

**ДП «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»
ДУ «Національний інститут фтизіатрії і пульмонології імені Ф. Г. Яновського
Національної академії медичних наук України»
ДУ «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України»
ДЗ «Український науково-практичний центр екстреної медичної допомоги та медицини
катастроф Міністерства охорони здоров'я України»
Національна медична академія післядипломної освіти імені П. Л. Шупика
Національний медичний університет імені О. О. Богомольця
Харківський національний медичний університет
Запорізький державний медичний університет
Вищий державний навчальний заклад України «Українська медична стоматологічна
академія»
Українська військово-медична академія
Державний вищий навчальний заклад «Тернопільський державний медичний
університет імені І. Я. Горбачевського»
Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького
Національна дитяча спеціалізована лікарня «ОХМАТДИТ» МОЗ України
ГО «Українська асоціація сімейної медицини»
ГО «Всеукраїнська асоціація дитячої імунології»
ГО «Екстрена медицина України»
Всеукраїнська асоціація інфекціоністів**

ГРИП ТА ГОСТРІ РЕСПІРАТОРНІ ІНФЕКЦІЇ

**КЛІНІЧНА НАСТАНОВА, ЗАСНОВАНА НА ДОКАЗАХ
(ОНОВЛЕННЯ 2018)**

Склад

мультидисциплінарної робочої групи з оновлення клінічної настанови

Голубовська Ольга Анатоліївна	завідувач кафедри інфекційних хвороб Національного медичного університету імені О.О. Богомольця, д.мед.н., професор;
Ліщишина Олена Михайлівна	директор Департаменту стандартизації медичних послуг ДП «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», к.м.н., ст.н.с.;
Андрейчин Михайло Антонович	завідувач кафедри інфекційних хвороб з епідеміологією, шкірними та венеричними хворобами Тернопільського державного медичного університету імені І. Я. Горбачевського, Президент Асоціації інфекціоністів України, академік НАМН України, д.мед.н., професор;
Бацюра Ганна Володимирівна	доцент кафедри сімейної медицини та амбулаторно-поліклінічної допомоги Національної медичної академії післядипломної освіти імені П. Л. Шупика, к.мед.н.;
Глушкевич Тетяна Георгіївна	завідувач бактеріологічної лабораторії Державна установа «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України», експерт групи експертів МОЗ України за напрямом «Клінічна лабораторна діагностика»;
Граділь Григорій Іванович	доцент кафедри інфекційних хвороб Харківського національного медичного університету, к.мед.н.;
Гур'єв Сергій Омелянкович	заступник директора з наукової роботи Державного закладу «Український науково-практичний центр екстреної медичної допомоги та медицини катастроф Міністерства охорони здоров'я України», д.мед.н., професор;
Демчишина Ірина Вікторівна	завідувач національної референс-лабораторії Державної установи «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України», експерт групи експертів МОЗ України за напрямом «Епідеміологія. Мікробіологія і вірусологія»;
Дихановська Тетяна Альбертівна	лікар-епідеміолог Державної установи «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України»;
Дубинська Галина Михайлівна	завідувач кафедри інфекційних хвороб з епідеміологією Вищого державного навчального закладу України «Українська медична стоматологічна академія», д.мед.н., професор;
Зінчук Олександр Миколайович	завідувач кафедри інфекційних хвороб Львівського національного медичного університету імені Данила Галицького, д.мед.н., професор;
Колеснікова Ірина Павлівна	завідувач кафедри епідеміології Національного медичного університету імені О. О. Богомольця, д.мед.н., професор, експерт групи експертів МОЗ України за напрямом «Епідеміологія. Мікробіологія і вірусологія»;
Крамарьов Сергій Олександрович	завідувач кафедри дитячих інфекційних хвороб Національного медичного університету імені О. О. Богомольця, д.мед.н., професор;

Матюха Лариса Федорівна	завідувач кафедри сімейної медицини та амбулаторно-поліклінічної допомоги Національної медичної академії післядипломної освіти імені П. Л. Шупика, д.мед.н., професор, президент громадської організації «Українська асоціація сімейної медицини»;
Мостовенко Раїса Василівна	завідувач інфекційного діагностичного боксованого відділення Національної дитячої спеціалізованої лікарні «ОХМАТДИТ» МОЗ України, к.мед.н.;
Нетяженко Василь Захарович	завідувач кафедри пропедевтики внутрішніх хвороб №1 Національного медичного університету імені О. О. Богомольця, член-кореспондент НАМН України, д.мед.н., професор;
Рябоконт Олена В'ячеславівна	завідувач кафедри інфекційних хвороб Запорізького державного медичного університету, д.мед.н., професор;
Фещенко Юрій Іванович	директор Державної установи «Національний інститут фтизіатрії і пульмонології імені Ф. Г. Яновського Національної академії медичних наук України», завідувач кафедри фтизіатрії та пульмонології Національної медичної академії післядипломної освіти імені П. Л. Шупика, академік НАМН України, д.мед.н., професор;
Чернишова Людмила Іванівна	професор кафедри дитячих інфекційних хвороб та дитячої імунології Національної медичної академії післядипломної освіти імені П. Л. Шупика, д.мед.н., професор, президент Громадської організації «Всеукраїнська асоціація дитячої імунології»;
Широбоков Володимир Павлович	завідувач кафедри мікробіології, вірусології та імунології Національного медичного університету імені О. О. Богомольця, академік НАН та НАМН України, д.мед.н., професор;
Ячник Анатолій Іванович	головний науковий співробітник Державної установи «Національний інститут фтизіатрії і пульмонології імені Ф.Г. Яновського Національної академії медичних наук України», д.мед.н., професор.
Методологічний супровід та інформаційне забезпечення	
Горох Євгеній Леонідович	начальник відділу якості медичної допомоги та інформаційних технологій Департаменту стандартизації медичних послуг Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», к.т.н.
Мігель Олександр Володимирович	начальник відділу доказової медицини Департаменту стандартизації медичних послуг Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»
Шилкіна Олена Олександрівна	начальник відділу методичного забезпечення новітніх технологій у сфері охорони здоров'я Департаменту стандартизації медичних послуг Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України».

Державний експертний центр МОЗ України є членом

Guidelines International Network
(Міжнародна мережа настанов)



Рецензенти

Дзюблик Олександр Ярославович завідувач відділення технологій лікування неспецифічних захворювань легень Державної установи «Національний інститут фтизіатрії і пульмонології імені Ф. Г. Яновського Національної академії медичних наук України», д.мед.н., професор;

Дуда Олександр Костянтинович завідувач кафедри інфекційних хвороб Національної медичної академії післядипломної освіти імені П.Л. Шупика, д.мед.н., професор.

ПРОЕКТ

ЗМІСТ

<i>СИНТЕЗ НАСТАНОВИ</i>	8
РЕЗЮМЕ	9
АКТУАЛЬНІСТЬ ГОСТРИХ РЕСПІРАТОРНИХ ІНФЕКЦІЙ	10
ВСТУП.....	10
КЛІНІЧНА НАСТАНОВА.....	11
МЕТОДИ	11
РЕЗУЛЬТАТИ ПОШУКУ ЛІТЕРАТУРИ	12
ВАКЦИНАЦІЯ	16
Вакцини	17
Сезонна програма вакцинації мешканців та персоналу.....	17
Мешканці.....	17
Персонал.....	18
Політика вакцинації	18
Стратегії вакцинації персоналу.....	18
Вакцинація членів сім'ї та постійних відвідувачів	19
ДІАГНОСТИКА, ЛІКУВАННЯ, ХІМІОПРОФІЛАКТИКА ТА ВЕДЕННЯ СПАЛАХУ ГРИПУ В ЗАКЛАДАХ ЗАКРИТОГО ТИПУ	19
Питання діагностики	19
Кого слід вважати хворим на грип?.....	19
Визначення грипоподібного захворювання (ГПЗ) та грипу.....	20
Повідомлення.....	20
Кого необхідно тестувати на підозрюваний грип?	21
Ускладнення та люди з підвищеним ризиком ускладнень.....	23
Які зразки необхідно брати для тестів на грип у людей з підозрою на грип?.....	24
Які тести на грип повинні використовуватися в осіб з підозрою на грип?	25
Як інтерпретуються результати тестів на грип?.....	28
Противірусні лікарські засоби.....	29
Хто повинен проходити лікування противірусними лікарськими засобами?	29
Які противірусні препарати слід використовувати для лікування?	30
Застосування інших лікарських засобів	44
Киснева терапія.....	44
Антибіотикотерапія.....	44
Кортикостероїди	45
Попередня допоміжна штучна вентиляція легень.....	45
Противірусні лікарські засоби для хіміопрофілактики	45
Кому слід призначати противірусну хіміопрофілактику для запобігання грипу?.....	45
Коли слід розпочинати противірусну хіміопрофілактику?	47
Як довго повинна тривати хіміопрофілактика?.....	47
Які противірусні препарати слід застосовувати для хіміопрофілактики?	48
Управління спалахами інфекції в закладах.....	49
У якому випадку слід запідозрити спалах грипу у закладі закритого типу?.....	49
Яка роль тестування мешканців закладів закритого типу з грипоподібним захворюванням після того, як діагноз грипу вже було встановлено в одного мешканця?	50
Кого слід лікувати противірусними препаратами під час спалахів?.....	51
Хто повинен отримувати противірусну хіміопрофілактику під час спалахів?	51
Які медичні працівники повинні отримувати противірусну хіміопрофілактику під час спалахів?	51
Як довго повинна тривати противірусна хіміопрофілактика у мешканців і медичного персоналу під час спалахів?	52
Розділ 4. Розпізнання грипоподібної хвороби та спалахів хвороби	52

4.1. Епідеміологічний нагляд за грипом.....	53
4.2. Визначення грипоподібного захворювання (ГПЗ) та грипу.....	53
4.3. Тестування (включаючи тестування в закладах постійного проживання)	54
4.4. Національний нагляд за ситуацією з нагляду та лабораторні визначення грипу	54
4.5. Відповідь на один випадок ГПЗ або грипу у мешканця закладу	54
4.6. Відповідь на окремих випадок ГПЗ або грипу у члена персоналу.....	55
4.7. Визначення спалаху	55
Розділ 5. Контроль за інфекціями (контроль за поширенням грипу).....	56
5.1. Заходи контролю за інфекцією для запобігання поширенню грипу	56
5.2. Екологічні заходи	58
5.3. Виключення персоналу	59
5.4. Ізоляція та групування	59
5.5. Внутрішнє переміщення під час спалаху	60
5.6. Трансфери.....	61
5.7. Обмеження відвідувачів та покажчики	61
5.8. Освіта та навчання.....	61
Розділ 6. Ведення спалаху	62
6.1. Підготовка до спалахів грипу.....	62
6.2. Відповідь закладу постійного проживання на спалах ГПЗ	63
6.3. Моніторинг спалаху	68
6.4. Завершення спалаху	69
1 РЕЗЮМЕ	71
1.1 Перелік усіх рекомендацій	71
1.2 Маршрут медичної допомоги з приводу інфекцій дихальних шляхів (NICE CG69 «Respiratory tract infections – antibiotic prescribing», 2008)	72
1.3 Огляд.....	74
2 ОГЛЯД ДОКАЗОВОЇ БАЗИ І РЕКОМЕНДАЦІЙ.....	75
2.1 Огляд ефективності застосування антибіотиків для респіраторних інфекцій при первинній медичній допомозі	75
2.2 Стратегії введення антибіотиків при респіраторних інфекціях.....	86
2.3 Виявлення пацієнтів з респіраторними інфекціями, які, імовірно, будуть схильні до ризиків розвитку ускладнень.....	112
2.4 Вподобання пацієнтів та їх батьків/опікунів щодо стратегій призначення антибіотиків при респіраторних інфекціях (непризначення антибіотиків, відкладене призначення антибіотиків і негайне призначення антибіотиків)	119
2.5 Питання, підняті даними дослідженнями	121
ОБМЕЖЕННЯ ЛІТЕРАТУРИ ТА ПОТОЧНІ Й МАЙБУТНІ ДОСЛІДЖЕННЯ	122
ІНДИКАТОРИ ЯКОСТІ.....	122
ЧЛЕНИ ЕКСПЕРТНОЇ ГРУПИ З РОЗРОБКИ НАСТАНОВИ З ГРИПУ IDSA.....	122
ГЛОСАРІЙ	124
ПОСИЛАННЯ.....	125
Seasonal Influenza in Adults and Children – Diagnosis, Treatment, Chemoprophylaxis, and Institutional Outbreak Management: Clinical Practice Guidelines of the Infectious Diseases Society of America (2009)	125
WHO Guidelines for Pharmacological Management of Pandemic Influenza A (H1N1) 2009 and other Influenza Viruses (February 2010).....	134
CDNA, 2017. Guidelines for the Prevention, Control and Public Health Management of Influenza Outbreaks in Residential Care Facilities in Australia.....	139

СПИСОК СКОРОЧЕНЬ

NICE	Національний інститут досконалості медичної допомоги
QALY	Роки якісного життя
БГСА	Бета-гемолітичний стрептокок групи А
ВООЗ	Всесвітня організація охорони здоров'я
ВР	Відносний ризик
ГРН	Група з розробки настанови
ГСО	Гострий середній отит
ДІ	Довірчий інтервал
ЗТ-ПЛР	Зворотньо-транскриптазна полімеразна ланцюгова реакція
ІФА	Імуноферментний аналіз
ККВ	Коефіцієнт корисності втрат
КП	Коефіцієнт правдоподібності
КПШЛ	Кількість пацієнтів, які потребують лікування
НАН України	Національна академія наук України
НАМН України	Національна академія медичних наук України
ПЛР	Полімеразна ланцюгова реакція
РІ	Респіраторна інфекція
РКД	Рандомізоване контрольоване дослідження
СШ	Співвідношення шансів
США	Сполучені штати Америки

СИНТЕЗ НАСТАНОВИ

Клінічна настанова «Грип та гострі респіраторні інфекції» розроблена шляхом адаптації до української системи охорони здоров'я декількох настанов: основний прототип – «*Seasonal Influenza in Adults and Children – Diagnosis, Treatment, Chemoprophylaxis, and Institutional Outbreak Management: Clinical Practice Guidelines of the Infectious Diseases Society of America*» (2009) (<https://academic.oup.com/cid/article-lookup/doi/10.1086/598513>), додаткові положення включені з джерел:

- NICE CG69 «Respiratory tract infections – antibiotic prescribing» (2008) – <http://www.nice.org.uk/nicemedia/pdf/CG69FullGuideline.pdf>
- WHO Guidelines for Pharmacological Management of Pandemic Influenza A (H1N1) 2009 and other Influenza Viruses (February 2010) – http://www.who.int/csr/resources/publications/swineflu/h1n1_guidelines_pharmaceutical_mngt.pdf
- ВОЗ, 2009. Клинические методы ведения больных, инфицированных новым вирусом гриппа А (H1N1): предварительное руководство – http://www.who.int/csr/resources/publications/swineflu/clinical_managementH1N1_21_May_2009-ru.pdf
- WHO Regional office for Europe «Сезонний грип: ключові аспекти клінічного ведення тяжких форм хвороби (2011)» (http://www.euro.who.int/data/assets/pdf_file/0007/154888/flu_case_management_rus.pdf).

