Farmaci utilizzabili per la profilassi e il trattamento della malattia COVID-19

a cura dell'ASC Infettivologia - Rev.01 del 17/11/2022 PRINCIPIO ATTIVO-ATC- MECCANISMO **SPECIFICHE** PRINCIPALI RIF. NAZIONALI **POSOLOGIA PRESCRITTORI** INDICAZIONE - PAZIENTI TARGET TING **MEDICINALE-DITTA** D'AZIONE **PRESCRITTIVE** e/o RIF. NORMATIVI SOMMINISTRAZ. Profilassi pre-esposizione J06BD07-anticorpo CASIRIVIMAB/IMDEV sc/ev, dose iniziale; 600mg/600mg, Specialisti bloccante l'ingresso Profilassi pre-esposizione età ≥12aa; peso >40kg e in Registro AIFA setting MAB (Ronapreve® poi 300mg/300mg q 4 sett.(non individuati dalle CTS seduta di luglio 2022 del virus nelle cell dal 12/08/22 ambulatoriale grave stato di compromissione del sistema immunitario Regioni Roche) esistono dati oltre le 24sett.) umane TIXAGEVIMAB/ J06BD03-anticorpo Specialisti Det. DG 87/2022 del **CILGAVIMAB** Profilassi pre-esposizione età ≥12aa; peso >40kg e in Registro AIFA bloccante l'ingresso setting im 150mg/150mg 15/02/2022 (GU n°42 del individuati dalle del virus nelle cell (Evusheld® grave stato di compromissione del sistema immunitario dal 20/02/22 ambulatoriale Regioni 19/02/22) umane **Astrazeneca Profilassi post-esposizione** J06BD07-anticorpo **CASIRIVIMAB** sc/ev, 600mg/600mg il prima Specialisti Profilassi post-esposizione età ≥12aa; peso > 40kg; in Registro AIFA bloccante l'ingresso setting **IMDEVIMAB** possibile dopo contatto con Covidindividuati dalle CTS seduta di luglio 2022 del virus nelle cell grave stato di compromissione del sistema immunitario dal 12/08/22 ambulatoriale (Ronapreve®, Roche) Regioni positivo umane Pazienti Covid-19/Setting DOMICILIARE FANS/ Terapia sintomatica M01A secondo scheda tecnica https://www.aifa.gov.it/documents/20142/1269602/IT_Raccomandazioni_AIFA_gestione_do **PARACETAMOLO** niciliare COVID-19 Vers9 31.05.2022.pdf desametasone 6mg max 10gg, O Terapia da adottare in specifiche fasi della malattia dosaggi equivalenti di: https://www.aifa.gov.it/documents/20142/1269602/IT H02AB CORTICOSTEROIDI metilprednisolone 32mg; Racc. AIFA per la gestione Raccomandazioni AIFA gestione domiciliare COVIDprednisone 40mg;idrocortisone domiciliare di COVID-19 MMG 19 Vers9 31.05.2022.pdf 160mg Vers.9 – Agg. 31/5/22 Profilassi degli eventi trombo-emobolici nel paziente medico con infezione respiratoria acuta e ridotta dosaggi profilattici secondo scheda **EBPM** B01AB mobilità. Non raccomandato uso routinario tecnica https://www.aifa.gov.it/documents/20142/1269602/IT Raccomandaz ioni AIFA gestione domiciliare COVID Pazienti Covid-19 ad alto rischio di progressione/Setting DOMICILIARE entro 7gg dalla comparsa dei Comun. AIFA n°680 del Registro AIFA J05AB16 - analogo Specialisti REMDESIVIR sintomi; dose carico 1°giorno setting 30/12/21; Racc. AIFA per la gestione individuati dalle dal nucleotidico, blocca (Veklury®, Gilead) 200mg ev seguito da 100mg 2° e ambulatoriale domiciliare di COVID-19 Vers.9 - Agg. la replicazione Regioni 30/12/2021 31/5/22 3°giorno Trattamento della malattia da COVID-19, negli adulti Registro AIFA (Remdesivir anche negli adolescenti età ≥12anni) con entro 5gg dalla comparsa dei (Specialista) J05 - inibitore Specialisti Det. DG/35/2022 (GU n.31 Erogazione NIRMATRELVIR/ sintomi lievi-moderati, non ospedalizzati per COVID-19 dal 8/2/2021; peptidomimetico sintomi; 2cpr Nirmatrelvir + 1cpr individuati dalle del 7/2/22); Det. DG Diretta o DPC; **RITONAVIR** della proteasi e non in ossigeno-terapia per COVID-19 con insorgenza Ritonavir bid per 5gg Regioni; dal anche MMG 160/2022 (GU n.92 del assunzione 20/4/22); Racc. AIFA per la gestione (Paxlovid®, Pfizer) principale di Sars-Cov 21/04/22 anche i di sintomi da non oltre 7 giorni e in presenza di Compr. Renale: 1cpr Nirmatrelvir + tramite PT domiciliare di COVID-19 Vers.9 – Agg. domiciliare MMG 1cpr Ritonavir bid per 5gg AIFA dal condizioni cliniche predisponenti che rappresentino dei 31/5/22 21/4/2022 fattori di rischio per lo sviluppo di Covid-19 grave.

