# Внебольничная пневмония в амбулаторной практике

Тактика ведения пациентов

#### Пневмония -

- острое инфекционное (преимущественно бактериальное) заболевание,
- характеризующееся очаговым поражением респираторных отделов легких с внутриальвеолярной экссудацией, выявляемым при физикальном и рентгенологическом обследованиях,
- сопровождающееся выраженными в различной степени лихорадочной реакцией и интоксикацией

#### Классификация пневмоний

Внебольничная

Нозокомиальная

Связанная с оказанием медицинской помощи

- Типичная (без выраженных нарушений иммунитета)
- У пациентов с выраженными иммунодефицитными состояниями различного генеза
- Аспирационная (абсцесс легкого)

- Собственно нозокомиальная
- Вентилятор- ассоциированная
  - Ранняя ВАП
  - Поздняя ВАП
- Нозокомиальная пневмония у пациентов с выраженными ИДС

- Пневмония у обитателей домов престарелых
- Прочие категории пациентов (АБТ в предшествующие 3 мес, госпитализация более 2 сут в предшествующие 90 дней, пребывание в учреждениях длительного ухода и т.д.)

#### Внебольничная пневмония -

- острое заболевание,
- возникшее во внебольничных условиях, или диагностированное в первые 48 ч от момента госпитализации,
- сопровождающееся симптомами инфекции нижних дыхательных путей (лихорадка, кашель, выделение мокроты, боль в грудной клетке, одышка и т.д.) и
- рентгенологическими признаками «свежих» очагово-инфильтративных изменений в легких
- при отсутствии очевидной диагностической альтернативы

#### Нозокомиальная пневмония -

• пневмония, которая развивается у пациента не ранее чем через 48 ч от момента госпитализации, не вызванная инфекцией, находившейся на момент поступления в инкубационном периоде

### Пневмонии, связанные с оказанием медицинской помощи

- отдельно выделяются в последние годы в зарубежной литературе
- по условиям возникновения являются внебольничными, однако <u>СПЕКТР</u> <u>ВОЗБУДИТЕЛЕЙ И ИХ ПРОФИЛЬ</u> <u>АНТИБИОТИКОРЕЗИСТЕНТНОСТИ</u> схож с возбудителями нозокомиальных пневмоний

#### Эпидемиология пневмонии

- заболеваемость пневмонией в РБ составляет в среднем 10,0-13,8 на 1000 населения, увеличиваясь среди лиц старше 50 лет до 17,0 на 1000 населения
- в США ежегодно регистрируется около 4 млн. случаев внебольничной пневмонии
- затраты на лечение ВБП в США составляют около 10 млрд. долларов в год
- пневмония занимает первое место в структуре смертности от инфекционных заболеваний в США



### Основные причины развития пневмонии:

- 1. снижение эффективности защитных механизмов макроорганизма и/или
- 2. массивность дозы проникаемых в нижние отделы дыхательных путей микроорганизмов и/или их повышенная вирулентность

### Основной патогенетический механизм развития пневмоний:

- аспирация секрета ротоглотки с содержащимися в нем колонизирующими микроорганизмами (актуален для S.pneumoniae, H.influenzae, Гр- бактерий, анаэробов)
  - микроаспирация (часто)
  - макроаспирация (редко при наличии предрасполагающих факторов – ОНМК, хронический алкоголизм, повторная рвота)

### Другие более редкие патогенетические механизмы развития пневмоний:

- Ингаляция микробного аэрозоля (Mycoplasma pneumoniae, Chlamydophila pneumoniae, Legionella pneumoniae и др.)
- Гематогенная диссеминация из экстрапульмонарного очага инфекции
- Непосредственное распространение инфекции с прилежащих очагов патологии (внутрипеченочный или поддиафрагмальный абсцесс и т.п.)
- Реактивация латентной инфекции (Pneumocystis jiroveci в случае выраженного ИДС)

#### Этиология внебольничной пневмонии (ВБП):

- Streptococcus pneumoniae «король ВБП», 30-50% всех случаев
- 2. Атипичные микроорганизмы (Chlamydophila pneumoniae, Mycoplasma pneumoniae, Legionella pneumophila) до 30% всех случаев
- 3. Другие редкие возбудители ВБП 3-5% всех случаев:
  - 1. Haemophilus influenzae
  - 2. Staphylococcus aureus
  - 3. Klebsiella pneumoniae, еще реже другие Грбактерии семейства Enterobacteriaceae

• Этиология ВБП определяется рядом факторов: возрастом больных, тяжестью заболевания, наличием сопутствующей патологии (факторов риска) и т.д.