У вересні 2017 року переглянуто протитипи, що увійшли до клінічної настанови «Грип та гострі респіраторні інфекції (2014)», на предмет їх актуальності та проведено додатковий інформаційний пошук настанов за ключовими словами «influenza», «flu». Пошук проводився серед клінічних настанов, опублікованих англійською після 2012 року, в базах PubMed, AHRQ's National Guideline Clearinghouse, CDC, Infectious Diseases Society of America (IDSA), WHO, DynaMed, Australian Government//Department of Health, В результаті клінічну настанову було доповнено положеннями настанов:

- CDNA, 2017 «Guidelines for the Prevention, Control and Public Health Management of Influenza Outbreaks in Residential Care Facilities in Australia» та
- AAP, 2017 «Recommendations for Prevention and Control of Influenza in Children, 2017–2018».

Клінічна настанова «Грип та гострі респіраторні інфекції (оновлення 2018)» носить рекомендаційний характер і не повинна розцінюватися як стандарт медичної допомоги. Дотримання положень клінічної настанови не гарантує успішного лікування в конкретному випадку; її не можна розглядати як посібник, що включає всі необхідні методи діагностики та лікування або виключає інші. Остаточне рішення стосовно вибору конкретної клінічної процедури або плану діагностики чи лікування повинен приймати лікар з урахуванням клінічного стану пацієнта та інших обставин в конкретному закладі охорони здоров'я. Плановий перегляд клінічної настанови заплановано на 2021 рік.

Seasonal Influenza in Adults and Children – Diagnosis, Treatment, Chemoprophylaxis, and Institutional Outbreak Management: Clinical Practice Guidelines of the Infectious Diseases Society of America (2009)

Настанова з лікування пацієнтів з сезонним грипом підготована групою експертів Американського товариства з інфекційних хвороб (Infectious Diseases Society of America, IDSA). Настанова на засадах доказової медицини охоплює питання діагностики, лікування та хіміопрофілактики противірусними препаратами, а також питання, що пов'язані з веденням спалаху сезонного (міжпандемічного) грипу в закладах закритого типу. Вона призначена для використання лікарями всіх медичних спеціальностей, які безпосередньо залучені до надання медичної допомоги пацієнтам, оскільки інфекція вірусу грипу поширюється в громаді під час епідемії грипу і з нею можуть стикатися лікарі-практики, які надають допомогу широкому колу пацієнтів.

РЕЗЮМЕ

З історії питання

Щороку в США грип викликає значну захворюваність та смертність [1,2]. Більшість осіб, які інфіковані вірусом грипу, мають безсимптомний перебіг хвороби та неускладнені гострі гарячкові респіраторні симптоми, для яких характерний самообмежувальний перебіг. Проте, тяжка хвороба й ускладнення, що пов'язані з інфекцією, в тому числі госпіталізація та смерть, можуть бути в осіб похилого віку, у дуже молодих людей, в осіб із супутніми хворобами, у тому числі з хворобами легень і серця, діабетом та імуносупресією, та у здорових людей. Своєчасне лікування противірусними препаратами може полегшити тяжкість і тривалість симптомів, госпіталізації й ускладнень (середній отит, бронхіт, пневмонія) і може знизити користування амбулаторними послугами та застосування антибіотиків, ступінь та об'єм виділення вірусу і, можливо, смертність серед певної категорії населення. Щеплення є кращим методом для профілактики грипу, але противірусні препарати також можуть використовуватися в якості первинного чи вторинного засобу профілактики поширення грипу в певних закладах.

Центри з контролю і профілактики хвороб (англ. CDC's) і Консультативний комітет з практики імунізації та Американська академія педіатрії надають рекомендації щодо належного застосування тривалентних інактивованих і живих ослаблених вакцин проти грипу, а також інформацію щодо діагностики та противірусних препаратів для лікування і хіміопрофілактики [3–5]. На веб-сайті CDC's (<http://www.cdc.gov/flu>) також узагальнюється остання актуальна інформація щодо поточних рекомендацій з діагностичних тестів на грип і застосування противірусних препаратів. Настанова Американського товариства з інфекційних хвороб (англ. IDSA) щодо грипу представляє низку рекомендацій на засадах доказової медицини та довідкову інформацію щодо грипу за матеріалами з багатьох джерел, у тому числі CDC, Американської академії педіатрії, Американської колегії лікарів, Американської академії сімейних лікарів, Товариства дитячих інфекційних захворювань, Товариства з епідеміології США, лікарів-практиків та IDSA щодо прийняття рішень з цих питань. Процес розробки нинішньої настанови передбачає систематичне зважування якості доказів і градацію рекомендацій (див. табл. 1) [6].

Ця настанова стосується сезонного (міжпандемічного) грипу, а не пташиного грипу або пандемічного грипу. Настанова з клінічного ведення спорадичних інфекцій людини через вірус пташиного грипу А (H5N1) була опублікована Всесвітньою організацією охорони здоров'я [7, 8].

Таблиця 1. Американське товариство інфекційних хвороб – Система класифікації класів рекомендацій у клінічних настановах охорони здоров'я Америки

Категорія, клас	Визначення
Сила рекомендацій	

Категорія, клас	Визначення
Сила рекомендацій	
A	Вагомі докази на підтримку рекомендацій за чи проти використання
B	Помірні докази на підтримку рекомендацій за чи проти використання
C	Слабкі докази на підтримку рекомендацій
Якість доказів	
I	Докази, що включають ≥ 1 правильно виконаного рандомізованого контрольованого дослідження (РКД)
II	Докази, що включають ≥ 1 клінічного дослідження хорошого дизайну без рандомізації, з когортних або аналітичних досліджень з дизайном «випадок-контроль» (переважно з >1 центру), з декількох часових серій або з неконтрольованих експериментів з важливими результатами
III	Докази на основі думок авторитетних фахівців, засновані на клінічному досвіді, описових дослідженнях або доповідях комітетів експертів
Примітка	Адаптовано з канадської оперативної групи з періодичного обстеження здоров'я

АКТУАЛЬНІСТЬ ГОСТРИХ РЕСПІРАТОРНИХ ІНФЕКЦІЙ

ГРІ – найбільш поширені інфекційні хвороби, що вражають усі вікові групи населення. Серед причин тимчасової втрати працездатності вони посідають перше місце – навіть у міжепідемічний період на них хворіє 1/6 частина населення планети. В Україні щорічно на ГРІ хворіють 6,5–8 млн осіб, що становить 92–96% інфекційної захворюваності. За даними ДУ «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України» кількість випадків захворювань на грип та гострі респіраторні інфекції в Україні (без урахування даних з АР Крим та м. Севастополя) в 2016 році склала 7 782 404 (в тому числі на грип – 73 243) випадки; за 10 місяців 2017 року відповідно 5 093 743 (в тому числі на грип – 21 717). Експерти ВООЗ відзначають, що ця найпоширеніша в людській популяції група захворювань в останні роки має постійну тенденцію до збільшення. Соціальні причини, що пов'язані з глобальним процесом постійного зростання урбанізації, більш тісні контакти людей практично в будь-якій точці земної кулі та посилення міжконтинентальних міграційних процесів сприятимуть подальшому поширенню ГРІ.

Seasonal Influenza in Adults and Children – Diagnosis, Treatment, Chemoprophylaxis, and Institutional Outbreak Management: Clinical Practice Guidelines of the Infectious Diseases Society of America (2009)

ВСТУП

Захворювання на грип викликається інфекцією одного з трьох типів циркулюючих РНК-вірусів: вірусу грипу А, В або С [10]. Вірус грипу С викликає респіраторні захворювання, які дещо м'якші, ніж викликані вірусом грипу А і В [11], і тому, як правило, не потребують діагностики, лікування та профілактики. Ця настанова фокусується на клінічних питаннях, пов'язаних з вірусною інфекцією сезонного грипу А і В.

Під час сезону грипу віруси грипу поширюються серед населення. Щороку в США 5–20% населення інфікується вірусами грипу і, за оцінками, щорічна смертність в середньому складає 36 000 летальних випадків і більше 200 000 випадків госпіталізацій, пов'язаних з вірусом грипу [1, 2]. Окрім того, навантаження хворих на грип пацієнтів на амбулаторні послуги значна [12, 13]. Хоча більшість хворих мають гострий самообмежувальний гарячковий респіраторний синдром, деякі групи мають підвищений ризик ускладнення у вигляді тяжкого перебігу хвороби або смерті. Ці групи включають літніх людей, дуже молодих людей, а також осіб із супутніми хворобами, наприклад, з серцево-легеневими хворобами, пацієнтів з цукровим діабетом, осіб з ослабленим імунітетом та вагітних [5].

Існують різні моделі практики і діагностики грипу та лікування [14–16]. Належне використання діагностичних тестів, а також своєчасне призначення противірусних засобів можуть покращити клінічний перебіг грипу, зменшити непотрібне діагностичне тестування, зменшити тривалість необхідної медичної допомоги і знизити як доречне (з приводу можливих бактеріальних ускладнень), так і недоречне застосування антибактеріальних лікарських засобів [17–23]. Дана настанова розглядає використання діагностичних тестів на грип, у тому числі ЗТ-ПЛР, імунофлуоресцентних тестів, наявних комерційних діагностичних експрес-тестів на грип та культури вірусних клітин тканини. Настанова також розглядає використання противірусних препаратів проти грипу як для лікування, так і для хіміопрофілактики, і використання діагностичного тестування і противірусних препаратів в контексті спалахів у закладах закритого типу.

КЛІНІЧНА НАСТАНОВА

Клінічна настанова – це систематично розроблені твердження для допомоги лікарям і хворим у прийнятті рішень щодо відповідної медичної допомоги в конкретних клінічних обставинах [6]. Атрибути належної настанови включають обґрунтування, надійність, відтворюваність, можливість застосовувати в клінічній практиці, клінічну гнучкість, ясність, мультисциплінарний процес, огляд доказів і документацію [6].

МЕТОДИ

Склад експертної групи. Комітет Стандартів і клінічних настанов IDSA залучив фахівців у сфері діагностики, лікування, хіміопрофілактики та управління спалахами сезонного грипу в закладах закритого типу, включали представників наступних партнерських організацій: Американської академії сімейних лікарів (AAFP), Американської академії педіатрії (AAP), Американського коледжу лікарів (ACP), CDC, Товариства дитячих інфекційних хвороб (PIDS) і Товариства епідеміології Америки (SHEA). Члени групи наведені в кінці тексту.

Огляд літератури та аналіз. Пошук в базах даних літератури Medline проводили серед відповідної англійської літератури в період з 1966 по 2008 роки. Наступні терміни були використані: «influenza» або «influenza AND virus», «influenza AND infection», «influenza AND treatment», «influenza AND prophylaxis», «influenza AND chemoprophylaxis» і «influenza AND outbreak». Пошуки зосереджувалися на дослідженнях у людей.

Процес огляду. При оцінці доказів з діагностики, лікування, хіміопрофілактики та спалахів сезонного грипу в закладах закритого типу експертна група дотримувалася процесу, що використовувався при розробці інших настанов IDSA. Процес включав систематичне зважування якості доказів і класу рекомендацій (табл. 1) [6].

Консенсус при розробці, заснований на доказах. Експертна група зустрічалася 11 разів шляхом телеконференцій та особисто, щоб завершити роботу над настановою. Метою зустрічі було обговорити питання, які розглядатимуться, підготувати письмові завдання та обговорити рекомендації. Всі члени групи брали участь у підготовці та розгляді проекту настанови. Зворотний зв'язок із зовнішніми експертами був отриманий. Всім партнерським організаціям також було запропоновано висловити свою думку і схвалити настанову. Наступні організації зробили внесок у настанову: Американська Академія сімейних лікарів, Американська академія педіатрії, CDC, Товариство дитячих інфекційних хвороб, Товариство епідеміології Америки. Настанова була розглянута і затверджена Комітетом стандартів і клінічних настанов IDSA і радою директорів IDSA до її розповсюдження.

Настанова і конфлікт інтересів. Всі члени експертної ради і Група експертів дотримувалися вимог IDSA щодо конфлікту інтересів, які вимагають розкриття інформації про будь-які фінансові або інші інтереси, які можуть розглядатися як фактичні, потенційні або явні конфлікти. Членам Групи експертів були надані заяви про розкриття конфліктів інтересів IDSA і було запропоновано визначити зв'язки з компаніями, які розробляють продукти, котрі можуть вплинути на прийняття настанови. Отримувана інформація щодо зайнятості, консультацій, володіння акціями, гонорарів, фінансування наукових досліджень, експертних висновків, а також членства в консультативних комітетах компаній. Група

представила рішення в кожному конкретному випадку на індивідуальній основі щодо обмеження індивідуальної ролі в результаті конфлікту. Потенційні конфлікти зазначені у розділі «Подяки».

Дати перегляду. Щороку Голова Комітету експертної групи, Радник зі зв'язків Комітету стандартів і клінічних настанов IDSA та Голова Комітету стандартів і клінічних настанов IDSA визначають необхідність перегляду настанови на основі перегляду сучасної літератури. При необхідності скликається вся Група експертів для обговорення можливих змін. При необхідності Група експертів буде рекомендувати перегляд настанови Комітету стандартів і клінічних настанов IDSA і Раді IDSA для розгляду та затвердження.

РЕЗУЛЬТАТИ ПОШУКУ ЛІТЕРАТУРИ

У раніше здорових дорослих і підлітків клінічний діагноз грипу може бути досить точним (чутливість >70%) у періоди циркуляції вірусу грипу в громаді. Проте, чутливість і специфічність покращуються із застосуванням певних тестів для лабораторної діагностики грипу, особливо у дітей і госпіталізованих осіб, оскільки багато інших збудників респіраторних інфекцій можуть проявляти подібну симптоматику. Отримання результатів діагностичних тестів може сприяти своєчасному противірусному лікуванню інфікованих пацієнтів, а своєчасна інформація допомагає запобігти передачі вірусу шляхом початку хіміопрофілактики противірусними препаратами та інших заходів контролю.

WHO Regional office for Europe «Сезонний грип: ключові аспекти клінічного ведення тяжких форм хвороби (2011)»

Клінічна характеристика грипу: імовірні сценарії

Неускладнений грип

- Симптоми грипоподібного захворювання: гарячка, кашель, подразнення слизової глотки (фарингіт), риніт, головний біль, біль в м'язах, загальне нездужання, без задишки та утрудненого дихання.
- Шлунково-кишкові порушення, такі як діарея та/чи блювання, особливо у дітей, однак без ознак зневоднення.

Симптоми прогресуючої хвороби

- Ознаки серцево-дихальної недостатності: задишка, утруднене дихання, кровохаркання чи забарвлене мокротиння, біль в грудях, артеріальна гіпотензія. У дітей на користь прогресуючої хвороби може свідчити прискорене чи утруднене дихання, без іншої симптоматики. Ознаки гіпоксії за даними пульсоксиметрії.
- Симптоми, що свідчать про ураження з боку центральної нервової системи: порушення чи втрата свідомості, сонливість чи труднощі пробудження після сну; періодичні чи постійні судоми, різка м'язова слабкість чи паралічі.
- Діагностичне заключення про реплікацію вірусу, що триває, чи про вторинну бактеріальну інфекцію, що ґрунтується на результатах лабораторних досліджень чи на клінічних ознаках (наприклад, тривалість високої гарячки та іншої симптоматики більше ніж три дні, сепсис, стрімке погіршення загального стану).
- Швидке зневоднення організму: зниження активності, головокружіння, зниження діурезу, психічна загальмованість.