		_					
MOLNUPIRAVIR (Lagevrio®, MSD)	J05 - un proprio metabolita inibisce la replicazione virale		entro 5gg dalla comparsa dei sintomi; 4 cps 200mg bid per 5gg	Specialisti individuati dalle Regioni	Registro AIFA dal 30/12/2021	Erogazione Diretta; assunzione domiciliare	Det. DG/1644/2021 (GU n.308 del 29/12/21); Racc.AIFA per la gestione domiciliare di COVID-19 Vers.9 – Agg. 31/5/22
CASIRIVIMAB/IMDEVI MAB (Ronapreve®, Roche)	J06BD07-anticorpo bloccante l'ingresso del virus nelle cell umane	Trattamento di pz con età ≥12aa, peso > 40kg, malattia da Covid-19 lieve o moderata, pz non ospedalizzati per Covid-19, che non necessitano di O2-terapia supplementare per Covid-19 e che sono ad alto rischio di progressione a Covid-19 severa	entro 7gg dall'esordio dei sintomi (tranne pz con immunodeficienza primitiva o secondaria e sierologia anti-SARS-Cov-2 negativa) sc/ev 600mg/600mg	Specialisti individuati dalle Regioni	Registro AIFA dal 24/3/2021	setting ambulatoriale	Det. DG/340/2021 (GU n.71 del 23/3/21); Racc. AIFA per la gestione domiciliare di COVID-19 Vers.9 – Agg. 31/5/22
BAMLANIVIMAB/ETE SEVIMAB® Eli Lilly)	•		temporalità: idem come sopra; ev 700mg/1400mg	Specialisti individuati dalle Regioni	Registro AIFA dal 18/3/2021		Det. DG/318/2021 (GU n.66 del 17/3/21); Racc. AIFA per la gestione domiciliare di COVID-19 Vers.9 – Agg. 31/5/22
SOTROVIMAB (Xevudy®, Glaxo)	J06BD05-anticorpo bloccante l'ingresso del virus nelle cell umane		temporalità: idem come sopra; ev 500mg	Specialisti individuati dalle Regioni	Registro AIFA dal 7/8/2021		Det. DG 911/2021 (GU n.187 del 6/8/21); Racc. AIFA per la gestione domiciliare di COVID-19 Vers.9 – Agg. 31/5/22
TIXAGEVIMAB/CILGA VIMAB (Evusheld® Astrazeneca)	J06BD03-anticorpo bloccanti l'ingresso del virus nelle cell umane	Trattamento precoce di soggetti a rischio di progressione ingravescente di COVID-19, nei quali la prescrizione dei farmaci antivirali e degli anticorpi monoclonali autorizzati da EMA per il setting ambulatoriale sia considerata inappropriata dal punto di vista clinico e/o epidemiologico	temporalità: idem come sopra; im 300mg/300mg	Specialisti individuati dalle Regioni	Legge 648; Registro AIFA dal 2/8/2022		Det. DG/344/2022 (GU n.179 del 2/8/22); Racc. AIFA per la gestione domiciliare di COVID-19 Vers.9 – Agg. 31/5/22
		Pazienti Covid-	19/Setting OSPEDALIERO				
DESAMETASONE	H02AB	Corticosteroidi: standard di cura pz Covid ricoverati che necessitano ossigenoterapia (con/senza ventilazione meccanica) https://www.aifa.gov.it/documents/20142/1269602/SOC_ospedaliera_03_06.06.2022.pdf	desametasone 6mg max 10gg, o dosaggi equiv. di: metilprednisolone 32mg;prednisone 40mg;idrocortisone 160mg	Specialisti ospedalieri	/	/	Trattamenti utilizzabili nei pz Covid-19 nel setting osp.
ЕВРМ	B01AB	Se presenti manifestazioni trombo-emboliche in atto: dosaggi terapeutici di EBPM; se assenti: dosi profilattiche tranne casi selezionati o in studi clinici https://www.aifa.gov.it/documents/20142/1269602/SOC_ospedallera_03_06.06.2022.pdf	secondo scheda tecnica	Specialisti ospedalieri	/	/	Agg 6/6/22
CASIRIVIMAB/IMDEVI MAB (Ronapreve®, Roche)	J06BD07-anticoro bloccante l'ingresso del virus nelle cell umane	Trattamento pz ≥12aa, ospedalizzati per Covid-19, anche in ossigenoterapia supplementare (ma non ad alti flussi, o in ventilazione meccanica), con sierologia negativa per gli anticorpi IgG anti-spike di SARS-CoV-2	ev, 1200mg/1200mg	setting ospedaliero, specialisti individuati dalle Regioni	Registro AIFA dal 7/8/2021		Det. DG 912/2021 (GU n.187 del 6/8/21); Trattamenti utilizzabili nei pz Covid-19 nel setting osp. Agg 6/6/22
REMDESIVIR – Veklury® Gilead	J05AB16 - analogo nucleotidico, blocca la replicazione	Trattamento pz ≥12aa e >40kg (più pediatrici di età ≥ 4 settimane e peso > 3 kg), ospedalizzati e con polmonite da Covid-19, in ossigenoterapia (ma non ad alti flussi, o in ventilazione meccanica); solo casi selezionati, dopo valutazione rapporto rischio-beneficio	secondaria e sierologia anti-SARS-	setting ospedaliero, specialisti individuati dalle Regioni	Registro AIFA dal 29/10/2020	setting ospedaliero	Det. AIFA 92/2020 (GU n.250 del 9/10/20); Trattamenti utilizzabili nei pz Covid-19 nel setting osp. Agg 6/6/22