• У взрослых, переносящих ВБП, часто выявляется смешанная инфекция (в одном КИ практически у каждого второго из 346 обследованных пациентов с пневмококковой этиологией заболевания обнаруживались серологические признаки активной инфекции, вызываемой микоплазмами или хламидиями)

# Основные возбудители ВБП у амбулаторных пациентов:

ВБП нетяжелого течения у лиц моложе 60 лет без сопутствующей патологии ВБП нетяжелого течения у лиц старше 60 лет и/или с сопутствующей патологией

- 'S.pneumoniae
- 'M. pneumoniae
- 'C.pneumoniae

- ✓S.pneumoniae
- ✓ H.influenzae
- C.pneumoniae
- ✓S. aureus
- ✓ Enterobacteriaceae

# Основные возбудители ВБП у госпитализированных пациентов:

ВБП нетяжелого течения

госпитализация в отделение общего профиля ВБП тяжелого течения — госпитализация в отделение реанимации и интенсивной терапии

'S.pneumoniae

'H.influenzae

'C.pneumoniae

'S. aureus

Enterobacteriaceae

✓S.pneumoniae

✓ Legionella spp.

✓S.aureus

✓ Enterobacteriaceae

### Факторы риска и возможные возбудители ВБП

- алкоголизм: S.pneumoniae, анаэробы, Грбактерии (чаще K.pneumoniae)
- ХОБЛ/курение: S.pneumoniae, H.influenzae, M.catarrhalis, Legionella spp.
- декомпенсированный СД: S.pneumoniae,
  S.aureus
- пребывание в домах престарелых: S.pneumoniae, представители сем-ва Enterobacteriaceae, H.influenzae, S.aureus, C. pneumoniae, анаэробы

### Факторы риска и возможные возбудители ВБП

- эпидемия гриппа: S.pneumoniae, S.aureus, S.pyogenes, H.influenzae
- развитие ВБП на фоне бронхоэктазов, муковисцидоза: P.aeruginosa, B.cepacia, S.aureus
- контакт с кондиционерами, увлажнителями воздуха, системы охлаждения воды: L.pneumophila
- несанированная полость рта, предполагаемая массивная аспирация: анаэробы

### «Пирамида» инфекций нижних дыхательных путей (Macfarlane J.T. Lower respiratory tract infection and pneumoniae in the community)



Лица с симптомами внебольничных ИНДП (24.000 пациентов)

#### Диагностика пневмонии – субъективные жалобы

- подозрение на пневмонию должно возникать при лихорадке в сочетании с жалобами на кашель, одышку, отделение мокроты, боли в грудной клетке
- у пожилых пациентов респираторные жалобы могут отсутствовать, а в клинике будут превалировать симптомы общего характера: сонливость днем и бессонница ночью, спутанность сознания, утомляемость, сильное потоотделение по ночам, тошнота, рвота, признаки обострения или декомпенсации сопутствующих заболеваний внутренних органов

#### Диагностика пневмонии – объективные данные

- классические объективные признаки пневмонии:
  - укорочение перкуторного тона над пораженным участком легкого
  - □ локально выслушиваемое бронхиальное дыхание
  - фокус звучных мелкопузырчатых хрипов или крепитации
  - □ усиление бронхофонии и голосового дрожания
- при интерстициальных пневмониях характерно наличие сухих и влажных хрипов без признаков уплотнения легочной ткани
- у 20% пациентов объективные признаки ВБП могут отличаться от типичных или отсутствовать вообще