Ускладнення чи тяжкі форми грипу

- Найбільш часті прояви: задишка, утруднене дихання, гіпоксія, ціаноз, зміни з боку центральної нервової системи, рентгенологічні ознаки пневмонії, різке зневоднення чи ознаки вторинних ускладнень, таких як ниркова чи мультиорганна недостатність, септичний шок.
- Загострення супутніх хронічних захворювань, таких як астма, хронічне обструктивне захворювання легень, хронічний гепатит чи ниркова недостатність, діабет чи серцево-судинні порушення, може стати причиною тяжких ускладнень.

Діагноз грипу

- На індивідуальному рівні при наявності циркуляції вірусу грипу в громаді неускладнений грип можна діагностувати, спираючись на клінічну симптоматику.
- Найбільш чутливим методом, що забезпечує точне та швидке виявлення інфекції, є зворотньо-транскриптазна полімеразна ланцюгова реакція (ЗТ-ПЛР).
- Експрес-тести на грип («тести за місцем надання медичної допомоги») можуть давати швидкі результати впродовж 15 хвилин чи менше, однак має місце значний відсоток хибно негативних тестів.
- Негативні результати експрес-тестів не повинні впливати на лікування та прийняття рішень щодо інфекційного контролю.

Коментар робочої групи: в Україні прийнятна практика встановлення клінічного діагнозу грипу в епідемічний сезон та при наявності у пацієнта характерної клінічної картини.

Seasonal Influenza in Adults and Children – Diagnosis, Treatment, Chemoprophylaxis, and Institutional Outbreak Management: Clinical Practice Guidelines of the Infectious Diseases Society of America (2009)

Таблиця 2. Рекомендації з дозування противірусних препаратів проти грипу

Засіб, група	Лікування	Хіміопрофілактика
Інгібітори нейрамінідази		
Озельтамівір Дорослі	75 мг капсули два рази на день протягом 5 днів	75 мг капсули один раз на день ^a
Діти (вік, ≥ 12 місяців), маса ≤ 15 кг	60 мг на день, розділені на дві дози	30 мг один раз на день
15 – 23 кг	90 мг на день, розділені на дві дози	45 мг один раз на день
24 – 40 кг	120 мг на день, розділені на дві дози	60 мг один раз на день
>40 кг	150 мг на день, розділені на дві дози	75 мг один раз на день
Занамівір Дорослі	Два вприскування по 5 мг (10 мг всього) два рази на день	Два вприскування по 5 мг (10 мг всього) один раз на день
Діти	Дві інгаляції по 5 мг (10 мг всього) два рази на день (вік ≥ 7 років)	Два вприскування по 5 мг (10 мг всього) один раз на день (вік ≥ 5 років)
Адамантини^b		
Римантадин^c Дорослі	200 мг на день або у вигляді однієї добової дози або розділеної на дві дози	200 мг на день або у вигляді однієї добової дози або розділеної на дві дози
Діти, вік 1 – 9 років	6,6 мг/кг на день (максимально 150 мг на день), розділені на дві дози	5 мг/кг на день один раз на день, але не більше 150 мг
≥ 10 років	200 мг на день або у вигляді однієї добової дози або розділеної на дві дози	200 мг на день або у вигляді однієї добової дози або розділеної на дві дози
Амантадин Дорослі	200 мг на день або у вигляді однієї добової дози або розділеної на дві дози	200 мг на день або у вигляді однієї добової дози або розділеної на дві дози
Діти, вік 1 – 9 років	5 – 8 мг/кг на день, розділені на дві дози або у вигляді однієї добової дози (максимально	5 – 8 мг/кг на день, розділені на дві дози або у вигляді однієї добової дози (максимально

Засіб, група	Лікування	Хіміопрофілактика
	150 мг на день)	150 мг на день)
9 – 12 років	200 мг на день, розділені на дві дози	200 мг на день, розділені на дві дози
<p>^a Стосовно тривалості лікування див. розділи «Противірусні лікарські засоби для хіміопрофілактики й управління спалахом в закладах».</p> <p>^b На основі даних епіднагляду за грипом станом на березень 2009 року адамантани слід застосовувати тільки у випадках, коли є підозра на інфекцію або вплив грипу А (H1N1). Адамантани не повинні використовуватися при інфекції або впливі грипу А (H3N2) та В. Див. розділи «Противірусні лікарські засоби» та «Противірусні лікарські засоби для хіміопрофілактики».</p> <p>^c Римантадин не був схвалений в США Агенцією з продуктів харчування і медикаментів (англ. FDA) для лікування дітей, але існують опубліковані дані з безпеки та ефективності у педіатричній популяції [9].</p>		

WHO Regional office for Europe «Сезонний грип: ключові аспекти клінічного ведення тяжких форм хвороби (2011)»

Застосування противірусних лікарських засобів:

- Пацієнтам з груп високого ризику з неускладненим перебігом хвороби чи госпіталізованим пацієнтам з підозрою на грип слід призначати озельтамівір чи занамівір. **Не відкладайте початок лікування озельтамівіром до отримання результатів лабораторного дослідження на грип.**
- Починайте лікування якомога раніше, оскільки корисний ефект тим більш виражений, чим раніше від початку інфікування його починають. **Лікування слід починати навіть після 48 годин від появи перших клінічних проявів, якщо хвороба пребігає в тяжкій формі чи стан пацієнта погіршується.**
- Амантадин та римантадин не ефективні проти всіх циркулюючих в даний час вірусів.
- Звичайна доза озельтамівіру складає 75 мг двічі на добу впродовж 5-ти днів (див. табл. 3).
- Комбінована противірусна терапія може бути корисна при лікуванні тяжких, ускладнених випадків грипу та для зниження імовірної появи стійкості до противірусних засобів.
- У осіб з імунодефіцитними станами може спостерігатися подовжений період вірусної реплікації (від тижнів до місяців); вони схильні до підвищеного ризику розвитку стійкості до озельтамівіру при призначенні їм цього препарату.
- Стійкість до озельтамівіру в цілому тримається на низькому рівні, однак якщо у пацієнта, який отримує озельтамівір, не настає покращення після 5 днів чи стан погіршується, слід розглядати розвиток стійкості.

Таблиця 3. Рекомендації щодо дозування озельтамівіру

Дітям до 12 місяців	Дітям старше 12 місяців
0–14 днів: по 3 мг/кг один раз на добу	маса тіла ≤15 кг: по 30 мг двічі на добу впродовж 5-ти днів
>14 днів – 12 міс.: по 3 мг/кг двічі на добу	маса тіла 15–23 кг: по 45 мг двічі на добу впродовж 5-ти днів
	маса тіла 24–40 кг: по 60 мг двічі на добу впродовж 5-ти днів
	маса тіла ≥40 кг: по 75 мг двічі на добу впродовж 5-ти днів

Примітка щодо лікування озельтамівіром:

1. Лікування слід розпочинати впродовж перших 48-ми годин від початку клінічних проявів, засіб можна також призначати в будь-якій стадії хвороби.

2. При кліренсі креатиніну <30 мл/хв необхідно розглядати можливість зниження дози озельтамівіру.
3. Пацієнтам з тяжким чи прогресуючим перебігом хвороби, котрі не реагують на звичайні схеми, можуть бути показані більш високі дози озельтамівіру (до 150 мг двічі на добу) та більша тривалість курсу терапії.
4. Озельтамівір та занамівір можна використовувати в якості методу післяконтактної хіміопрофілактики для осіб з груп ризику.
5. Особам, котрі мали контакт із хворим, але при низькій імовірності ускладнень інфекції, протівірусна хіміопрофілактика **призначатися не повинна**.

Seasonal Influenza in Adults and Children – Diagnosis, Treatment, Chemoprophylaxis, and Institutional Outbreak Management: Clinical Practice Guidelines of the Infectious Diseases Society of America (2009)

Протівірусні препарати 2-х класів мають активність проти вірусів грипу: адамантани (амантадин і римантадин), які активні тільки проти вірусів грипу А, та інгібітори нейрамінідази (озельтамівір і занамівір), які активні проти вірусів грипу А і В. На підставі даних вірусологічного спостереження, отриманих протягом останніх сезонів грипу, значна частина вірусів грипу А (H3N2) резистентна до адамантанів (але чутлива до обох інгібіторів нейрамінідази), а також значна частина вірусів грипу А (H1N1) резистентна до озельтамівіру (але чутлива до занамівіру і адамантанів). Моніторинг місцевих моделей циркуляції грипу у співпраці з місцевими органами охорони здоров'я і CDC (<http://www.cdc.gov/flu>) має першорядне значення, оскільки триває світовий епіднадгляд щодо нових моделей резистентності до протівірусних препаратів.

*Коментар робочої групи: в Україні моніторинг циркулюючих штамів вірусу грипу здійснюється вірусологічними лабораторіями лабораторних центрів МОЗ України та референс-лабораторією Центру грипу та гострих респіраторних вірусних інфекцій ДУ «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України» (<http://ucdc.gov.ua/uk>). Поточну інформацію, яка щотижнево оновлюється, щодо захворюваності на грип можна отримати на веб-сайті *FluNewsEurope* (<https://flunewseurope.org>).*

За певних обставин як дорослі, так і діти повинні приймати протівірусні препарати, якщо вони інфіковані вірусами грипу. Всіх госпіталізованих пацієнтів з вірусом грипу слід лікувати протівірусними препаратами. Призначення протівірусних препаратів рекомендується протягом 48-ми год після появи симптомів у всіх інфікованих дорослих і дітей з високим ризиком розвитку ускладнень внаслідок інфекції (див. табл. 5). Слід розглянути призначення протівірусних препаратів через >48 год після появи симптомів за певних обставин у госпіталізованих пацієнтів. Протівірусні препарати можуть бути розглянуті в амбулаторних пацієнтів з діагностованим грипом через 48 год після появи симптомів, якщо вони відносяться до групи високого ризику розвитку ускладнень грипу і якщо їх симптоми не зменшуються. Призначення протівірусних препаратів також може бути розглянуте протягом 48-ми год після появи симптомів в інфікованих амбулаторних пацієнтів без високого ризику розвитку ускладнень в результаті інфекції, але які бажають скоротити тривалість хвороби і знизити відносно низький ризик ускладнень. Призначення протівірусних препаратів амбулаторним хворим, у яких симптоми з'явилися за >48 год до звернення за допомогою та у яких зберігається хвороба від помірного до тяжкого ступеня, також можуть отримувати лікування, але безпека й ефективність у цієї популяції не була проаналізована відповідним чином. Проте, лікарі повинні розглядати можливість супутніх бактеріальних інфекцій і необхідності застосування антибіотикотерапії у грип-позитивних пацієнтів.

Щеплення залишається основним інструментом для профілактики грипу. Через високу частоту резистентності вірусів грипу А (H3N2), що циркулюють в даний час, до адамантану і

високу частоту резистентності вірусів грипу А (H1N1), які циркулюють в даний час, до озельтамівіру, необхідно розглядати місцеві моделі циркуляції вірусів грипу за типами і підтипами, якщо такі є, при призначенні противірусної хіміопрофілактики грипу. Пацієнти, котрі мають отримувати противірусну хіміопрофілактику грипу, включають пацієнтів, які не можуть отримати вакцини проти грипу: дорослих і дітей віком від 1-го року з високим ризиком розвитку ускладнень внаслідок інфекції (див. табл. 5); при тісних контактах з особами високого ризику; співробітників закладів, де є спалах грипу; всіх щеплених і нещеплених мешканців, які проживають у закладах, де є спалах грипу. Не всі особи з високим ризиком розвитку ускладнень мають однаковий ризик, тож увага повинна приділятися призначенню хіміопрофілактики тим, хто піддається найбільшому ризику (наприклад, реципієнти трансплантації стовбурових клітин). Нарешті, противірусну хіміопрофілактику слід розглядати у певних осіб під час сезонного грипу, якщо вакцина проти вірусів грипу не відповідає циркулюючим вірусам або якщо вакцина не доступна через її нестачу.

У дітей віком старше 9-ти років, котрі отримують хіміопрофілактику, коли вводиться інактивована вакцина проти грипу, тривалість лікування має складати 2 тижні. Діти віком до 9 років, які отримують інактивовану вакцину проти грипу перший раз, потребують другої дози вакцини, другу дозу принаймні через 4 тижні після першої дози. Піки імунної відповіді припадають на другий тиждень після введення другої дози. Таким чином, необхідно мінімум 6 тижнів хіміопрофілактики (тобто хіміопрофілактика протягом принаймні 4 тижнів після першої дози вакцини і додаткові 2 тижні хіміопрофілактики після другої дози), залежно від тривалості затримки між першою та другою дозою вакцини. Живі ослаблені вакцини проти грипу не повинні використовуватися в осіб, які отримували противірусні препарати, через можливість зниження ефективності вакцини. Прийом препаратів проти вірусу грипу необхідно припинити за 48 год до введення живих ослаблених вакцин проти грипу, і, якщо це можливо, противірусні препарати не слід призначати протягом 2 тижнів після введення живих ослаблених вакцин проти грипу. Особи, які отримують живі ослаблені вакцини проти грипу, продемонструвати швидкий захист від інфекції грипу [24–26]. Якщо хіміопрофілактику призначають особам, які мають контакти з інфікованими грипом на побутовому рівні, противірусні препарати слід приймати протягом 10 днів. Під час спалаху грипу хіміопрофілактику в закладах закритого типу слід проводити протягом 14 днів або протягом 7 днів після появи симптомів у останньої інфікованої особи.

Спалахи грипу в закладах закритого типу сприяють значному поширенню вірусу, захворюваності та смертності. Тестування на грип необхідно проводити в будь-якому з таких закладів, в якому щонайменше у двох мешканців виникли нові респіраторні симптоми протягом 72-х год в період сезону грипу. У періоди, коли віруси грипу поширюються в громаді, виникнення лабораторно підтвердженого випадку грипу більше ніж у 2 осіб з симптомами, що нагадують симптоми грипу, повинно призвести до запровадження заходів контролю спалаху грипу.

CDNA, 2017. Guidelines for the Prevention, Control and Public Health Management of Influenza Outbreaks in Residential Care Facilities in Australia

ВАКЦИНАЦІЯ

- Вакцинація є єдиним найважливішим засобом профілактики грипу.
- Щорічна вакцинація проти грипу рекомендується для всіх мешканців та всього персоналу закладів інтернатного типу, якщо не протипоказано.
- Політика вакцинації проти грипу має активно сприяти щорічній вакцинації проти грипу всіх мешканців та персоналу, включаючи добровольців.
- Засоби повинні бути спрямовані на охоплення вакцинацією 95% і більше, як жителів, так і персоналу.

- Реєстр вакцинації повинен систематично реєструвати статус усіх мешканців та всього персоналу щорічно до початку сезону грипу.
- Члени сім'ї мешканців та постійні відвідувачі закладів інтернатного типу повинні заохочуватись щодо рекомендованої щорічної вакцинації проти грипу.

Під час спалахів грипу:

- Всі (100%) мешканці та працівники повинні бути захищені або вакцинацією, або, якщо протипоказано, шляхом оптимального використання заходів контролю, таких як сегрегація та засоби індивідуального захисту.
- Рекомендується вакцинація раніше невакцинованих мешканців, за винятком тих, у кого є протипоказання.
- Вакцинація рекомендується у важливих відвідувачів об'єкту, які не вакциновані.

ВАКЦИНИ

Вакцинація є найбільш ефективним засобом профілактики грипу. Введення вакцини проти грипу особам з ризиком розвитку ускладнень грипу є єдиною найважливішою мірою запобігання або ослаблення грипу, таким чином зменшуючи захворюваність, госпіталізацію та смертність.