TOCILIZUMAB (Roactemra®; Roche)	dell'IL-6, inibendo i		8mg/kg ev; in assenza di miglioramento può essere ripetuta una II dose dopo almeno 8h	Centri Clinici individuati dalle Regioni per la gestione del Covid	Legge 648/96	setting ospedaliero	Det. AIFA 73543/2021 (GU n.143 del 17/6/21);Trattamenti utilizzabili nei pz Covid-19 nel setting osp. Agg 6/6/22
ANAKINRA (Kineret®; Swedish Orphan Bivitrum srl)	inibisce	Trattamento pz adulti ospedalizzati con polmonite da Covid moderata/severa, non in C-PAP o in ventilazione meccanica e con suPAR ≥ 6ng/ml.	100mg od sc per 10gg	Centri Clinici individuati dalle Regioni per la gestione del Covid			Rettifica Det. AIFA 114586/2021 (G.U. 09/12/21 n. 292);Trattamenti utilizzabili nei pz Covid-19 nel setting osp. Agg 6/6/22
BARICITINIB (Olumiant®, Eli Lilly)	selettivo e reversibile	Trattamento dei pazienti adulti ospedalizzati con COVID- 19 grave, in ossigenoterapia ad alti flussi o in ventilazione meccanica non invasiva, e/o con livelli elevati degli indici di infiammazione sistemica, nel caso di carenza del medicinale tocilizumab	4mg os od per max 14gg	Centri Clinici individuati dalle Regioni per la gestione del Covid			Det. AIFA 114587/2021 (GU n.237 del 4/10/21);Trattamenti utilizzabili nei pz Covid-19 nel setting osp. Agg 6/6/22
SARILUMAB (Kevzara®, Sanofi)	L04AC14 - inibitore		400mg ev (2 sir sc 200mg in sacca fisiologica)	Centri Clinici individuati dalle Regioni per la gestione del Covid			Det. AIFA 114588/2021 (GU n.237 del 4/10/21); Trattamenti utilizzabili nei pz Covid-19 nel setting osp. Agg 6/6/22