#### Диагностика пневмонии – инструментальное обследование

- практически всегда для подтверждения диагноза требуется проведение рентгенографии органов грудной клетки, т.к. многочисленными исследованиями показана невысокая чувствительность и специфичность объективного клинического обследования в диагностике ВБП
- в типичных случаях ВБП критерий диагнозаобнаружение очагово-инфильтративных или интерстициальных изменений в легких
- в ряде случаев изменения на рентгенограмме могут отсутствовать несмотря на наличие клинических и физикальных признаков пневмонии

### Возможные причины клинико-рентгенологической диссоциации:

- глубокая нейтропения с невозможностью развития локализованной острой воспалительной реакции в легочной ткани
- ранние стадии заболевания (по стетоакустическим данным распознать пневмонию можно за 24-48 ч до появления легочного инфильтрата на рентгенограмме)
- в случае пневмоцистной пневмонии у ВИЧинфицированных патологические изменения на рентгенограмме отсутствуют у 10-20% больных
- В случае сомнений при наличии очевидной клинической симптоматики пневмонии и отсутствии изменений на рентгенограмме показано выполнение компьютерной томографии (наиболее чувствительна для выявления интерстициальных изменений легких)

#### Диагностика пневмонии – микробиологическое исследование

- материалом чаще всего служит свободно откашливаемая мокрота
- результативность микробиологического исследования зависит от правил забора материала (оптимально до начала антибактериальной терапии) и условий его транспортировки
- на первом этапе исследования мокрота окрашивается по Граму; при наличии менее 25 полиморфно-ядерных лейкоцитов и более 10 эпителиальных клеток (при просмотре не менее 10 полей зрения с увеличением X 100) культуральное исследования нецелесообразно, т.к. образец контаминирован содержимым ротовой полости

#### Диагностика пневмонии – микробиологическое исследование

- микроскопия мокроты может дать ориентиры при выборе антибактериальной терапии (ланцетовидные Гр+ диплококки – S.pneumoniae, слабо окрашенные Гркоккобациллы – H.influenzae и т.д.)
- на втором этапе исследования осуществляется посев мокроты для выделения конкретных возбудителей и определения профиля антибиотикорезистентности
- тяжелобольным пациентам до начала антибактериальной терапии необходимо также производить посевы венозной крови (2 образца из 2 разных вен, не менее 10 мл крови на каждый образец)
- !!! Несмотря на важность получения лабораторного материала до назначения АБ, микробиологическое исследование не должно служить причиной задержки антибактериальной терапии (особенно у тяжелых пациентов)

### Для целого ряда микроорганизмов не характерно участие в развитии бронхолегочного воспаления:

- Streptococcus viridans
- Staphylococcus epidermidis и др. коагулазонегативные стафилококки
- Enterococcus spp.
- Neisseria spp.
- Candida spp. и др.

Выделение данной группы микроорганизмов из мокроты свидетельствует О КОНТАМИНАЦИИ МАТЕРИАЛА флорой ВДП, а не об этиологической значимости этих возбудителей в развитии пневмонии !!!

#### Диагностика пневмонии – лабораторные данные

- лейкоцитоз периферической крови более 10-12 X 10<sup>9</sup>/л указывает на высокую вероятность бактериальной инфекции, а лейкопения ниже 3 X 10<sup>9</sup>/л или лейкоцитоз выше 25 X 10<sup>9</sup>/л является неблагоприятным прогностическим признаком
- обнаруживаемые отклонения при биохимическом исследовании крови, указывающие на поражение определенных органов/систем, имеют прогностическое значение
- в ряде исследований показано, что наиболее высокая концентрация С-реактивного белка отмечается у пациентов с тяжелой пневмококковой или легионеллезной пневмонией

#### Критерии диагноза

- Диагноз ВБП является определенным при наличии у больного рентгенологически подтвержденной очаговой инфильтрации легочной ткани и минимум двух клинических признаков из числа следующих:
- острая лихорадка в начале заболевания выше 38 \*C
- кашель с мокротой
- физикальные признаки (фокус крепитации и/или мелкопузырчатые хрипы, жесткое бронхиальное дыхание, укорочение перкуторного звука)
- лейкоцитоз выше 10 X 10<sup>9</sup>/л и/или палочкоядерный сдвиг (выше 10%)

