥ 30 a &lt; 60 mL/min), la dose di Paxlovid deve essere ridotta a PF-07321332/ritonavir 150 mg/100 mg ogni 12 ore per 5 giorni per evitare la sovraesposizione.</p> <p>Il blister giornaliero contiene due parti separate, ciascuna contenente due compresse di PF-07321332 e una compressa di ritonavir, corrispondente alla somministrazione giornaliera alla dose standard. Pertanto, i pazienti con compromissione renale moderata devono essere avvisati del fatto che deve essere assunta soltanto una compressa di PF-07321332 con la compressa di ritonavir ogni 12 ore.</p> <p>Per le modalità di prescrizione fare riferimento all'RCP del prodotto <a href="https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/paxlovid-epar-product-information_it.pdf">https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/paxlovid-epar-product-information_it.pdf</a></p>		

Data \_\_\_\_\_

Timbro e firma del medico prescrittore

-----