Farmaci NON utilizzabili per la profilassi e il trattamento della malattia COVID-19					
PRINCIPIO ATTIVO- SPECIALITA'-DITTA	ATC- MECCANISMO D'AZIONE	INDICAZIONE AIFA			
LOPINAVIR /RITONAVIR DARUNAVIR / RITONAVIR O COBICISTAT	J05AR10; J05AE10/J05AE03; J05AR14	L'utilizzo di lopinavir / ritonavir o darunavir / ritonavir o cobicistat non è raccomandato né allo scopo di prevenire né allo scopo di curare l'infezione. Gli studi clinici randomizzati ad oggi pubblicati concludono tutti per un'inefficacia di questi approcci farmacologici. L'autorizzazione all'uso off label inizialmente data da AIFA è stata dunque sospesa.	Racc. AIFA per la gestione domiciliare di COVID-19 Vers.9 – Agg. 31/5/22; Tratt. utilizzabili nei		
IDROSSICLOROCHINA	P01BA02 - antimalarico	L'utilizzo di clorochina o idrossiclorochina non è raccomandato né allo scopo di prevenire né allo scopo di curare l'infezione, nè in ambito ospedaliero nè domiciliare.	pazienti Covid-19 nel setting osp. Agg. 6/6/22		
AZITROMICINA/ ANTIBIOTICI	IO1	L'utilizzo di antibiotici non è raccomandato per il trattamento dell'infezione da SARS-CoV-2. L'uso di un antibiotico può essere considerato solo quando si sospetta la presenza di una sovrapposizione batterica, in rapporto al quadro clinico generale del paziente.			
BAMLANIVIMAB	bloccanti l'ingresso	Tenuto conto della sopraggiunta disponibilita' di terapie di combinazione (bamlanivib/etesevimab e imdevimab/casirivimab), nonche' della revoca dell'autorizzazione all'uso in emergenza della monoterapia con bamlanivimab da parte della FDA del 19 aprile 2021, anche AIFA con Det. 557/2021 revoca l'uso di bamlanivimab in monoterapia	Det. DG/557/2021 (GU n.108 del 7/5/21)		

 ${\it Coordinatore\ ASC\ Infettivologia:\ D. ssa\ Francesca\ Vivaldi-Azienda\ Asl\ Toscana\ Nord\ Ovest}$

Componenti ASC Infettivologia: D.ssa Ahimsa Carissimi - Azienda Asl Toscana Nord Ovest

Dr. Lorenzo Gambitta – ASST Santi Paolo e Carlo Milano, Lombardia

D.ssa Roberta Marra – Asl Napoli 1 Centro P.O. Ospedale del Mare, Campania D.ssa Chiara Parati - ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda, Lombardia

Dr. Vincenzo Picerno – Ente Ecclesiastico Ospedale Generale Regionale "F. Miulli", Puglia

Dr. Filippo Urso – AO Cosenza, Calabria