#### Выбор места лечения больных ВБП

- разделение больных ВБП на стационарных и амбулаторных принципиально важно из-за различных подходов к диагностическому обследованию и тактике антимикробной химиотерапии
- 30-50% пациентов, госпитализируемых по поводу ВБП, характеризуются как прогностически «благоприятные» и с успехом могут лечиться в домашних условиях
- в настоящее время существует ряд клиниколабораторных шкал, которые на основании оценки тяжести ВБП и прогноза дают рекомендации по выбору места лечения

#### Прогностическая шкала CRB-65

1	C (Confusion)	Нарушение сознания
2	R (Respiratory rate)	Частота дыхания (ЧД) равна либо выше 30/мин
3	B (Blood pressure)	Низкое диастолическое или систолическое АД: < 60 мм рт.ст. и < 90 мм рт.ст. соответственно
4	65	Возраст больного старше 65 лет

Минимальное число баллов 0, максимальное 4

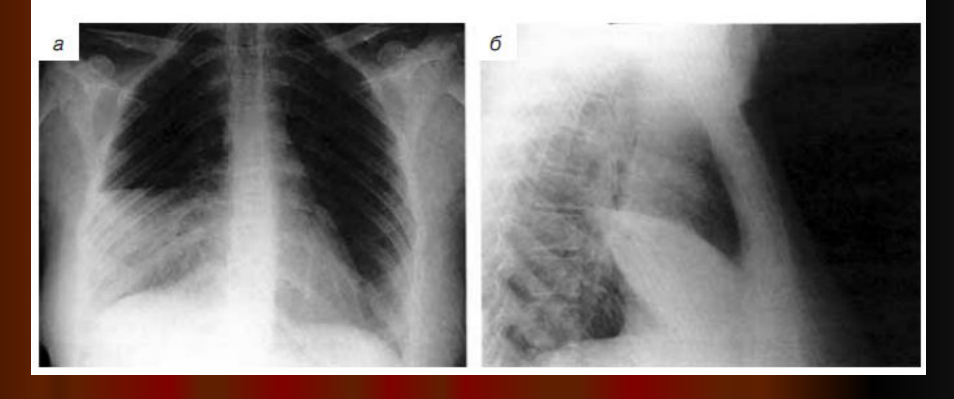


#### Ведение пациентов с ВБП в амбулаторных условиях

#### Диагностический минимум:

- анамнез заболевания
- физикальное обследование пациента
- рентгенография органов грудной клетки оптимально в двух проекциях
- общий анализ крови

**Пневмония средней правой доли:** а – прямая проекция: визуализируется уплотнение в правой средней доле с характерным затемнением; б – боковая проекция.



По клиническим, гематологическим, рентгенологическим данным и с помощью общепринятых микробиологических методов, как правило, нельзя достоверно установить этиологию ВБП

Эмпирический выбор антибиотиков, основанный на наиболее вероятной чувствительности наиболее вероятных возбудителей, составляет основу терапии

#### Антибиотикорезистентность основных возбудителей ВБП

- S.pneumoniae основная проблема резистентность к бета-лактамам и макролидам
- полирезистентный пневмококк S.pneumoniae, резистентный к трем и более классам антбиотиков
- резистентность пневмококка к пенициллину как правило сопровождается ко-резистентностью к цефалоспоринам I-II поколений, тетрациклинам и котримоксазолу

Антибиотикорезистентность основных возбудителей ВБП

# ПЕГАС (1999-2005 г.г.) — многоцентровое исследование антибиотикорезистентности пневмококка в России:

- уровень резистентности к пенициллину не превышает 10%, при этом большинство штаммов умереннорезистентны
- уровень резистентности к ЦС III (цефтриаксону, цефотаксиму) не выше 2%
- резистентность к 14- и 15-членным макролидам (эритромицин, кларитромицин, азитромицин) 6-9%, к 16членным (джозамицин, спирамицин, мидекамицин) и линкозамидам не превышает 4,5%

