

Gentile Signora,

Egregio Signore,

La **informiamo** che, in base alla Sua patologia Lei dovrà essere sottoposto a un **trattamento sanitario** definito:

TERAPIA PER SIFILIDE CON PENICILLINA PER VIA INTRAMUSCOLARE

Farmaco: Benzil-Penicillina Benzatinica 2.400.000 UI (due iniezioni da 1.200.000 UI ciascuna).

Indicazioni: Questa terapia è indicata per il trattamento di prima linea della sifilide primaria, secondaria e della sifilide latente precoce e tardiva, secondo le linee guida internazionali (MMWR 2021, CDC STI Guidelines). La sifilide è un'infezione sessualmente trasmessa causata dal batterio *Treponema Pallidum*. La diagnosi e il trattamento tempestivi sono fondamentali per evitare complicanze a lungo termine.

Perché viene usata la Benzilpenicillina Benzatinica: La Benzilpenicillina Benzatinica è la terapia raccomandata per la sifilide. Il farmaco è altamente efficace contro il *Treponema Pallidum* e ha una lunga emivita tissutale, che consente il rilascio graduale dell'antibiotico nel sangue per circa 2-3 settimane. Questa caratteristica permette di eliminare il batterio senza dover assumere antibiotici per via orale o con somministrazioni multiple giornaliere.

Vantaggi della somministrazione unica:

- Una singola dose (2 iniezioni da 1.200.000 UI) è sufficiente per trattare la sifilide nelle fasi iniziali o latenti precoci. Nelle forme di sifilide latente o tardiva si deve ripetere la somministrazione di penicillina, in unica dose alla settimana per tre settimane consecutive.
- Aumenta l'aderenza al trattamento, riducendo il rischio di dimenticanze o interruzioni.
- Riduce la necessità di controlli frequenti o ricoveri.

Esperienze e dati a supporto: Numerosi studi clinici e decenni di pratica clinica dimostrano che una singola dose di Benzilpenicillina Benzatinica è altamente efficace nel trattamento della sifilide precoce. L'efficacia è superiore al 95% nei pazienti immunocompetenti. Questa terapia è stata confermata da tutte le principali linee guida internazionali (CDC, WHO, ECDC) come standard di trattamento.

	DIPARTIMENTO CLINICA E RICERCA DERMATOLOGICA MODULO INFORMATIVO ALLA PRESTAZIONE SANITARIA PER TERAPIA CON PENICILLINA	UOC DM – UOSD MALATTIE SESSUALMENTE TRASMESSE (MST) E MALATTIE TROPICALI MOD 10-2025 Rev. 00 01.08.2025 PAG 2 DI 2
---	---	--

Modalità di somministrazione:

- Il farmaco viene somministrato tramite due iniezioni intramuscolari profonde, solitamente una in ciascun gluteo.
- È importante rilassare il muscolo durante l'iniezione per ridurre dolore e fastidio.
- Dopo la somministrazione, un leggero massaggio della zona può aiutare a migliorare l'assorbimento del farmaco.

Possibili effetti collaterali:

- Dolore, gonfiore o arrossamento nel sito d'iniezione, che di solito si risolve in pochi giorni.
- Febbre lieve, affaticamento o malessere generale nelle prime 24-48 ore (cosiddetta reazione di Jarisch-Herxheimer, più frequente nei casi di sifilide precoce).
- Raramente, possono verificarsi reazioni allergiche che si manifestano con difficoltà respiratorie, gonfiore al viso e/o alle mucose o orticaria su tutto o in parti limitate del corpo. La premedicazione con una fiala di cortisone somministrata mezz'ora prima dell'antibiotico può limitare queste problematiche.

Nota importante: Dopo la somministrazione del farmaco, sono necessari controlli sierologici regolari per verificare la risposta alla terapia. Il medico curante fornirà il calendario dei follow-up. È fondamentale astenersi dai rapporti sessuali fino alla risoluzione completa dei sintomi e per almeno 7 giorni dopo il trattamento. Anche il/la partner deve essere valutato/a e trattato/a, se indicato. Sono raccomandati i test per altre IST (es. HIV, clamidia, gonorrea).

Per ulteriori domande o dubbi, rivolgersi al proprio medico di riferimento o al personale sanitario del centro IST.

La **informiamo** che gli studenti in Medicina o delle Professioni Sanitarie e/o tirocinanti possono partecipare al percorso di cura in maniera proporzionale alle competenze acquisite ed essere coinvolti anche nel processo di acquisizione del Consenso Informato.