Щорічно розробляються нові вакцини проти грипу, щоб спробувати відповідати штаму вірусу, який, за прогнозами, буде переважати в майбутньому зимовому сезоні грипу. Ефективність вакцини проти грипу зменшується, коли з'являються нові штами вірусу грипу, які не дуже добре відповідають штамам вакцини.

Вакцинація проти грипу знижує ризик виникнення грипу в середньому на 60% у здорових дорослих віком до 65 років.¹¹ Після вакцинації у більшості дорослих виробляються антитіла в кількості, достатній для захисту від штамів вірусів, включених у вакцину.

Люди похилого віку можуть мати слабшу імунну відповідь на вакцинацію проти грипу, але вакцина може зменшити тривалість та тяжкість симптомів, якщо виникне інфекція. Передбачається, що вакцинація проти грипу знижує ризик грипу у людей похилого віку на 28–58% залежно від ступеня відповідності штамів вакцини та поточних циркулюючих штамів грипу.¹²

СЕЗОННА ПРОГРАМА ВАКЦИНАЦІЇ МЕШКАНЦІВ ТА ПЕРСОНАЛУ

Заклади повинні мати на меті вакцинацію принаймні 95% усіх працівників та всіх мешканців закладів постійного проживання до початку сезону грипу.

МЕШКАНЦІ

Австралійський посібник з імунізації (*The Australian Immunisation Handbook*) рекомендує щорічну вакцинацію проти грипу всіх мешканців закладів стаціонарної допомоги та закладів постійного проживання через високий рівень передачі грипу та ускладнень, пов'язаних з грипом під час спалахів в цих закладах.⁵ Крім того, в Посібнику рекомендується щорічна вакцинація проти грипу дорослих віком від 65-ти років і людей з підвищеним ризиком ускладнень від грипу.

Вакцинація знижує ризик госпіталізації через грип та ризик виникнення пневмонії; знижує смертність від усіх причин серед мешканців цих закладів віком від 65-ти років. Постійний захист вимагає своєчасної щорічної вакцинації.

Мешканцям закладів постійного проживання також може бути рекомендовано пневмококову вакцину: зверніться до поточного видання *The Australian Immunisation Handbook*⁵.

Протокол вакцинації кожного мешканця повинен зберігатися в реєстрі вакцинації. Після переведення до іншого закладу реєстрація вакцинації мешканця повинна бути передана до приймаючого закладу.

ПЕРСОНАЛ

Австралійський довідник з питань імунізації рекомендує щорічну вакцинацію проти грипу всіх медичних працівників, персоналу та волонтерів, які працюють в будинках догляду та інших закладах тривалої медичної допомоги.³ Вакцинація проти грипу персоналу закладів інтернатського типу захищає їх і забезпечує додатковий рівень захисту осіб з високим ступенем ризику.

Вакцинація працівників закладів інтернатського типу проти грипу може скоротити відсутність працівників у періоди помірної активності грипу та допомогти запобігти захворюваності на грип, госпіталізації та смертності серед мешканців.^{14, 15, 16, 17}

Вакцинація непостійних співробітників закладів інтернатського типу, які працюють у декількох місцях, може бути складною задачею, оскільки вони можуть пропустити вакцинацію штатних працівників. Проте, вони є важливою цільовою групою для вакцинації, щоб зменшити ризик поширення грипу в закладах постійного проживання та між робочими місцями.

Задokumentовані дані про статус вакцинації кожного співробітника повинні бути записані в реєстрі вакцинації.

ПОЛІТИКА ВАКЦИНАЦІЇ

Заклади постійного проживання повинні мати політику вакцинації проти грипу як для мешканців, так і для персоналу, і забезпечити оновлення та впровадження політики щороку.

В даний час вакцина проти грипу доступна безкоштовно для всіх австралійців віком від 65-ти років, корінних жителів та жителів Торесових островів віком до 5-ти років та старше 15-ти років, вагітних та осіб віком від 6-ти місяців з медичними захворюваннями, які можуть призвести до тяжкого грипу.

Додаткову інформацію про групи, які мають право на безкоштовну вакцину проти грипу, наведено на веб-сайті програми Immunize Australia (www.immunise.health.gov.au).

Заклади постійного проживання повинні забезпечити:

- Планування вакцинації мешканців кожен рік перед сезоном грипу (ідеально в березні/квітні).
- Організацію відділень вакцинації персоналу клінік перед кожним сезоном грипу (ідеально в березні/квітні).
- Підтримання оновлення реєстру вакцинації як мешканців, так і персоналу.
- Встановлення цілей, принаймні 95% охоплення вакцинацією як мешканців, так і персоналу і прагнути досягнення цього.

СТРАТЕГІЇ ВАКЦИНАЦІЇ ПЕРСОНАЛУ

Заклади постійного проживання повинні розглянути програми вакцинації, які використовують низку стратегій для покращення використання вакцини серед персоналу.

Стратегії, пов'язані з успішними програмами вакцинації персоналу закладів постійного проживання, включають наступне:

- Надання безкоштовної або субсидованої вакцини проти грипу (особливості найбільш успішних програм).
- Забезпечення вакцинації працівників у клініках на робочих місцях, забезпечення включення всіх працівників, включаючи працівників, які працюють не постійно, неповний робочий день та у нічні зміни.
- Освіта для покращення знань, допомагає розвіяти неправильні уявлення про вакцину та підкреслити користь для співробітників та мешканців.
- Участь місцевих керівників персоналу та захисників вакцинації.

- Чітка політика вакцинації проти грипу пов'язана з більш широкою політикою контролю за інфекціями та програмами охорони здоров'я персоналу.
- Включення визнання, винагороди та стимулів для вакцинованих працівників.

ВАКЦИНАЦІЯ ЧЛЕНІВ СІМ'Ї ТА ПОСТІЙНИХ ВІДВІДУВАЧІВ

Члени сім'ї мешканців та інших відвідувачів потенційно можуть передавати грип жителям закладу. Заклади постійного проживання повинні порадити всім постійним відвідувачам розглянути щорічну вакцинацію проти грипу як для власного захисту, так і для захисту мешканців.

Seasonal Influenza in Adults and Children – Diagnosis, Treatment, Chemoprophylaxis, and Institutional Outbreak Management: Clinical Practice Guidelines of the Infectious Diseases Society of America (2009)

ДІАГНОСТИКА, ЛІКУВАННЯ, ХІМІОПРОФІЛАКТИКА ТА ВЕДЕННЯ СПАЛАХУ ГРИПУ В ЗАКЛАДАХ ЗАКРИТОГО ТИПУ

Питання діагностики

Кого слід вважати хворим на грип?

Рекомендації

1. Під час сезону грипу (визначається як період, коли є поширення вірусів у громаді) діагноз грипу слід розглядати у таких пацієнтів, незалежно від вакцинального статусу:

а. Імунокомпетентних осіб та осіб з ослабленим імунітетом (як дорослих, так і дітей), у тому числі медичних працівників, пацієнтів з гарячкою і гострим початком респіраторних симптомів і ознак (А – II).

б. Осіб з гарячкою і загостренням хронічних хвороб легень (А – II).

в. Немовлят і маленьких дітей з гарячкою без інших ознак або симптомів (А – II).

г. Літніх людей із новими або погіршеними респіраторними симптомами, у тому числі з загостренням застійної серцевої недостатності або зі змінами психічного стану, з гарячкою або без неї (А – II).

д. Тяжкохворих осіб з гарячкою або гіпотермією (А – II).

е. Госпіталізованих дітей, які поступили до стаціонару без гарячки і гострих респіраторних симптомів, у яких згодом після госпіталізації розвивається гарячка або гарячкове респіраторне захворювання (А – II).

є. Госпіталізованих дорослих, які поступили до стаціонару без гарячки і гострих респіраторних симптомів, у яких згодом після госпіталізації розвиваються гарячкові респіраторні захворювання (А – II).

2. У будь-який час року грип слід розглядати в імунокомпетентних осіб та осіб з ослабленим імунітетом і з гострими гарячковими респіраторними симптомами, які епідеміологічно пов'язані зі спалахом грипу (наприклад, у персоналу закладів охорони здоров'я; мешканців або відвідувачів закладів, де є спалах грипу; при побутових та тісних контактах з людьми з підозрою на грип; мандрівників, які повернулися з країн, де можуть циркулювати віруси грипу; учасників міжнародних масових заходів, а також пасажирів круїзних суден) (А – II).

Резюме доказів. У періоди активності грипу в громаді часто виникають епідемії. Раптова гарячка та кашель є загальними ознаками неускладненого грипу у дорослих амбулаторних пацієнтів з чутливістю >70% в період сезону грипу [27 – 29]. Грип асоціюється з низкою ознак і симптомів, які можуть відрізнитися в залежності від віку, хронічних захворювань, ускладнень та імунного статусу. Новонароджені можуть мати гарячку і підозру на сепсис [30, 31]. Діарея може виникнути у 28% інфікованих немовлят і дітей молодшого віку [32 – 34]. Хоча симптоми ураження верхніх дихальних шляхів з системними симптомами є найбільш частим проявом, тяжкі нелегеневі прояви (наприклад, міокардит [35, 36], рабдоміоліз [37 – 39], енцефаліт [40 – 44], гіповолемічний шок з гіпертермією або гіпотермією [45 – 50] з можливою одночасною бактеріальною інфекцією (з *Staphylococcus*

aureus, *Streptococcus pneumoniae*, стрептококами групи А та ін.) [35, 51 – 53]. Вторинна бактеріальна пневмонія, викликана метицилін-резистентним *S. aureus* все більш поширюється і є причиною дитячих смертей, пов'язаних з грипом [45, 52, 54, 55]. Загострення хронічної хвороби є поширеним (наприклад, хронічне обструктивне захворювання легень, астми і застійної серцевої недостатності) [36, 56 – 59]. У літніх людей з грипом не завжди є гарячка [60 – 64]. Група пацієнтів з найбільшим ризиком розвитку ускладнень, яких госпіталізують у зв'язку з грипом, включає маленьких дітей, літніх людей, осіб з ослабленим імунітетом, а також осіб з певними хронічними хворобами, такими як серцеві, легеневі або неврологічні хвороби [1, 5, 65 – 76]. Найвищі показники смертності через грип спостерігаються серед літніх людей [2]. Ефективність вакцини проти грипу залежить від віку, імунного статусу і відповідності між циркулюючим і вакцинальним штамом вірусу [77]. Оскільки вакцини проти грипу не є на 100% ефективними, щеплені і нещеплені люди можуть мати грипоподібні симптоми або через грип або через одночасно циркулюючі негрипозні збудники (наприклад, риновіруси, аденовіруси, респіраторно-синцитіальні віруси, парагрипозні віруси, бокавіруси, нетяжкий гострий респіраторний коронавірусний синдром, людські метапневмовіруси, *Bordetella pertussis*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydia pneumoniae* і бактеріальні збудники позалікарняних пневмоній). Нозокоміальний грип необхідно розглядати в осіб, у яких гарячка почалася через більше ніж 48 год після госпіталізації під час сезону грипу [78 – 83]. Протягом літніх місяців діагноз грипу необхідно розглядати у хворих людей, які повернулися з міжнародних мандрівок або мали контакти з хворими на грип [84 – 89], оскільки віруси грипу циркулюють круглий рік у тропіках, а також в цей час циркулюють в протилежній півкулі планети. Окрім того, мандрівники, котрі повертаються з країн, що постраждали від пташиного грипу, у яких є гарячкові респіраторні симптоми та які контактували з хворими, вмираючих або мертвих птахів у цих країнах, повинні звернутися за консультаціями до місцевого відділу охорони здоров'я з питання можливого тестування на пташиний грип. Поточну й оновлену інформацію щодо пташиного грипу можна знайти на веб-сайті CDC's Avian Influenza (Bird flu) (<http://www.cdc.gov/flu/avian/index>) і на веб-сайті ВООЗ, присвяченого пташиному грипу (http://www.who.int/csr/disease/avian_influenza/en/). Інфекції свинячого грипу також можуть бути у людей; більшість інфікованих свинячим грипом людей були в безпосередній близькості до свиней. Свинячий грип є ендемічним захворюванням у стадах свиней в Північній Америці і в усьому світі.

CDNA, 2017. Guidelines for the Prevention, Control and Public Health Management of Influenza Outbreaks in Residential Care Facilities in Australia

ВИЗНАЧЕННЯ ГРИПОПОДІБНОГО ЗАХВОРЮВАННЯ (ГПЗ) ТА ГРИПУ

Критерії визначення випадків, що дозволяють однозначно класифікувати у пацієнта випадок (чи не випадок) синдрому або захворювання, що представляє інтерес; у даному випадку грипоподібного захворювання та грипу.

Коли людина відповідає визначенню випадку грипоподібного захворювання, його вважають «випадком ГПЗ», але лабораторні дослідження підтверджують (або відхиляють) діагноз «грип». Якщо випадок позитивний, результат тесту змінює статус з «випадку ГПЗ» на діагностований «випадок грипу».

Зверніться до розділу 4.2, щоб отримати детальнішу інформацію про визначення ГПЗ та випадку грипу.

ПОВІДОМЛЕННЯ

Грип (підтверджений лабораторно) є станом, який підлягає повідомленню, згідно з Австралійською національною системою спостереження за захворюваннями (NNDSS). Це означає, що в усіх австралійських штатах та територіях будь-який медичний працівник, який

вимагає проведення тесту та/або лабораторія, що проводить тест, несе відповідальність за повідомлення відповідного юрисдикційного органу громадської охорони здоров'я про випадок грипу відповідно до місцевих вимог законодавства. Повідомлення про інфекційні захворювання та стани є конфіденційним процесом.

Старший персонал закладу постійного проживання людей похилого віку може повідомити органам громадського здоров'я про підозри або підтвержені спалахи грипу відповідно до юрисдикційних угод.

Seasonal Influenza in Adults and Children – Diagnosis, Treatment, Chemoprophylaxis, and Institutional Outbreak Management: Clinical Practice Guidelines of the Infectious Diseases Society of America (2009)

Кого необхідно тестувати на підозрюваний грип?

Рекомендації

3. Якщо результат буде впливати на клінічне ведення (рішення щодо початку противірусного лікування, вплив на інші діагностичні тести, рішення про лікування антибіотиками і заходи боротьби з інфекцією) з урахуванням чутливості і специфічності використовуваного тесту та інформації про місцеве поширення вірусів грипу, такі особи повинні розглядатися для тестування на грип (див. табл. 4)

Таблиця 4. Особи, яким проводять тести на грип

Під час сезону грипу тести слід виконувати у таких осіб, якщо результат може вплинути на клінічне ведення:

В амбулаторних імунокомпетентних осіб будь-якого віку з високим ризиком розвитку ускладнень грипу (наприклад, госпіталізації або смерті) з респіраторними симптомами і високою температурою протягом 5-ти днів після початку хвороби, коли вірус зазвичай виділяється.

В амбулаторних осіб з ослабленим імунітетом будь-якого віку з респіраторними симптомами і високою температурою, незалежно від часу початку захворювання, оскільки особи з ослабленим імунітетом можуть виділяти віруси грипу впродовж від декількох тижнів до місяців.

У стаціонарних осіб будь-якого віку (або з ослабленим імунітетом) з гарячкою і симптомами респіраторного захворювання, у тому числі з діагнозом позалікарняної пневмонії, незалежно від часу з початку хвороби.

У літніх людей і дітей з підозрою на сепсис або з гарячкою невідомого походження, незалежно від часу з початку хвороби.

У дітей з високою температурою і респіраторними симптомами, які госпіталізовані для медичної оцінки, незалежно від часу з початку хвороби.