Антибиотикорезистентность основных возбудителей ВБП

# ПЕГАС (1999-2005 г.г.) — многоцентровое исследование антибиотикорезистентности пневмококка в России:

- высокая резистентность пневмококка характерна для ко-тримоксазола (нечувствительны 40,7% штаммов) и тетрациклинов (нечувствительны 29,6% штаммов)
- ко-тримоксазол и тетрациклины не должны использоваться в качестве препаратов выбора для эмпирической терапии ВБП в связи с высокой резистентностью к ним основного возбудителя

### Антибиотикорезистентность основных возбудителей ВБП

# ПЕГАС (1999-2005 г.г.) — многоцентровое исследование антибиотикорезистентности пневмококка в России:

- не зарегистрирована резистентность пневмококка к:
  - респираторным фторхинолонам (левофлоксацину, моксифлоксацину)
  - ванкомицину
  - линезолиду
- резистентность к хлорамфениколу (левомицетину) не превышает 8,6%
- резистентность к амоксициллину не превышает 0,5%, к амоксициллину клавуланату - 0,3%
- все пенициллинорезистентные пневмококки сохраняли 100% чувствительность к амоксициллину клавуланату

### Антибиотикорезистентность основных возбудителей ВБП

- ПЕГАС II (2003-2005 г.г.) многоцентровое исследование антибиотикорезистентности H.influenzae в России:
- основной механизм резистентности продукция беталактамаз, гидролизующих аминопенициллины
- резистентность к аминопенициллинам не превысила 4,7%
- не выявлено штаммов, устойчивых к амоксициллину клавуланату, цефалоспоринам II-IV, карбапенемам, фторхинолонам

Среди пациентов с ВБП, которые могут получать лечение амбулаторно, выделяют 2 группы, различающиеся между собой по этиологической структуре и тактике АБТ

# I группа – пациенты с нетяжелой ВБП в возрасте до 60 лет без сопутствующей патологии

наиболее частые возбудители: S.pneumoniae, M.pneumoniae, C.pneumoniae

препараты выбора: амоксициллин или макролидные АБ (кларитромицин, азитромицин) внутрь

- <u>альтернативные препараты</u>: респираторные фторхинолоны (левофлоксацин, гемифлоксацин, моксифлоксацин) внутрь
- !!! Несмотря на то, что in vitro аминопенициллины не активны в отношении «атипичных» возбудителей ВБП, в ходе клинических исследований не выявлено различий в эффективности этих антибиотиков, а также отдельных представителей класса макролидов или респираторных фторхинолонов, спектр действия которых включает как типичные, так и «атипичные» патогены

# II группа – пациенты с нетяжелой ВБП 60 лет и старше и/или с сопутствующими заболеваниями и факторами риска

- Хронические заболевания и факторы риска, влияющие на этиологию и прогноз ВБП:
- хроническая обструктивная болезнь легких
- сахарный диабет
- застойная сердечная недостаточность
- хроническая почечная недостаточность
- цирроз печени
- алкоголизм, наркомания
- дефицит массы тела

# II группа – пациенты с нетяжелой ВБП 60 лет и старше и/или с сопутствующими заболеваниями и факторами риска

- наиболее частые возбудители: S.pneumoniae, H.influenzae, C.pneumoniae, S.aureus, сем-во Enterobacteriaceae
- препараты выбора: комбинированная терапия амоксициллин/клавуланат или амоксициллин/сульбактам внутрь + макролид (азитромицин, кларитромицин) внутрь
- альтернативные препараты: монотерапия респираторными фторхинолонами (левофлоксацин, моксифлоксацин, гемифлоксацин) внутрь

### АБ, часто используемые в амбулаторной практике

Препарат	Средние дозы (для взрослых)
Ампициллин	1,0-2,0 г в/в или в/м каждые 6 ч
Амоксициллин	0,5-1,0 г внутрь каждые 8 ч
Амоксициллин/клавуланат	0,625 г внутрь каждые 6-8 ч 1,2 г в/в каждые 6-8 ч
Цефуроксим	0,75-1,5 г в/в, в/м каждые 8 ч
Цефуроксим аксетил	0,5 г внутрь каждые 12 ч
Цефотаксим	1,0-2,0 г в/в, в/м каждые 8 ч
Цефтриаксон	1,0-2,0 г в/в, в/м каждые 24 ч
Кларитромицин	0,5 г внутрь каждые 12 ч 0,5 г в/в каждые 12 ч
Азитромицин	3-дневный курс: 0,5 г внутрь каждые 24 ч 5-дневный курс: 0,5 г внутрь в первый день, затем 0,25 г каждые 24 ч
Мидекамицин	0,4 г внутрь каждые 8 ч
Левофлоксацин	0,5 г внутрь каждые 24 ч 0,5 г в/в каждые 24 ч
Моксифлоксацин	0,4 г внутрь и в/в каждые 24 ч

