



1 флакон

ГРУППА ГЛИКОПЕПТИДОВ

Подготовила: Симонова К.М. 501гр



К ГЛИКОПЕПТИДАМ ОТНОСЯТСЯ ПРИРОДНЫЕ АНТИБИОТИКИ - ВАНКОМИЦИН И ТЕЙКОПЛАНИН.

- Ванкомицин применяется в клинической практике с 1958 г., тейкопланин - с середины 80-х годов.
- В последнее время интерес к гликопептидам возрос в связи с увеличением частоты нозокомиальных инфекций, вызванных грамположительными микроорганизмами.
- В настоящее время гликопептиды являются препаратами выбора при инфекциях, вызванных резист.шм. S.aureus, а также энтерококками, резистентными к ампициллину и аминогликозидам

МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ

Гликопептиды нарушают синтез клеточной стенки бактерий.



Оказывают бактерицидное действие,



однако в отношении энтерококков, некоторых стрептококков и КНС действуют бактериостатически.



СПЕКТР АКТИВНОСТИ

- Гликопептиды активны в отношении грамположительных аэробных и анаэробных микроорганизмов: стафилококков, стрептококков, пневмококков, энтерококков, пептострептококков, листерий, коринебактерий, клостридий (включая *C.difficile*). Грамотрицательные микроорганизмы устойчивы к гликопептидам.
- Тейкопланин *in vitro* более активен в отношении *S.aureus* (в том числе MRSA), стрептококков (включая *S.pneumoniae*) и энтерококков. Ванкомицин *in vitro* более активен в отношении Stf.
- Для энтерококков характерно более быстрое развитие резистентности к ванкомицину.

ФАРМАКОКИНЕТИКА

- Гликопептиды практически не всасываются при приеме внутрь.
- Биодоступность тейкопланина при в/м введении составляет около 90%.
- Гликопептиды не метаболизируются, выводятся почками в неизмененном виде, поэтому при почечной недостаточности требуется коррекция доз. Препараты не удаляются при гемодиализе.
- Период полувыведения ванкомицина при нормальной функции почек составляет 6-8 ч, тейкопланина - от 40 ч до 70 ч.
- Длительный период полувыведения тейкопланина дает возможность назначать его один раз в сутки.



НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

- Почки: обратимое нарушение функции почек (увеличение содержания креатинина и мочевины в крови, анурия) при использовании ванкомицина отмечается в 5-40%.
- Частота нефротоксических реакций зависит от дозы, длительности применения препарата и возраста пациента.
- Риск увеличивается при сочетанном применении с аминогликозидами , фуросемидом или этакриновой кислотой.
- При использовании тейкопланина нарушение функции почек отмечается значительно реже (менее 1%).

ЦНС: головокружение, головная боль.





 Ототоксичность: понижение слуха, вестибулярные нарушения при использовании ванкомицина (у больных с нарушенной функцией почек).

- Местные реакции: боль, жжение в месте введения, флебит.
- Аллергические реакции: сыпь, крапивница, лихорадка, анафилактический шок (редко)
- Гематологические реакции: обратимая лейкопения, тромбоцитопения (редко).
- ЖКТ: тошнота, рвота, диарея.
- Печень: транзиторное повышение активности трансаминаз, щелочной фосфатазы.

ПОКАЗАНИЯ

- Инфекции, вызванные S.aureus.
- ⊚ Стафилококковые инфекции при аллергии к β-лактамам.
- Тяжелые инфекции, вызванные Enterococcus spp., C.jeikeium, B.cereus, F.meningosepticum.
- Инфекционный эндокардит, вызванный зеленящими стрептококками и S.bovis, при аллергии к В-лактамам.
- Инфекционный эндокардит, вызванный *E.faecalis* (в комбинации с гентамицином).
- Менингит, вызванный S.pneumoniae, резистентным к пенициллинам.
- Эмпирическая терапия угрожающих жизни инфекций при подозрении на стафилококковую этиологию:
- инфекционный эндокардит трикуспидального клапана или протезированного клапана (в сочетании с гентамицином);
- катетер-ассоциированный сепсис;
- посттравматический или послеоперационный менингит (в сочетании с цефалоспоринами III поколения или фторхинолонами);
- перитонит при перитонеальном диализе;
- нейтропеническая лихорадка (при неэффективности стартовой терапии).
- Антибиотик-ассоциированная диарея, вызванная *C.difficile* (внутрь).
- Профилактика раневой инфекции при ортопедических и кардиохирургических операциях в учреждениях с высокой частотой распространения MRSA или при аллергии на В-лактамы;
- Профилактика эндокардита у пациентов высокого риска.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Аллергическая реакция на гликопептиды.
- Беременность (ванкомицин І триместр).
- Кормление грудью.





ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Беременность. Достоверных клинических данных токсического действия ванкомицина или тейкопланина на плод нет, однако назначать эти препараты беременным следует с осторожностью и только по жизненным показаниям ввиду возможного риска нейро- и ототоксического действия.
- Кормление грудью. Гликопептиды в небольших количествах проникают в грудное молоко. Могут вызывать изменения кишечной микрофлоры и сенсибилизацию ребенка, находящегося на грудном вскармливании.
- Педиатрия. У детей и новорожденных гликопептиды следует применять с осторожностью, только при тяжелых инфекциях.
- Гериатрия. У людей пожилого возраста в связи с понижением функции почек может потребоваться коррекция режима дозирования. Кроме того, отмечается повышенный риск ототоксичности.

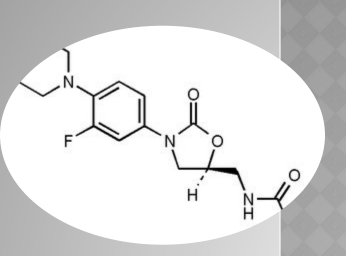
- Нарушение функции почек. Риск развития повышен у пожилых людей, при заболеваниях почек в анамнезе, гиповолемии, длительном применении препарата, а также назначении в сочетании с другими нефротоксичными
- При использовании гликопептидов рекомендуется контролировать диурез, уровень креатинина в сыворотке крови.
 Остаточные концентрации ванкомицина в крови не должны превышать 10 мг/л.
- Нарушение слуха и вестибулярные расстройства. Могут быть обратимыми, реже возможно развитие необратимой глухоты.
- Внутривенное введение. При быстром в/в введении ванкомицина возможно развитие гипотензии, боли за грудиной и тахикардии, гиперемии лица и верхней половины туловища (синдром «красного человека»).
- Для предупреждения подобных реакций рекомендуется медленная инфузия ванкомицина - не менее 60 мин.
 Выраженность гистаминовой реакции может быть уменьшена введением антигистаминных ЛС или глюкокортикоидов непосредственно перед инфузией ванкомицина.

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

- При одновременном применении ванкомицина и местных анестетиков увеличивается риск развития гиперемии и других симптомов гистаминовой реакции.
- Аминогликозиды, амфотерицин В, полимик син В, циклоспорин, петлевые диуретики увеличивают риск нейротоксических эффектов гликопептидов.
- Аминогликозиды и этакриновая кислота повышают риск ототоксического действия гликопептидов.

Лекф орма ЛС	Т _{1/2} , ч*	Режим дозирования	Особенности ЛС
Пор. д/ин. 0,5 г; 1,0 г во флак.		В/в Взрослые: 1,0 г каждые 12 ч или по 0,5 г каждые 6 ч; для профилактики - 1,0 г за 30-60 мин до вмешательства При менингите дополнительно к в/в инфузии может назначаться интратекально по 5-10 мг каждые 48-72 ч Внутрь Для лечения антибиотик-ассоциированной диареи - 0,125 г каждые 6 ч Дети: до 1 мес: см. раздел «Применение АМП у детей»; старше 1 мес: 40-60 мг/кг/сут (но не более 2 г/сут) в 4 введения Перед в/в введением разовую дозу разводят в 200 мл 5 % р-ра глюкозы или 0,9 % р-ра натрия хлорида, вводят не быстрее чем за 60 мин	Препарат выбора при инфекциях, вызванных MRSA, MRSE, пенициллино- и аминогликозидоре зистентными энтерококками, АРП. Вводится только путем медленной в/в инфузии

МНН	Лекф орма	T _{1/2} ,	Режим дозирования	Особенности ЛС
	ЛС	40-7	Взрослые: 0,4 г в 1-й день, в последующие по 0,2 г, в одно введение; при тяжелых инфекциях - 3 первые дозы по 0,4 г каждые 12 ч, далее по 0,4 г каждые 24 ч; при стафилококковом и энтерококковом эндокардите поддерживающая доза может быть увеличена до 12 мг/кг/сут; для профилактики - 0,4 г за 30-60 мин до операции	Отличия от ванкомицина: - более активен в отношении MRSA и энтерококков; - действует на некоторые VRE; - менее активен в отношении КНС; - более длительный Т _{1/2} ; - реже вызывает НР; - может вводиться путем медленной в/в инфузии или струйно

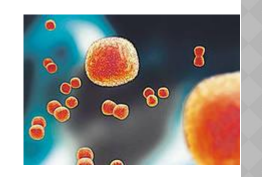


ГРУППА ОКСАЗОЛИДИНОНОВ



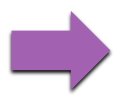
Из оксазолидинонов, являющихся одной из новых групп синтетических АМП, в клинической практике рименяется антибиотик линезолид. Основное значение он имеет как препарат для терапии инфекций, вызванных полирезистентными грамположительными кокками.

МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ



Линезолид

оказывает преимущественно бактериостатическ ое действие за счет нарушения синтеза белка.



В отношении пневмококка, B.fra gilis и C. perfringe ns действует бактерицидно.

СПЕКТР АКТИВНОСТИ

- Обладает активностью в отношении подавляющего большинства как аэробных, так и анаэробных грамположительных микроорганизмов, включая:
 - Staphylococcus spp. (в том числе MRSA и MRSE),
 - Enterococcus spp. (в том числе ванкомицинорезистентные штаммы),
 - S.pneumoniae
 - Streptococcus spp.,
 - Nocardia spp.,
 - Corynebacterium spp.,
 - Clostridium spp.



ФАРМАКОКИНЕТИКА

- При приеме внутрь быстро и хорошо всасывается.
- Биодоступность составляет около 100 %, не зависит от пищи.
- Максимальные концентрации в крови достигаются через 1-2 ч.
- Распределяется во многих тканях и средах организма.
- Связывание с белками достигает 31 %.
 Метаболизируется в печени.
- Экскретируется преимущественно с мочой в основном в неактивном состоянии.
- Период полувыведения 4,5-5,5 ч, не зависит от возраста пациента и функции почек и печени.

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

- •**ЖКТ**:
 - •боль в животе
 - тошнота
 - рвота
 - диарея
 - •изменение вкуса.
- •Кровь:
 - обратимая анемия
 - •тромбоцитопения.
- •Печень:
 - •повышение активности трансаминаз и щелочной фосфатазы
 - •увеличение уровня билирубина в крови
- •ЦНС:
 - •головная боль



ПОКАЗАНИЯ

- Инфекции, вызванные полирезистентными грамположительными кокками (S.aureus, Enterococcus spp., включая ванкомицинорезистентные штаммы; S.pneumoniae, в том числе АРП);
- Осложненные и неосложненные инфекции кожи и мягких тканей;
- Внебольничная и нозокомиальная пневмония.

Противопоказания

Аллергическая реакция на линезолид.

Предупреждения

- Беременность. Исследований безопасности у беременных не проводилось, поэтому не следует назначать линезолид при возможности проведения альтернативной терапии.
- Кормление грудью. Нет данных по проникновению линезолида в грудное молоко, в связи с чем кормящим женщинам можно применять только в случае крайней необходимости.
- Кровь. Может развиться обратимая анемия и/или тромбоцитопения (риск выше при длительной терапии), поэтому у пациентов с повышенным риском кровотечения, анемией и/или тромбоцитопенией в анамнезе, а также у пациентов, получающих антикоагулянты, или при терапии линезолидом более 2 нед необходимо контролировать число тромбоцитов и уровень гемоглобина.

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ



- Линезолид в растворе для инфузий несовместим с цефтриаксоном, амфотерицином В, диазепамом, пентамидином, фенитоином, эритромицином и ко-тримоксазолом.
- Линезолид является слабым обратимым ингибитором МАО, в связи с чем у некоторых пациентов может приводить к умеренному усилению прессорного эффекта допамина, псевдоэфедрина и фенилпропаноламина.

ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТОВ

- Внутрь линезолид можно принимать независимо от приема пищи: до, во время или после еды.
- Таблетки следует запивать достаточным количеством воды.
- Строго соблюдать режим и схему лечения в течение всего курса терапии, не пропускать дозу и принимать ее через равные промежутки времени. В случае пропуска дозы принять ее как можно скорее;

МНН	Лекформа ЛС	F (внутр ь), %		Режим дозирования	Особенности ЛС
	P-р д/инф. 2 мг/мл в п/э пак. по 100 мл, 200 мл Табл. 0,4 г и 0,6 г Гран. д/сусп. д/приема внутрь 100 мг/5 мл	Около 100	4,6 (гран.)	Взрослые: 0,6 г каждые 12 ч Дети от 5 лет: 10 мг/кг (но не более 0,6 г) каждые 12 ч Вводят путем медленной инфузии в течение 20-30 мин Внутрь (независимо от приема пищи) Взрослые: 0,6 г каждые 12 ч Дети от 5 лет: 10 мг/кг (но не более 0,6 г) каждые 12 ч	грамположител ьными кокками, устойчивыми к другим АМП: MRSA, MRSE, АРП, VRE. В/в введение используется при тяжелом