В осіб будь-якого віку, в яких розвивається гарячка і респіраторні симптоми після госпіталізації, незалежно від часу з початку хвороби.

В імунокомпетентних осіб з гострими респіраторними симптомами і високою температурою без високого ризику розвитку вторинних до грипу ускладнень з метою отримання даних місцевого спостереження.

У будь-яку пору року тести слід виконувати у таких осіб:

У медичних працівників, мешканців або відвідувачів закладу, де є спалах грипу, які звертаються із респіраторними симптомами і високою температурою протягом 5-ти днів від початку хвороби.

В осіб, які епідеміологічно пов'язані зі спалахом грипу (наприклад, побутові та тісні контакти людей з підозрою на грип, мандрівники, які повернулися з країн, де можуть циркулювати віруси грипу, учасники міжнародних масових заходів і пасажери круїзних суден), які звертаються впродовж 5-ти днів після початку хвороби.

Під час сезону грипу

- а. Амбулаторні імунокомпетентні пацієнти будь-якого віку з високим ризиком розвитку ускладнень грипу (наприклад, госпіталізації або смерті) (див. табл. 5) з проявами гострих респіраторних симптомів з високою температурою протягом 5-ти днів після початку хвороби, коли вірус зазвичай виділяється (А – II).
- б. Амбулаторні особи з ослабленим імунітетом будь-якого віку з респіраторними симптомами з високою температурою незалежно від часу з початку захворювання, оскільки особи з ослабленим імунітетом можуть виділяти віруси грипу впродовж від декількох тижнів до місяців (А – II).
- в. Госпіталізовані особи будь-якого віку (імунокомпетентні або з ослабленим імунітетом) з високою температурою і симптомами респіраторного захворювання, у тому числі з діагнозом позалікарняної пневмонії, незалежно від часу з початку захворювання (А – II).
- г. Літні люди і діти з підозрою на сепсис або з високою температурою невідомого походження, незалежно від часу з початку захворювання (А – III).
- д. Діти з високою температурою і респіраторними симптомами, які госпіталізовані для медичної оцінки, незалежно від часу з початку захворювання (А – II).
- е. Особи будь-якого віку, у яких розвивається гарячка і респіраторні симптоми після госпіталізації, незалежно від часу з початку захворювання (А – II).
- є. Імунокомпетентні особи з гострими респіраторними симптомами з високою температурою без ризику розвитку ускладнень, вторинних відносно інфекції грипу, можуть бути протестовані з метою отримання даних місцевого спостереження (А – III).

Таблиця 5. Особи з високим ризиком ускладнень грипу, у яких розглядається протівірусна терапія

Нещеплені діти віком 12–24 місяців Люди з астмою або іншими хронічними хворобами легень, такими як кістозний фіброз у дітей або хронічне обструктивне захворювання легень у дорослих Особи із хронічними хворобами серця Особи, які мають імуносупресивні розлади або отримують імуносупресивну терапію ВІЛ-інфіковані Люди з серповидно-клітинною анемією та іншими гемоглобінопатіями Особи із захворюваннями, які вимагають тривалої терапії аспірином, такі як ревматоїдний артрит або хвороба Кавасакі Особи з хронічною нирковою дисфункцією Особи з раком Особи з хронічними метаболічними хворобами, такими як цукровий діабет Особи з нервово-м'язовими розладами, епілепсією або когнітивною дисфункцією, що може вплинути на лікування дихальних шляхів Дорослі віком старше 65-ти років Мешканці будь-якого віку закладів закритого типу: будинків для інвалідів або інших закладів тривалого догляду

ПРИМІТКА. Хоча немає достатніх даних щодо точного визначення ступеня підвищеного ризику захворювання на грип в цих різних групах пацієнтів, є дані, котрі показують, що найвищий ризик смертності і серйозних захворювань (наприклад, госпіталізація) буває у пацієнтів з сильно ослабленим імунітетом (наприклад, у пацієнтів після трансплантації гемопоетичних стовбурових клітин) і людей дуже похилого віку (старше 85-ти років), мешканців будинків для інвалідів; у дітей віком молодше 24-х місяців також високий рівень госпіталізації, але нижчі показники смертності, ніж в інших двох групах. Дані взяті з [3, 5].

CDNA, 2017. Guidelines for the Prevention, Control and Public Health Management of Influenza Outbreaks in Residential Care Facilities in Australia

УСКЛАДНЕННЯ ТА ЛЮДИ З ПІДВИЩЕНИМ РИЗИКОМ УСКЛАДНЕНЬ

Ускладнення грипу включають первинну і вторинну бактеріальну пневмонію, погіршення хронічних станів, синусит, отит, фебрильні судоми, енцефаліт, міозит та синдром Рейє, коли застосовуються саліцилати, такі як аспірин.^{3,5}

До тих, хто має найбільший ризик ускладнень від грипу, відносяться діти віком до 2-х років, дорослі 65 років і старше, а також ті, хто має хронічні захворювання.^{3,5} Ті, хто курить, та вагітні також чутливі до грипу та його ускладнень.⁶

Під час періодів грипу серед людей похилого віку та людей з хронічними захворюваннями спостерігається збільшення кількості смертей, частоти госпіталізації з приводу пневмонії та загострення хронічних захворювань через грип. У літньому віці грип є провідною причиною серйозного захворювання.^{7,8}

Серед аборигенів Торесової протоки та жителів острова Тореса найвищі рівні госпіталізації і смерті від грипу та пневмонії, порівняно з некорінними австралійцями.⁹

Порівняно з дорослими, які працюють в закладах, не пов'язаних з охороною здоров'я, медичні працівники під час їх роботи мають значно вищий ризик грипу¹⁰; якщо вони інфіковані, вони, у свою чергу, можуть інфікувати уразливих осіб.

WHO Guidelines for Pharmacological Management of Pandemic Influenza A (H1N1) 2009 and other Influenza Viruses (February 2010)

В цій настанові до осіб з високим ризиком розвитку ускладнень грипу, у яких розглядається противірусна терапія, відносять також осіб з хронічними хворобами нирок, хронічними хворобами печінки, певними неврологічними хворобами (у тому числі нервово-м'язовими, нейрокогнітивними хворобами та епілепсією, не включаючи аутизм).

Більш високий ризик серйозних ускладнень від пандемічного вірусу грипу (H1N1) 2009 року також спостерігається у людей, які страждають ожирінням (особливо надмірним ожирінням) та серед соціально знедолених верств населення і корінного населення.

Робоча група має такі додаткові коментарі щодо осіб з високим ризиком розвитку ускладнених і тяжких форм грипу, котрі мають бути прийняті до уваги при застосуванні цих рекомендацій:

- Двотижневий післяпологовий період.¹⁶
- Існують обмежені дані стосовно ступеня, до якого ВІЛ-інфіковані пацієнти мають вищий ризик ускладнених або тяжких форм грипу, хоча є деякі дані щодо сезонного грипу, що вказують на більш високий ризик і обмежені дані про смертність від пандемічного грипу.¹⁷ Рішення щодо призначення противірусних лікарських засобів для таких пацієнтів залежатиме від місцевих пріоритетів і наявності таких противірусних препаратів.

Seasonal Influenza in Adults and Children – Diagnosis, Treatment, Chemoprophylaxis, and Institutional Outbreak Management: Clinical Practice Guidelines of the Infectious Diseases Society of America (2009)

У будь-яку пору року

ж. Медичні працівники, мешканці або відвідувачі закладів закритого типу, де є спалах грипу, у яких спостерігаються респіраторні симптоми і висока температура впродовж 5-ти днів з початку хвороби (А – В).

з. Особи, які епідеміологічно пов'язані зі спалахом грипу (наприклад, побутові та тісні контакти людей з підозрою на грип, мандрівники, які повернулися з країн, де можуть циркулювати віруси грипу, учасники міжнародних масових заходів і пасажери круїзних

суден), які звертаються за медичною допомогою впродовж 5-ти днів після початку хвороби. (А – II).

Резюме доказів. Тестування слід проводити, якщо результати можуть вплинути на клінічне ведення або процедури контролю інфекцій. Проте, при інтерпретації результатів клініцисти повинні враховувати чутливість діагностичних тестів, клінічну картину у пацієнта і наявну інформацію про циркуляцію вірусу грипу в регіоні. Більшість людей матимуть можливість виявити вірус грипу протягом 5-ти днів після початку хвороби [65, 79]. Немовлята можуть виділяти віруси грипу впродовж 10-ти днів [90, 91]. Особи з ослабленим імунітетом можуть виділяти віруси впродовж декількох тижнів або місяців після інфікування [92, 93]. Ідентифікація вірусу грипу у госпіталізованих пацієнтів або у пацієнтів з нозокоміальним грипом може сприяти впровадженню заходів контролю інфекції, щоб запобігти і контролювати поширення грипу в лікарнях [78 – 83, 94]. Виявлення вірусу грипу може зменшити недоречне застосування антибіотиків, полегшити противірусне лікування і знизити тривалість візитів до кабінетів невідкладної допомоги, використання інших лабораторних тестів і витрат на охорону здоров'я [17, 19, 20, 22, 23]. Проте, наявність супутньої бактеріальної інфекції і потреба в антибіотиках повинні бути розглянуті у грип-позитивних пацієнтів, а також у грип-негативних пацієнтів. Грип може також виникати в осіб, які перебували в районах, охоплених спалахами грипу [84 – 89], в тому числі пташиного або свинячого грипу, як зазначалося вище.

ВОЗ, 2009. Клинические методы ведения больных, инфицированных новым вирусом гриппа А (H1N1): предварительное руководство

Фактори ризику тяжкого перебігу хвороби

Конкретні фактори ризику, які б вказували на підвищений ризик розвитку прогресуючої хвороби, чітко не встановлені. Клінічні працівники та особи, котрі здійснюють догляд за хворими, повинні слідкувати за ознаками імовірного клінічного погіршення (наприклад, утруднене дихання, біль у грудях, забарвлена мокрота при кашлі, зміна рівня свідомості та стан сплутаності) та негайно направляти таких пацієнтів в лікарню. Клінічні працівники повинні також брати до уваги будь-які супутні хвороби: стани, пов'язані з порушенням імунітету, діабет, передуючі легеневі, серцево-судинні хвороби.

Вагітність

Відомо, що в разі захворювання на сезонний грип, пташиний грип H5N1 та попередньої інфекції пандемічного грипу вагітні мають підвищений ризик ускладнень. Повідомлялося про деякі випадки госпіталізації вагітних, які були інфіковані новим вірусом H1N1, в тому числі і з летальними випадками. У зв'язку із цим вагітні з підозрою на інфекцію нового грипу А (H1N1) або у випадку підтвердження цієї інфекції повинні підлягати більш частому спостереженню та лікуванню противірусними лікарськими засобами, якщо це передбачено національними стандартами.

Seasonal Influenza in Adults and Children – Diagnosis, Treatment, Chemoprophylaxis, and Institutional Outbreak Management: Clinical Practice Guidelines of the Infectious Diseases Society of America (2009)

Які зразки необхідно брати для тестів на грип у людей з підозрою на грип?

Рекомендації

4. В імунокомпетентних осіб зразки з дихальних шляхів беруть якнайшвидше, бажано впродовж 5-ти днів з початку захворювання. Взяття зразків пізніше 5-го дня після початку захворювання може призвести до хибно негативних результатів через суттєве ослаблення вірусу, особливо у дітей старшого віку і дорослих. Немовлята і маленькі діти часто виділяють вірус грипу протягом 1-го тижня. У немовлят та дітей молодшого віку оптимальними зразками є носові аспірати і мазки з носоглотки. У дітей старшого віку і дорослих аспірати і мазки з носоглотки є переважними зразками. Зразки з ротоглотки

(наприклад, мазки з горла) і зразки мокротиння можуть бути недостатніми для виявлення вірусів грипу людини, але все ще можуть давати позитивні результати (А – II).

5. Хворі на грип будь-якого віку з ослабленим імунітетом можуть мати вірус грипу від декількох тижнів до місяців, навіть без високої температури або респіраторних симптомів. Тому взяття зразків з верхніх і нижніх дихальних шляхів (наприклад, за допомогою бронхоальвеолярного лаважу) протягом 5-ти днів з початку захворювання все ще може бути корисним для тестування цих осіб на грип (А – II).

6. Зразки з верхніх і нижніх дихальних шляхів слід брати у пацієнтів, які піддаються механічній вентиляції протягом 5-ти днів після початку захворювання, хоча результати аналізів можуть виявитися позитивними навіть після цього періоду. Зразки з нижніх дихальних шляхів включають ендотрахеальні аспірати, змиви і рідину бронхоальвеолярного лаважу (А – II).

7. Зразки з дихальних шляхів повинні тестуватися на грип якомога швидше після взяття і повинні зберігатися в холодильнику (але не заморожені) в очікуванні тесту (А – II).

8. Клініцисти повинні дотримуватися інструкції тесту щодо рекомендованих клінічних зразків для кожного конкретного тесту на грип (А – II).

9. З діагностичною метою зразки сироватки в гострій фазі не слід брати. Для визначення титрів антитіл (шляхом інгібування гемаглютиніну, ІФА або фіксації комплементу, доступних тільки через референтні лабораторії) необхідні парні зразки сироватки гострої фази і фази одужання, але результати не можна отримати своєчасно, тому вони не будуть впливати на клінічне ведення (А – II).

Резюме доказів. Для максимального виявлення вірусів грипу людини зразки з дихальних шляхів необхідно взяти у хворих якомога раніше з початку захворювання. Хоча носоглоточні зразки або аспірація є оптимальними, назальний мазок, аспірація або змиви, особливо у маленьких дітей, такі ж ефективні, як і зразки з носоглотки для виявлення вірусів грипу [95 – 99]. Зразки з горла мають нижчу результативність у виявленні вірусів грипу людини [100], але виявилися кращими, ніж назальні зразки для виявлення спорадичної інфекції пташиного грипу А (H5N1) в організмі людини [8]. Тип зразка, імовірно, має найбільше значення для експрес-тестів і прямих флуоресцентних антитіл; вища чутливість ПЛР може покращити результативність [97]. Індуковане мокротиння було протестоване за допомогою ПЛР, але не порівнювалося з іншими респіраторними зразками для виявлення вірусу грипу [101]. Вірус грипу в мокроті також може виявлятися за допомогою виділення вірусу [102], а зразки з нижніх дихальних шляхів, отримані в осіб з ослабленим імунітетом, можуть бути позитивними на вірус грипу, навіть якщо зразки, отримані з верхніх дихальних шляхів, не дали позитивних результатів. Жоден серологічний тест не був затверджений для діагностики інфекції вірусу грипу з використанням зразків сироватки в гострій фазі.

Коментар робочої групи: важливо, щоб отриманий зразок мокротиння включав слиз, що продукується бронхіальними, а не слинними залозами. Для тих, у кого бронхіальний секрет виділяється в недостатній кількості, щоб можна було здобути зразок для дослідження, можна провести стимуляцію шляхом інгаляції гіпертонічного розчину NaCl (може бути концентрацією від 1% до 23,4%). Це посилить бронхіальну секрецію і стимулює кашель. Найкраще цю процедуру проводити натще. Це той час, коли доступна найбільша кількість бронхіального секрету, накопиченого протягом нічного сну, а шлунок майже не містить шлункового соку, що зменшує шанси домішок шлункового соку до бронхіального секрету під час процедури отримання мокротиння.

Які тести на грип повинні використовуватися в осіб з підозрою на грип?