### Ведение пациентов с ВБП в амбулаторных условиях

- парентеральные АБ при лечении ВБП амбулаторно не имеют доказанных преимуществ перед пероральными
- парентеральные АБ должны применяться лишь при предполагаемой низкой комплаентности при приеме пероральных препаратов или при отказе от госпитализации или невозможности ее своевременно осуществить
- первичная оценка эффективности терапии должна проводится через 48-72 ч от начала терапии (критерии эффективности: снижение температуры, уменьшение симптомов интоксикации и др. клинических проявлений заболевания)
- при неэффективности лечения следует пересмотреть тактику антибактериальной терапии и повторно оценить целесообразность госпитализации пациента
- ✓ при нетяжелой ВБП средние сроки АБТ 7-10 дней (АБТ завершается при стойкой нормализации температуры тела в течение 3-4 дней)

- у госпитализированных пациентов подразумевается более тяжелое течение ВБП, поэтому целесообразно начинать терапию с парентеральных антибиотиков
- через 3-4 дня лечения при нормализации температуры тела, уменьшения интоксикации и других симптомов заболевания возможен переход с парентерального на пероральное применение АБ до завершения полного курса терапии (ступенчатая терапия)
- !!! При тяжелой ВБП назначение АБ должно быть неотложным отсрочка в их назначении на 4 ч и более существенно ухудшает прогноз заболевания, увеличивает летальность и длительность пребывания в стационаре (Houck P.M et al. Timing of antibiotic administration and outcomes for Medicare patients hospitalized with

community-acquired pneumoniae. Clin Infect Dis 2003; 36: 389-95)

#### I группа – нетяжелая ВБП у госпитализированных пациентов

наиболее частые возбудители: S.pneumoniae, H.influenzae, C.pneumoniae, S.aureus, сем-во Enterobacteriaceae

#### препараты выбора: комбинированная терапия

- бензилпенициллин в/в, в/м ± макролид внутрь
- ампициллин в/в, в/м  $\pm$  макролид внутрь
- амоксициллин/клавуланат в/в ± макролид внутрь
- цефуроксим в/в, в/м  $\pm$  макролид внутрь
- цефотаксим или цефтриаксон в/в, в/м ± макролид внутрь

По данным ряда исследований наличие в стартовом режиме терапии препарата, активного в отношении «атипичных» микроорганизмов, улучшает прогноз и сокращает продолжительность пребывания пациентов в стационаре, что делает оправданным применение комбинированной терапии бета-лактам + макролид

#### альтернативные препараты: монотерапия

- респираторные фторхинолоны (левофлоксацин, моксифлоксацин) в/в
- азитромицин в/в (в качестве монотерапии может использоваться лишь при отсутствии факторов риска антибиотикрезистентных пневмококков, Грэнтеробактерий и инфекции, вызванной Ps.aeruginosa)

#### II группа – тяжелая ВБП у госпитализированных пациентов

наиболее частые возбудители: S.pneumoniae, Legionella spp., S.aureus, сем-во Enterobacteriaceae

препараты выбора: комбинированная терапия

- амоксициллин/клавуланат в/в + макролид в/в
- цефотаксим в/в + макролид в/в
- цефтриаксон в/в + макролид в/в

альтернативные препараты: комбинированная терапия

респираторные фторхинолоны (левофлоксацин, моксифлоксацин)
 в/в + цефалоспорины III поколения в/в

При наличии факторов риска инфекции, вызванной Pseudomonas aeruginosa (бронхоэктазии, прием системных ГКС, терапия антибиотиками широкого спектра действия свыше 7 дней в течение последнего месяца, истощение) препаратами выбора являются цефтазидим, цефепим, цефоперазон/сульбактам, тикарциллин/клавуланат, пиперациллин/тазобактам, карбапенемы (меропенем, имипенем)