Рекомендації

10. Для ведення хворих рекомендуються тести, котрі дають результати у короткі строки, що може впливати на клінічне ведення (рішення про початок противірусного лікування, вплив на інші діагностичні тести, рішення про лікування антибіотиками і методи боротьби з інфекцією). Результати тестування повинні враховувати теоретичну імовірність інфекції

грипу на основі ознак і симптомів у пацієнта, чутливості і специфічності тесту, що використовується, і відомостей про епідеміологію грипу в громаді. Детальний опис методів тестування на грип також доступний на веб-сайті «[CDC's Seasonal Flu](http://www.cdc.gov/flu/professionals/diagnosis/labprocedures.htm)» (<http://www.cdc.gov/flu/professionals/diagnosis/labprocedures.htm>).

У порядку черговості, при наявності, рекомендуються наступні тести на грип:

а. **ЗТ-ПЛР.** В даний час це найбільш чутливий і специфічний метод тестування на грип з отриманням результатів впродовж 4–6 год після подачі зразка. ЗТ-ПЛР показує більш високу чутливість, ніж вірусні культури, може бути використаний в якості підтверджуючого тесту і корисний для швидкого визначення типів і підтипів грипу. ЗТ-ПЛР також є кращим тестом для зразків, отриманих від осіб, які контактують з тваринами, які можуть мати інфекцію грипу в минулому [наприклад, грип А (H5N1) серед домашніх птахів у Євразії та Африці або свинячий грип у будь-якій частині світу, включаючи Північну Америку] (А – II).

б. **Імунофлуоресценція.** Прямі флуоресцентні антитіла або непрямі мічені антитіла для виявлення антигену грипу використовуються в якості скринінгових тестів. Імунофлуоресценція демонструє дещо нижчу чутливість і специфічність, ніж виділення вірусу в культурі клітин, але результати доступні протягом декількох годин після подачі зразка. Виконання цих аналізів у значній мірі залежить від можливостей лабораторії і якості зібраного зразка (тобто зразки повинні включати клітини епітелію дихальних шляхів) (А – II).

в. **Комерційні швидкі тести для діагностики грипу.** Доступні на даний час тести виявлення антигену надають результати впродовж 10–30 хв, але демонструють знижену чутливість (70–90% у дітей і 40–60% у дорослих) порівняно із ЗТ-ПЛР та вірусною культурою (див. табл. 6). Результативність цих аналізів значною мірою залежить від віку пацієнта, тривалості захворювання, типу зразка і, можливо, типу вірусу. Враховуючи низьку чутливість імунофлуоресценції і комерційних експрес-тестів, слід розглядати подальше тестування з ЗТ-ПЛР та/або вірусними культурами, щоб підтвердити негативні результати тестів (А – II).

Таблиця 6. Методи тестування на грип

Тест	Час до отримання результатів	Коментарі
ЗТ-ПЛР (звичайна ПЛР на основі гелю; ЗТ-ПЛР у режимі реального часу та множинної ПЛР)	2 год	Висока чутливість і дуже висока специфічність; висока рекомендація
Імунофлуоресценція ^а		Помірно висока чутливість і висока специфічність; рекомендується
Метод прямих флуоресцентних антитіл	2 – 4 год	Виявляє і розрізняє між собою грип А і В, а також А/В/інші збудники респіраторних інфекцій
Непряме флуоресцентне фарбування антитіл	2 – 4 год	Виявляє і відрізняє між собою грип А і В, а також А/В/інші збудники респіраторних інфекцій
Діагностичні експрес-тести на грип ^б		Від низької до помірної і високої специфічності; рекомендується; обмеження тесту повинні враховуватися при інтерпретації результатів
Виявлення антигену (ІФА)	10 – 20 хв	Залежно від того, який тест ІФА використовується, може виявлятися тільки грип А, виявлятися і диференціюватися грип А і В або виявлятися, але не диференціюватися грип А і В

Тест	Час до отримання результатів	Коментарі
Виявлення за допомогою аналізу нейрамінідази	20 – 30 хв	Виявляє, але не відрізняє між собою грип А і В
Вірусні культури		Помірно висока чутливість і найвища специфічність; цей тест важливий для підтвердження результатів скринінгових тестів для спостереження за станом здоров'я пацієнтів, але не є корисним для своєчасного клінічного ведення
Моношар культури	48 – 72 год	
Виділення в культурі клітин	3 – 10 днів	
Серологічні тести (інгібування гемаглютиніну, ІФА, фіксація комплементу і реакція нейтралізація) ^c		Наявні лише у відповідних лабораторіях; не використовуються для своєчасного клінічного ведення; рекомендуються тільки для ретроспективної діагностики, спостереження або з науково-дослідною метою.
^a Потрібен флуоресцентний мікроскоп ^b Включає помірно складні і відхилені Clinical Laboratory Improvement Amendments (CLIA) тести ^c Вимагає парні зразки сироватки у гострій фазі та у фазі одужання		

11. Виділення вірусу (у стандартній культурі клітин і моношаровій культурі) не є скринінг-тестом, але в періоди низької активності грипу (пізно навесні, влітку і рано восени), воно повинне бути виконане на зразках з дихальних шляхів, отриманих від осіб з підозрою на грип, які звертаються за медичною допомогою протягом 5 днів від початку хвороби, особливо якщо такі особи, як відомо, епідеміологічно пов'язані зі спалахом грипу. Впродовж сезону грипу повинно проводитися вірусологічне (культуральне) обстеження групи пацієнтів, особливо це актуально для закладів закритого типу. Мета цієї процедури – вірусологічне спостереження та перевірка деяких негативних результатів експрес-діагностики (ІФА) (А – II).

12. Серологічне тестування, як правило, не рекомендується для підтвердження інфікування людини вірусом грипу з метою лікування гострих захворювань. Дані однієї проби сироватки серологічних тестів на грип не можуть бути надійно інтерпретовані. Для визначення титрів антитіл (шляхом інгібування гемаглютиніну, ІФА або фіксації комплементу, доступних тільки через референтні лабораторії) необхідні парні зразки сироватки гострої фази і фази одужання, але результати не можна отримати своєчасно, тому вони не будуть впливати на клінічне ведення. Парні зразки сироватки корисні тільки для ретроспективної діагностики з дослідницькою метою (А – II).

Резюме доказів

Для впливу на клінічне введення рекомендуються тести на грип, які забезпечують точні і своєчасні результати. ЗТ-ПЛР має високу чутливість і є надзвичайно точним для виявлення вірусу грипу А і В в клінічних зразках з дихальних шляхів, і може забезпечити результати протягом декількох годин, але в багатьох клінічних закладах своєчасні результати не можуть бути доступні. Мультиплексний ЗТ-ПЛР може бути використаний в деяких умовах для виявлення цілого спектру респіраторних вірусних патогенів.

Експрес-тести на антигени мають більш низьку точність для виявлення інфекції вірусу грипу порівняно з ЗТ-ПЛР або вірусною культурою; таким чином, негативні результати тестів може бути важко інтерпретувати [103 – 109], хоча ці тести можуть дати результати протягом від декількох хвилин до декількох годин. Імунофлуоресценція часто доступна в лабораторіях лікарень і має помірно високу чутливість і високу специфічність порівняно з вірусною

культурою, але це вимагає якісної техніки збору зразків, флуоресцентного мікроскопу і навченого клінічного персоналу лабораторії [99]. Імунофлуоресцентне фарбування центрифужованих секретій дихальних шляхів може забезпечити більш високу чутливість, ніж стандартні прямі флуоресцентні антитіла, непрямі антитіла або експрес-тести на грип [110]. Імунофлуоресцентні респіраторні вірусні набори кількох антигенів, які доступні в деяких закладах, також виявляють віруси парагрипу 1–3, респіраторно-синцитіальний вірус, аденовірус і людський метапневмовірус. Комерційні швидкі тести для діагностики грипу широко доступні, прості у використанні, можуть використовуватися в якості тестів на місці спостереження за пацієнтом і можуть надати результати за 10 – 30 хв. Однак, не всі клінічні зразки підходять для експрес-тестів на грип і також слід дотримуватися інструкції виробника, вкладеної в упаковку. Окрім того, хоча швидкі тести на грип мають допустимі особливості, їх чутливість варіюється від слабкої до середньої, порівняно із ЗТ-ПЛР або вірусною культурою [99, 106, 107, 111, 112]. Ні експрес-тести на антиген, ні імунофлуоресцентні аналізи не визначають підтип вірусу грипу А. Найголовніше, слід враховувати обмеження інтерпретації результатів (див. «Як інтерпретуються результати тестів на грип?» нижче). Традиційно, вірусна культура (в тому числі одношарова культура) вважається «золотим стандартом» для виявлення інфекції вірусу грипу у людини. Хоча вірусні культури не забезпечують своєчасні результати, вони важливі як джерело вірусологічних даних про характеристики штаму, такі як порівняння антигену з штамами вакцини грипу і чутливість до противірусних препаратів, які мають важливе значення для лікарів та охорони здоров'я. Результати можуть не бути корисними при прийнятті клінічних рішень, але можуть бути корисними для виявлення інфекції вірусу грипу, коли інші скринінг-тести дають хибно негативні результати і як підтвердження ряду негативних результатів швидких тестів на грип, зокрема, в контексті інституційних спалахів. Характеристика і докладний аналіз вірусів грипу, виділених під час позасезонної активності, особливо важливі для цілей спостереження за здоров'ям населення (для моніторингу антигенного дрейфу, вибору вакцини для штаму грипу, ефективності вакцини проти грипу і появи нових штамів грипу) і можуть надати можливість діагностування інших вірусів, що можуть мати особливе значення для людей з ослабленим імунітетом. Тестування противірусної чутливості, імовірно, матиме все більше значення з плином часу, але в даний час доступне лише в обмеженому числі референтних лабораторій. Результати тестування противірусної чутливості в даний час не доступні своєчасно, аби зробити свій внесок у клінічне лікування.

Як інтерпретуються результати тестів на грип?

Рекомендації

13. Щоб правильно інтерпретувати результати тестів, лікарі повинні знати і розуміти обмеження тестів на грип, особливо у випадку скринінг-тестів, таких як імунофлюоресценція і наявні комерційні експрес-тести на грип, а також рівень активності грипу серед населення, котре проходить тестування (див. табл. 7). Клініцисти мають також розуміти, що позитивний результат тесту на грип не виключає бактеріальну ко-інфекцію та оцінку потенційної потреби в антибіотиках (А – II).

а. Позитивний результат скринінг-тест, швидше за все, буде істинно позитивним в періоди піку активності грипу в протестованій популяції.

б. Позитивний результат скринінг-тесту, швидше за все, буде хибно позитивним в періоди низької активності грипу в протестованій популяції, в тому числі в ранні та пізні сезони грипу. Необхідно розглянути можливість проведення підтверджуючого тесту, такого як ПЛР або вірусної культури.

в. Негативний результат скринінг-тесту, швидше за все, буде істинно негативним в періоди низької активності грипу в протестованій популяції.

г. Негативний результат скринінг-тесту, швидше за все, буде хибно негативним у періоди пікової активності грипу в протестованій популяції. Необхідно розглянути можливість проведення підтверджуючого тесту, такого як ПЛР або вірусної культури.

Таблиця 7. Інтерпретація експрес-тесту на антиген грипу у пацієнтів із грипоподібним захворюванням

Активність грипу	Позитивне прогностичне значення ^{a,b}	Негативне прогностичне значення ^{b,c}
Дуже низька (літо)	Дуже низьке	Дуже високе
Низька (ранній чи пізній сезон)	Від низького до помірного	Високе
Високий спалах у громаді	Високе	Від низького до помірного
Пік активності	Дуже високе	Низьке

^a Пропорція пацієнтів з позитивним результатом тесту, які хворі на грип
^b Впливає чутливість скринінгового тесту, специфічність і поширеність грипу у досліджуваній популяції; припускається середня чутливість 70–75%, а середня специфічність 90–95% порівняно з вірусною культурою або ЗТ-ПЛР. Чутливість у дітей (70–90%) значно вища, ніж у дорослих (<40% до 60%).
^c Пропорція пацієнтів з негативними результатами тесту, у яких немає грипу

Резюме доказів

На результати тестів на грип впливають рівень активності грипу в популяції, яка проходить тестування (тобто, поширеність), характеристики тесту порівняно із «золотим стандартом», імовірність попереднього діагнозу, чи має людина ознаки і симптоми грипу, чи вірус грипу активно відтворюється в організмі, правильний збір та транспортування зразків і належні процедури тесту [99]. Інтерпретація результатів тесту залежить від прогностичних значень тесту (тобто позитивні і негативні прогностичні значення). Позитивна і негативна прогностична цінність знаходяться під впливом, насамперед, поширення вірусу грипу в протестованій популяції і чутливості і специфічності тесту для виявлення інфекції вірусу грипу порівняно з «золотим стандартом» [99, 105]. Чутливість і специфічність тесту грипу є фіксованими параметрами, у той час як поширеність циркулюючих вірусів грипу з часом змінюється в будь-якому суспільстві (див. табл. 7). Хибно позитивні і хибно негативні результати можливі при наявних скринінг-тестах, залежно від характеристик тесту, якості зразка, рівня активності грипу в популяції та інших факторів [99]. Наприклад, хоча малоімовірно, що особи, які отримують живі ослаблені вакцини, забажають тестування на грип незабаром після введення вакцини, ці особи можуть бути носіями вакцинальних зразків вірусу у верхніх дихальних шляхах протягом 7-ми днів після щеплення інтраназально і можуть дати позитивні результати на грип протягом цього періоду [113, 114].

ПРОТИВІРУСНІ ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ

Хто повинен проходити лікування противірусними лікарськими засобами?

Рекомендації

14. Лікування противірусними лікарськими засобами призначається дорослим і дітям з вірусом грипу, які відповідають наступним критеріям:

а. Особи з лабораторно підтвердженим вірусом або високою підозрою на інфекцію вірусом грипу з високим ризиком розвитку ускладнень (див. табл. 5), протягом 48-ми год після появи симптомів. Переваги були найкраще оцінені в основному серед здорових дорослих з неускладненим грипом, лікування яких було розпочато протягом 48-ми год після появи симптомів, хоча і менша кількість осіб з умовами, що підвищують ризик розвитку ускладнень грипу, також були включені у дослідження. Для розробки рекомендацій щодо ведення осіб через >48-ми год після появи симптомів доступно менше даних. Лікування рекомендується незалежно від статусу щеплення проти грипу і незалежно від тяжкості хвороби (А – II).

б. Особи, які потребують госпіталізації з лабораторно підтвердженим вірусом або високою підозрою на грип, незалежно від основної хвороби або статусу щеплення проти грипу, якщо лікування може бути розпочато протягом 48-ми год після появи симптомів (А – II). Проте, особи, які потребують госпіталізації з лабораторно підтвердженим грипом, чий позитивний

результат лабораторного тесту на грип отриманий від зразків, що були отримані пізніше 48-ми год від початку захворювання, також можуть отримувати лікування (В – II).

15. Слід розглядати можливість лікування дорослих і дітей з грипом, які відповідають наступним критеріям:

а. Амбулаторні хворі, стан яких не покращується і які мають високий ризик розвитку ускладнень (див. табл. 5), і у яких є позитивний результат тесту на грип зі зразка, отриманого пізніше 48-ми год після появи симптомів (С – III).