### Ведение пациентов с ВБП в стационарных условиях

- ✓ первичная оценка эффективности терапии должна проводится через 48 ч после начала лечения, а в случае тяжелого течения заболевания — спустя 24 ч (критерии эффективности: снижение температуры, уменьшение симптомов интоксикации и дыхательной недостаточности)
- при неэффективности лечения (сохранение высокой лихорадки и интоксикации или прогрессирование симптомов заболевания) следует пересмотреть тактику антибактериальной терапии
- ✓ при нетяжелой ВБП средние сроки АБТ 7-10 дней (АБТ завершается при стойкой нормализации температуры тела в течение 3-4 дней)
- ✓ при тяжелой ВБП рекомендуется 10-дневный курс АБТ
- ✓ при наличии данных о микоплазменной или хламидийной этиологии ВБП антибактериальная терапия продлевается до 14 дней
- ✓ при ВБП стафилококковой этиологии или ВБП, вызванной грамотрицательными энтеробактериями, а также при легионеллезной ВБП, длительность АБТ должна составлять от 14 до 21 дня

# Типичные ошибки при антибиотикотерапии ВБП: ошибки выбора препарата

- аминогликозиды гентамицин и другие аминогликозиды неактивны в отношении пневмококка и атипичных микроорганизмов
- ампициллин внутрь обладает низкой биодоступностью при приеме внутрь, перорально используют амоксициллин
- цефалоспорины I поколения (цефазолин и др.) малоактивны в отношении большинства возбудителей респираторных инфекций, по антипневмококковой активности уступают аминопенициллинам и большинству цефалоспоринов более поздних поколений; пенициллинорезистентные пневмококки перекрестно устойчивы к цефалоспоринам I поколения; активность в отношении H.influenzae клинически не значима; чувствительны к бета-лактамазам, которые продуцируют практически 100% штаммов M.catarrhalis
- ко-тримоксазол высокая резистентность к данному препарату S.pneumoniae и H.influenzae, частые кожные аллергические реакции, наличие более безопасных препаратов
- ципрофлоксацин и другие фторхинолоны II поколения обладает низкой активностью в отношении S.pneumoniae и атипичных патогенов, при необдуманном использовании формирует резистентность к фторхинолонам всех поколений, в том числе и респираторным

## Типичные ошибки при антибиотикотерапии ВБП

- позднее начало антибактериальной терапии: назначение антибиотиков позже 4 ч после установления диагноза внебольничной пневмонии ведет к увеличению смертности
- частая смена АМП в процессе лечения, "объясняемая" опасностью развития резистентности

#### Существуют четкие показания для замены АМП:

- □ клиническая неэффективность, о которой можно судить через 48-72 ч терапии
- празвитие серьезных НР, требующих отмены АМП
- высокая потенциальная токсичность АМП (например, аминогликозидов),
  ограничивающая длительность их применения
- продолжение антибиотикотерапии при сохранении отдельных рентгенологических и/или лабораторных изменений вплоть до их полного исчезновения
- Основным критерием отмены антибиотиков является регресс клинических симптомов. Сохранение отдельных лабораторных и/или рентгенологических изменений не является абсолютным показанием к продолжению антибиотикотерапии

#### Затяжная ВБП

- у большинства больных ВБП к исходу 3-5 дней после начала эффективной АБТ нормализуется температура тела и регрессируют другие клинические проявления заболевания, при этом рентгенологическое выздоровление, как правило, отстает от клинического
- ✓ если на фоне улучшения клинической картины к исходу 4-ой недели от начала заболевания не удается достичь полного рентгенологического разрешения очагово-инфильтративных изменений в легких, следует говорить о затяжной или неразрешающейся (медленно разрешающейся) ВБП