б. Амбулаторні хворі з лабораторно підтвердженим вірусом або високою підозрою на грип, які не мають підвищеного ризику розвитку ускладнень, симптоми яких проявилися впродовж 48-ми год до звернення і які бажають скоротити тривалість хвороби і в подальшому скоротити ризик ускладнень (А – I) або які знаходяться в тісному контакті з людьми, котрі мають високий ризик розвитку ускладнень [вторинних по відношенню до грипу (див. табл. 5)]. Ті, чий симптоми тривають довше 48-ми год, зберігається помірний чи тяжкий стан, також можуть отримувати лікування, але безпека й ефективність у цієї популяції не були проаналізовані проспективно (В – III).

WHO Guidelines for Pharmacological Management of Pandemic Influenza A (H1N1) 2009 and other Influenza Viruses (February 2010)

Рекомендація 1: Пацієнти, які мають тяжку або прогресуючу хворобу, повинні розпочати лікування озельтамівіром якомога швидше. (Сильна рекомендація, низька якість доказів).

Ця рекомендація стосується всіх груп пацієнтів, включаючи вагітних, жінок у післяпологовому періоді (до 2-х тижнів після пологів) і матерів.

Seasonal Influenza in Adults and Children – Diagnosis, Treatment, Chemoprophylaxis, and Institutional Outbreak Management: Clinical Practice Guidelines of the Infectious Diseases Society of America (2009)

Які противірусні препарати слід використовувати для лікування?

Рекомендації

16. Віруси грипу та їх чутливість до наявних противірусних препаратів стрімко розвиваються. Клініцисти повинні бути обізнаними у місцевих моделях циркуляції грипу в своїх громадах протягом усього сезону грипу. Поточну й оновлену інформацію про стійкість до противірусних препаратів та рекомендації щодо противірусних препаратів можна знайти на веб-сайті «CDC's influenza» (<http://www.cdc.gov/flu>). На основі даних по чутливості до противірусних препаратів станом на березень 2009 року, інфекцію грипу А (H1N1) слід лікувати занамівіром або адамантаном (переважно римантадин, через його більш сприятливі побічні реакції); озельтамівір не повинен використовуватися для лікування інфекції вірусу грипу А (H1N1). Інфекцію вірусу грипу А (H3N2) слід лікувати озельтамівіром або занамівіром; адамантан не повинен використовуватися для лікування грипу А (H3N2). Якщо інформація про підтип недоступна, грип повинен лікуватися занамівіром або комбінацією озельтамівіру і римантадину. Вірусу грипу В слід лікувати тільки озельтамівіром або занамівіром. Таблиця 2 містить детальну інформацію про противірусні препарати у відповідних вікових групах (А – II).

Коментар робочої групи: робоча група вважає за потрібне представити в табличному вигляді рекомендацію щодо лікування грипу типу А (IDSA, 2009).

<i>Лікування грипу типу А (IDSA, 2009)</i>		
<i>А (H₁N₁)</i>	<i>А (H₃N₂)</i>	<i>А (підтип не визначено)</i>
<i>Занамівір АБО адамантан (переважно римантадин). Озельтамівір не повинен використовуватися</i>	<i>Озельтамівір АБО занамівір. Адамантани не повинні використовуватися</i>	<i>Занамівір АБО озельтамівір разом з римантадином</i>

Поточну й оновлену інформацію про стійкість до противірусних препаратів можна знайти на веб-сайті www.euroflu.org

WHO Guidelines for Pharmacological Management of Pandemic Influenza A (H1N1) 2009 and other Influenza Viruses (February 2010)

Рекомендація 2: У ситуації, коли озельтамівір не доступний або його не можна використовувати, хворим з тяжкою або прогресуючою хворобою слід давати, якщо можливо, інгаляційний занамівір. (Сильна рекомендація, дуже низька якість доказів).

Рекомендація 3: Пацієнти, які мають тяжку або прогресуючу хворобу, повинні розпочати лікування озельтамівіром якомога швидше. Слід звернути увагу на використання більш високих доз, наприклад, 150 мг двічі на день (для дорослих) і більш тривале лікування в залежності від клінічної реакції. (Сильна рекомендація, низька якість доказів).

Рекомендація 5: Пацієнти, які мають неускладнену хворобу, викликану підтвердженою або підозрюваною вірусною інфекцією, та знаходяться у групі високого ризику розвитку тяжкої або ускладненої хвороби, повинні розпочати лікування озельтамівіром або занамівіром якомога швидше. (Сильна рекомендація, низька якість доказів).

Ця рекомендація стосується всіх груп пацієнтів, включаючи вагітних, жінок у післяпологовому періоді (до 2-х тижнів після пологів) і матерів-годувальниць.

Пацієнти, які мають неускладнену хворобу, але не знаходяться у групі високого ризику розвитку тяжкої або ускладненої хвороби, можливо, не будуть потребувати лікування противірусними препаратами. Рішення про лікування залежатиме від клінічної оцінки і наявності противірусних препаратів. Пацієнтів, які звертаються за медичною допомогою, але не отримують противірусне лікування, слід проконсультувати щодо ознак прогресування або погіршення хвороби і їм слід порадити негайно звернутися до лікаря, якщо їх стан погіршиться або залишиться таким же.

Рекомендація 6: Діти, які мають тяжку або прогресуючу хворобу, повинні розпочати лікування озельтамівіром якомога швидше. (Сильна рекомендація, низька якість доказів)

Ця рекомендація стосується всіх дітей, включаючи новонароджених та дітей молодшого віку, зокрема до 2-х років).

Рекомендація 8: Діти, які мають неускладнену хворобу, викликану підтвердженою або підозрюваною вірусною інфекцією, та знаходяться у групі високого ризику розвитку тяжкої або ускладненої хвороби, повинні розпочати лікування озельтамівіром або занамівіром якомога швидше. (Сильна рекомендація, низька якість доказів)

Ця рекомендація стосується всіх немовлят і маленьких дітей (зокрема, віком до 2-х років), оскільки вони, як відомо, схильні до вищого ризику розвитку тяжкої або ускладненої хвороби.

Рекомендація 9: Пацієнти, які мають тяжку або прогресуючу хворобу, стійку до озельтамівіру, але точно чутливу або імовірно чутливу до занамівіру, повинні лікуватися занамівіром. (Сильна рекомендація, дуже низька якість доказів)

Рекомендація 10: Вагітні і діти віком до 1-го року з неускладненим захворюванням через сезонний грип А (H1N1) не повинні лікуватися амантадином або римантадином. (Сильна рекомендація, дуже низька якість доказів).

Рекомендація 12: Пацієнтам з підтвердженим або підозрюваним грипом не слід призначати рибавірин у вигляді монотерапії. Якщо рибавірин повинен використовуватися в поєднанні з іншими методами лікування, це має бути зроблено тільки в контексті проспективних клінічних досліджень та вірусологічного збору даних в рамках затвердженого протоколу дослідження.

Рекомендація 13: Вагітним з підтвердженим або підозрюваним грипом не слід призначати рибавірин у вигляді лікування або хіміопрофілактики. (Сильна рекомендація, нормативне протипоказання).

Що стосується всіх досліджуваних, регіональних¹⁵ та інших не дозволених методів лікування, включаючи всі противірусні препарати і препарати на їх основі, як зазначено вище, Група з розробки настанови надає наступну рекомендацію:

Рекомендація 14: Пацієнтам з підтвердженою або підозрюваною інфекцією вірусу грипу не слід призначати досліджувані, регіональні та інші несанкціоновані методи лікування, окрім як у контексті проспективних клінічних досліджень та вірусологічного збору даних в рамках затвердженого протоколу дослідження.

Рекомендація 16 також повинна застосовуватися до використання комбінації противірусних препаратів (у тому числі дозволених ліків), оскільки існують дані кількох опублікованих клінічних досліджень щодо безпеки та ефективності таких комбінацій.

Рекомендація 15: У пацієнтів з підтвердженим або підозрюваним грипом досліджувані інгібітори нейрамінідази повинні використовуватися тільки в контексті клінічних досліджень або згідно з відповідними положеннями використання в надзвичайній ситуації.

Рекомендація 16: Занамівір, що містить лактозу (порошок для інгаляцій), не повинен вводитися через небулайзер. (Сильна рекомендація, нормативне попередження).

Лікування загострення супутніх захворювань (основних захворювань) і супутніх інфекцій повинно здійснюватися відповідно до стандартів лікування таких станів, за винятком випадків, кваліфікованих нижче.

Seasonal Influenza in Adults and Children – Diagnosis, Treatment, Chemoprophylaxis, and Institutional Outbreak Management: Clinical Practice Guidelines of the Infectious Diseases Society of America (2009)

Противірусні препарати, доступні для лікування грипу

Історично склалося, що адамантани (амантадин і римантадин) були інгібіторами для більшості типів грипу, але не для вірусів грипу В. Проте, значне поширення високих рівнів стійкості до амантадину і римантадину серед вірусу грипу А (H3N2) і обмежена стійкість серед вірусу грипу А (H1N1) були зареєстровані з 2006 року [115 – 117].

Інгібітори нейрамінідази (озельтамівір і занамівір) мають активність проти вірусів грипу А і В. Зниження ефективності озельтамівіру іноді повідомлялося для лікування грипу В [118, 119]. Хоча показники стійкості до інгібіторів нейрамінідази були загалом низькими до 2007 року [120, 121], з 2007–2008 років в багатьох країнах повідомлялося про появу стійкості до озельтамівіру серед штамів вірусу грипу А (H1N1) [122 – 131]. Обидва занамівір і адамантани активні щодо стійких до озельтамівіру типів грипу (H1N1). Римантадину віддають більшу перевагу, ніж амантадину, через його більш сприятливі побічні реакції. В лабораторіях всього світу в даний час відслідковують стійкість до противірусних препаратів. Лікарі, які лікують пацієнтів з грипом, повинні бути інформовані про місцеві публічні дані про стан здоров'я, якщо це можливо, про тип і підтипи грипу, які циркулюють в їх районі. Поточну й оновлену інформацію щодо стійкості до противірусних препаратів та рекомендації щодо противірусних препаратів можна знайти на веб-сайті «CDC's influenza» (<http://www.cdc.gov/flu>).

***Коментар робочої групи:** актуальну інформацію щодо грипу в Україні можна знайти на сайті МОЗ України (www.moz.gov.ua) та сайті Центра громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України (<https://phc.org.ua>).*

Обидва в даний час ліцензовані інгібітори нейрамінідази дозволені до застосування у дорослих і дітей. Озельтамівір схвалений для лікування грипу у немовлят і дітей віком від 1-го року у формі таблеток і суспензії, а занамівір призначений для лікування грипу у дітей віком від 7-ми років в такій же інгаляційній формі порошку, що застосовують у дорослих. Озельтамівір не схвалений для терапії у дітей у віком до 1-го року через відсутність адекватних даних про безпеку та ефективність і через побоювання щодо токсичності для центральної нервової системи у новонароджених щурів. Проте, обмежені ретроспективні дані про безпеку та ефективність озельтамівіру в цій молодій віковій групі на сьогоднішній день

не продемонстрували вікової токсичності, що пов'язана з ліками [132, 133]. В одному додатковому неопублікованому дослідженні безпека озельтамівіру у дітей віком до 1-го року ретроспективно розглядалася Спільною дослідницькою групою з противірусних препаратів Національного інституту здоров'я у 15-ти педіатричних закладах охорони здоров'я. Були визначені 180 дітей віком до 1-го року, які отримували противірусну терапію грипу озельтамівіром або адамантаном. Озельтамівір отримували 64%; одна третина (62 дитини) були віком до 6-ти місяців. Неврологічні події під час і через 1 місяць після завершення терапії порівнювалися між озельтамівіром і адамантаном у немовлят, при чому статистично або клінічно значущих відмінностей між групами відзначено не було [134]. Проспективні оцінки безпеки та ефективності озельтамівіру у цій віковій групі ведуться в даний час.

Коментар робочої групи: станом на жовтень 2017 року занамівір дозволений для використання в Україні з 5-ти років.

Віруси грипу А і В є чутливими до рибавірину *in vitro*. Аерозольний рибавірин був використаний для лікування грипу, хоча дані у людей обмежені, і аерозольний рибавірин може розглядатися для тяжкохворих пацієнтів, які не можуть отримати ліки перорально або за допомогою дискхалера [135 – 139]. Пероральний рибавірин також був ефективним при неускладнених захворюваннях, хоча необхідні більш високі дозування [140]. Внутрішньовенний рибавірин, хоча на стадії дослідження, також може мати клінічне застосування у випадках тяжких хвороб, особливо у поєднанні з іншими противірусними агентами [141 – 143].

Дані про користь лікування інгібіторами нейрамінідази у дорослих

У метааналізі РКД раннє лікування неускладненого грипу у здорових в іншому відношенні дорослих інгібіторами нейрамінідази скоротило як ускладнення (СШ в залежності від лікування 0,43), так і титри вірусу грипу в зразках зі слизової носа впродовж 24 год [144]. Озельтамівір значно знижує показник госпіталізацій (з усіх причин) протягом 30 днів – було показано в одному узагальненому аналізі РКД, що включали дорослих і підлітків, які були або раніше здорові або з високим ризиком розвитку ускладнень на рівні 1,7 – 0,7% (відносне зниження 59%) загалом [145]. Ретроспективний аналіз претензій виявив значне зниження випадків госпіталізації (1,3% проти 0,9%), коли озельтамівір був використаний для лікування грипоподібних захворювань [146]. Ретроспективний огляд графіків визначив скорочену тривалість перебування в стаціонарі серед госпіталізованих літніх пацієнтів з грипом при лікуванні протягом 48 год після появи симптомів [147].

Результати рандомізованих досліджень, що включали лише осіб, яких лікували протягом 48 год після появи симптомів, показали, що інгібітори нейрамінідази зменшують тривалість симптомів неускладненого грипу на ~ 1 день серед амбулаторних хворих. Лікування також скорочує час полегшення симптомів грипу (зниження ризику для аналізу в залежності від лікування 1,2) і час, щоб повернутися до нормальної діяльності (зниження ризику для аналізу в залежності від лікування 1,23) [148]. В одному метааналізі було показано, що використання симптоматичних препаратів та антибіотиків не було зменшене у лікованих пацієнтів [148]. На противагу цьому, сукупний аналіз РКД занамівіру й озельтамівіру різними дослідниками виявив значне абсолютне скорочення використання антибіотиків на 5% для кожного (18% проти 13% [149], 10% проти 5% для частоти пов'язаних з грипом ускладнень нижніх дихальних шляхів в результаті застосування антибіотиків [145]). Інший сукупний аналіз ефективності застосування занамівіру виявив значне 9% (тобто 25% проти 16%) зниження темпів ускладнень від застосування антибіотиків серед осіб із груп високого ризику [150]. Ретроспективний аналіз претензій виявив значне зниження використання антибіотиків на 2,4% (19,4% проти 17%), пов'язане з використанням озельтамівіру [146]. Інші спостережні дослідження показали, що застосування озельтамівіру пов'язане із скороченням госпіталізацій і меншою частотою ускладнень нижніх дихальних шляхів в окремих групах високого ризику з грипом, у тому числі мешканців будинків для людей літнього віку, хворих на лейкоз і реципієнтів гемопоетичних стовбурових клітин [151 – 154].

Ретроспективний аналіз з використанням великих баз даних страхування осіб з клінічним діагнозом грип повідомив про скорочення госпіталізацій серед амбулаторних хворих віком від 1-го року з грипоподібним захворюванням, які лікувалися озельтамівіром (26%, 95% ДІ 10 – 39%) [146], менше госпіталізацій серед раніше здорових осіб віком від 13-ти років, які лікувалися не довше 1-го дня (22%; 95% ДІ, 9–33%) [155] і менше госпіталізацій з усіх причин серед хворих на цукровим діабетом старше 18-ти років, які знаходилися на лікуванні не довше 1-го дня (30%; 95% ДІ, 6–48%) [156].