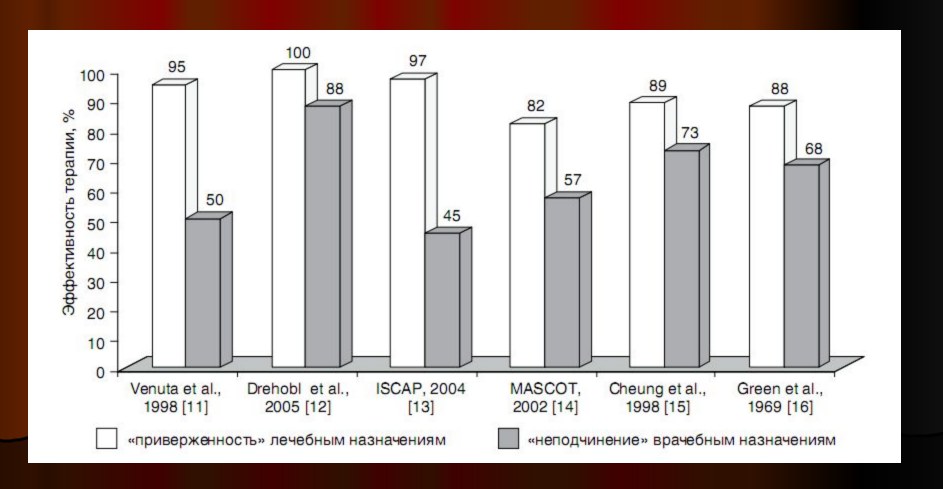
## Факторы риска развития затяжной ВБП:

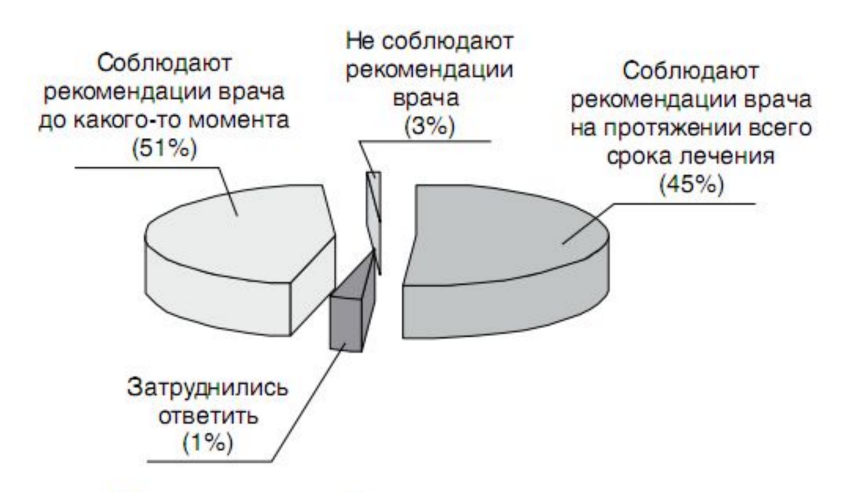
- возраст старше 65 лет
- ✓ алкоголизм
- наличие сопутствующих инвалидизирующих заболеваний внутренних органов (ХОБЛ, застойная сердечная недостаточность, почечная недостаточность, злокачественные новообразования, сахарный диабет и др.)
- ✓ тяжелое течение ВБП
- мультилобарная инфильтрация
- ✓ высоковирулентные возбудители заболевания (L.pneumophila, S.aureus, грамотрицательные энтеробактерии)
- курение
- клиническая неэффективность стартовой терапии (сохраняющиеся лейкоцитоз и лихорадка)
- вторичная бактериемия
- вторичная резистентность возбудителей к антибиотикам

# Алгоритм обследования больного с синдромом затяжной внебольничной пневмонии:

- при наличии факторов риска затяжного течения заболевания – контрольное рентгенографическое обследование через 4 недели. В случае сохраняющейся пневмонической инфильтрации показано дополнительное обследование больного (КТ, фибробронхоскопия и др.)
- при отсутствии факторов риска затяжного течения заболевания больной нуждается в дополнительном обследовании

- Комплаентность (приверженность) согласие пациента соблюдать рекомендации врача
- Некомплаентность любое отклонение больного от врачебных предписаний





Распределение больных по комплаентности антибактериальной терапии в Российской Федерации

# препарата в сутки

(результаты метаанализа 100 исследований)