Дослідження серед осіб з високими ризиками є більш обмеженими в розмірах. В об'єднаному аналізі РКД по озельтамівіру, що згадувалися вище, озельтамівір був пов'язаний зі значним зниженням темпів госпіталізації з грипом з 3,2% до 1,6% (відносне зниження – 50%) у осіб з високими ризиками. В об'єднаному аналізі серед осіб з високим ризиком, використання занамівіру було пов'язано зі значно ранішим поверненням до діяльності за 3 дні, і зниженням використання антибіотиків на 9% [150]. У метааналізі досліджень за участю осіб з високим ризиком, занамівір (але не озельтамівір) був асоційований зі скороченням часу полегшення симптомів [157]. Обсерваційне дослідження продемонструвало покращення результатів у пацієнтів з лейкозом, що проходили лікування грипу [152].

Важливо відзначити, що всі рандомізовані дослідження, проведені до теперішнього часу, включали лише пацієнтів, які отримували лікування протягом 48 год після появи симптомів. У більшості осіб грип є самообмежувальною хворобою. Для здорових в іншому відношенні дорослих амбулаторних пацієнтів вірусні титри вже зменшуються через 48 год після початку захворювання [158 – 160]. Як і очікувалося, у таких хворих переваги від противірусних препаратів найбільші, якщо їх призначати якомога раніше [161,162]. У проспективному відкритому дослідженні терапії озельтамівіром, розпочатої протягом 48 год після появи симптомів, лікування, що розпочалося не пізніше ніж через 6 год після появи симптомів, скоротило тривалість симптомів на 3,1 дні порівняно із початком терапії пізніше 36 год після початку хвороби [161]. Таким чином, для здорових в іншому відношенні дорослих пацієнтів, що не тяжко хворі, початок лікування пізніше 48 год після початку хвороби може мати мало користі.

В даний час є мало даних, щоб оцінити, чи є користь в разі початку лікуванні пацієнтів з тяжкою хворобою, в тому числі тих, хто вимагає госпіталізації з приводу грипу або його ускладнень пізніше 48-им год після появи симптомів. Жодне проспективне адекватно контрольоване клінічне дослідження за участю пацієнтів, які хворі на тяжку форму грипу, або за участю тих, хто має документальне підтвердження, що виділяє вірус грипу пізніше 48-им год після появи симптомів, не було завершено. Одне когортне дослідження серед госпіталізованих дорослих з грипом повідомило, що лікування озельтамівіром, включаючи початок лікування осіб пізніше 48 год після початку хвороби, призвело до значного зниження смертності протягом 15-ти днів після початку хвороби [163]. Слід зазначити, що майже 90% пацієнтів, які лікувалися озельтамівіром, мали позитивні результати експрес-тестів на антигени. Лікування озельтамівіром, навіть із затримкою, було пов'язане з покращенням виживаності у хворих на грип А (H5N1), багато з яких мали вірусну пневмонію [8]. Профілі вартості і безпеки озельтамівіру досить сприятливі, так, що багато експертів рекомендують, щоб пацієнти, які потребують госпіталізації з приводу грипу, регулярно отримували терапію противірусними препаратами [163].

Дані про користь лікування інгібіторами нейрамінідази у дітей

Озельтамівір досліджували у здорових дітей віком від 1-го до 12-ти років з неускладненим грипом у проспективному рандомізованому подвійному сліпому плацебо-контрольованому дослідженні, в якому відповідно до критеріїв включення було обов'язковим, щоб діти мали симптоми грипу впродовж 48-ми год [164]. П'ятиденний курс лікування озельтамівіром порівняно із плацебо був пов'язаний зі зменшенням медіани часу до регресії клінічної картини хвороби до 36-ти год. Значне зниження виділення вірусу було також відзначено у дітей, які отримували лікування, з майже повною регресією виділення вірусу протягом 4-х

днів для дітей, які отримували лікування, порівняно з 6-ма днями для контрольної групи дітей. Ускладнення грипу також були скорочені у групі озельтамівіру; захворюваність діагностованого лікарем гострого середнього отиту була скорочена на 44% порівняно з частотою серед пацієнтів, які отримували плацебо.

У дослідженнях дітей віком від 6-ти до 12-ти років з астмою, які отримували озельтамівір або плацебо при неускладненій грипозній інфекції, значне покращення функції легень було відзначено на 6-й день після лікування, хоча ніякої різниці в медіані часу до регресії хвороби виявлено не було [165]. Один ретроспективний огляд використання медичних послуг дітьми, яким було виставлено клінічний діагноз грипу, повідомив, що діти віком від 1-го до 12-ти років, яким був призначений озельтамівір протягом 24-х годин після встановлення діагнозу, зазнали 52% зниження частоти наступних звернень із клінічно діагностованою пневмонією, порівняно з дітьми, які не отримували лікування (відносний ризик 0,483; 95% ДІ 0,326–0,717). Окрім того, спостерігалось також значне скорочення використання антибіотиків в амбулаторних відділеннях і відділеннях невідкладної допомоги [166].

Рандомізоване подвійне сліпе проспективне дослідження інгаляційного занамівіру, який вводився двічі на день протягом 5-ти днів дітям віком від 4-х до 12-ти років, показало, що тривалість симптомів хвороби була знижена на 1,25 дні в інфікованих грипом дітей, які отримували занамівір, порівняно з плацебо [167]. У 3-х дослідженнях осіб віком старше 12-ти років лікування занамівіром зменшило тривалість симптомів на 1–2,5 дні у грип-позитивних хворих [168 – 170]. У багатоцентровому проспективному дослідженні суб'єктів, терапія яких була розпочата протягом 30-ти год після появи симптомів, регресія основних симптомів відбулася на 3 дні раніше в групі лікування порівняно з контрольною групою [162]. Одне нерандомізоване відкрите дослідження занамівіру порівняно з озельтамівіром не виявило різниці в часі щодо скорочення гарячкового періоду в дитячих амбулаторних відділеннях у пацієнтів, інфікованих грипом А (H1N1), грипом А (H3N2) або грипом В [171]. У госпіталізованих дітей лікування озельтамівіром або занамівіром значно знизило тривалість гарячки порівняно із плацебо у дітей, інфікованих циркулюючими вірусами А (H3N2) і В, при чому зменшення було аналогічним для противірусних препаратів. Хоча використання ні озельтамівіру, ні занамівіру не зменшило тривалість позитивної культури при циркулюючих вірусах А (H3N2) в цьому дослідженні, занамівір зменшив тривалість виділення вірусу В, порівняно із відсутністю лікування [91].

Одне дослідження порівнювало занамівір і озельтамівір і не виявило жодної різниці між двома препаратами у відношенні часу до скорочення гарячкового періоду в дитячих амбулаторних відділеннях у хворих на грип А (H3N2) або В [171].

Стійкість до противірусних препаратів

Значно поширені високі рівні стійкості до амантадину і римантадину вірусів грипу А (H3N2) й обмежена стійкість грипу А (H1N1) були засвідчені з 2006 року [115 – 117]. Для лікування або хіміопрофілактики зараження вірусом грипу А (H3N2) повинні використовуватися тільки інгібітори нейрамінідази. Стійкість до інгібіторів нейрамінідази виникає через однокрокові мутації, й ізоляція стійкого до озельтамівіру вірусу була відмічена під час і після лікування, особливо у дітей [164, 172, 173]. У пацієнтів з ослабленим імунітетом поява стійких штамів була пов'язана з відсутністю вірусологічної відповіді і прогресуючим захворюванням [174, 175]. Виявлення стійких до озельтамівіру вірусів грипу А або В серед циркулюючих ізолятів громад раніше були рідкістю, навіть у таких країнах, як Японія, де є високий рівень використання озельтамівіру [121, 176]. Проте, починаючи з 2007–2008 років стійкі до озельтамівіру штами грипу А (H1N1), пов'язані з певною мутацією в гені N274Y нейрамінідази, були зареєстровані в багатьох країнах [122–131]. Циркуляція цих резистентних варіантів не була пов'язана з використанням озельтамівіру, а пов'язані інфекції мали клінічні особливості та результати, аналогічні інфекціям, викликаним чутливим до озельтамівіру вірусом грипу А (H1N1). Проте прогресивна вірусна реплікація і летальний результат, незважаючи на отримання озельтамівіру, були зареєстровані у пацієнтів,

інфікованих стійким вірусом грипу А (H1N1) [177]. Ці штами зберегли чутливість до занамівіру та адамантану. Поточну й оновлену інформацію щодо стійкості до противірусних препаратів та рекомендації щодо противірусних препаратів можна знайти на веб-сайті «CDC's influenza» (<http://www.cdc.gov/flu>).

Побічні реакції

В одному метааналізі противірусного лікування грипу у дорослих зазначається, що інгібітори нейрамінідази не були пов'язані з будь-якими значними побічними реакціями [148]. Нудота і блювання є найбільш поширеними побічними реакціями лікування озельтамівіром і були зареєстровані в 9–10% дорослих, які отримували лікування [178]. У дітей побічні реакції після введення озельтамівіру також головним чином були шлунково-кишковими, при чому 14% дітей, які приймали озельтамівір, повідомили про блювоту, порівняно з 8% заражених грипом дітей, які приймали плацебо [164]. В Японії психоневрологічні побічні реакції були зареєстровані в ~1 на 100 000 призначень озельтамівіру, в основному, у підлітків [179]. Поки не ясно, чи були ці події пов'язані з озельтамівіром, грипом або певною комбінацією, яка може включати в себе генетичну схильність до цих побічних реакцій. Зовсім недавно японське дослідження, котре не було опубліковане, оцінило використання озельтамівіру в 10 000 чоловік віком молодше 18-ти років і не виявило ніяких доказів психоневрологічних побічних реакцій у цій групі населення [180]. Психоневрологічні побічні реакції час від часу відмічалися у дорослих, які приймали озельтамівір [181]. Вкладиші для озельтамівіру і занамівір у США містять попередження про потенційні несприятливі психоневрологічні побічні реакції [178, 182].

У 11% пацієнтів, які отримували занамівір, не було зареєстровано жодних побічних реакцій [162, 183, 184]. Проте, занамівір є пероральним інгаляційним порошком і є повідомлення про випадки бронхоспазму, пов'язані з лікуванням занамівіром [185]. Через стурбованість відносно бронхоспазмів і зниження легеневої функції після інгаляції занамівіру у дітей та дорослих пацієнтів із супутнім захворюванням дихальних шляхів, у тому числі астмою та хронічним обструктивним захворюванням легень, занамівір цим особам не призначається [182]. Одне проспективне рандомізоване дослідження пацієнтів з грипом, які мали астму (від легкого до помірного ступеня) або хронічне обструктивне захворювання легень, не виявило ніяких відмінностей у побічних реакціях або спірометричних вимірюваннях між занамівіром і плацебо; у пацієнтів, які отримували занамівір, скоротився час боротьби з хворобою і пришвидшилося покращення самостійно перевічених значень максимальної швидкості видиху [186].

У дорослих та дітей з грипом можуть розвинутися потенційно серйозні ускладнення, пов'язані з бактеріальними ко-інфекціями. Особливу увагу слід звернути на можливість пов'язаних з грипом ускладнень в уразливих групах населення, які зазвичай проживають в спеціалізованих закладах. Осіб з високим ризиком розвитку таких ускладнень (див. табл. 5) слід ретельно перевірити на вторинну бактеріальну пневмонію – поширену причину смерті в цій групі населення. Медичні співробітники також повинні бути поінформовані про значне збільшення ко-інфекції золотистого стафілокока (у першу чергу метицилін-резистентна ко-інфекція золотистого стафілокока) серед дітей з тяжким або смертельним грипом у США [45, 52, 54, 55]. Противірусне лікування може бути недостатнім для лікування тяжкохворих пацієнтів з ускладненнями грипу, тому відповідне лікування антибіотиками має здійснюватися згідно з результатами мікробіологічних досліджень і науково обґрунтованих рекомендацій, якщо є докази або підозри щодо серйозної бактеріальної інфекції у госпіталізованих пацієнтів [187]. Коли пацієнти лікуються від грипу, лікарі повинні бути готові до можливості того, що тривалі симптоми або погіршення можуть свідчити про бактеріальну інфекцію і повинні консультувати своїх пацієнтів належним чином.

AAP, 2017. Recommendations for Prevention and Control of Influenza in Children, 2017–2018

Використання противірусних препаратів

Озелтамівір (пероральний) залишається противірусним препаратом вибору для лікування інфекцій грипу. Занамівір (інгаляційний), хоча його важче вводити, є однаково прийнятною альтернативою у пацієнтів без хронічних респіраторних хвороб. Перамівір (внутрішньовенний), третій інгібітор нейрамінідази, доступний для дітей, які не можуть абсорбувати перорально або ентерально призначений озелтамівір або переносити призначений інгаляційно занамівір. Внутрішньовенний занамівір знаходиться на стадії дослідження і не схвалений у США. Невідомо, чи буде доступним (в рамках програм використання незареєстрованих препаратів) внутрішньовенний занамівір для застосування в період сезонного грипу 2017–2018 років. Було проведено проспективне відкрите педіатричне клінічне дослідження для дослідження фармакокінетики та клінічної/вірусологічної відповіді на лікування внутрішньовенним занамівіром дітей віком 6-ти місяців і старше з тяжкими формами грипу та не можуть переносити пероральні та інгаляційні інгібітори нейрамінідази. Незважаючи на те, що внутрішньовенний занамівір раніше був доступний для застосування (в рамках програм використання незареєстрованих препаратів) у тяжкохворих дітей за підтримки FDA через виробника GlaxoSmithKline, невідомо, чи буде він доступний для застосування (в рамках програм використання незареєстрованих препаратів) у період сезонного грипу 2017-2018 років.

Таблиця 3. Люди з високим ризиком ускладнень грипу та ті, яким рекомендоване противірусне лікування підозрюваного або підтвердженого грипу

Діти <2 років
Дорослі ≥65 років
Люди з хронічними легневими (включаючи астму) або серцево-судинними (крім гіпертонічної хвороби) розладами, порушеннями функції нирок або печінки, гематологічними порушеннями (включаючи серповидно-клітинну хворобу) або порушеннями обміну речовин (включаючи цукровий діабет) або з неврологічними розладами або порушеннями розвитку нервової системи [включаючи порушення головного чи спинного мозку, периферичних нервів, м'язів, таких як церебральний параліч, епілепсія (судоми), інсульт, розумова відсталість, затримка розвитку (від середньої до важкої), дистрофія м'язів або ураження спинного мозку)
Люди з імуносупресією, у тому числі спричиненою медикаментами або ВІЛ-інфекцією
Жінки, які вагітні або після пологів (впродовж 2-х тижнів після пологів)
Люди <19 років, які отримують тривале лікування ацетилсаліциловою кислотою
Американські індіанці/корінні жителі Аляски
Мешканці будинків сестринського догляду та пацієнти інших закладів постійного догляду
<i>Джерело:</i> адаптовано з CDC. Противірусні засоби для лікування та хіміопрофілактики грипу: рекомендації Консультативного комітету з практики імунізації (англ. Advisory Committee on Immunization Practices; ACIP). MMWR Recomm Rep. 2011; 60 (RR-1): 1-24.

Може виникнути противірусна резистентність до будь-якого лікарського препарату, що вимагає проведення безперервної оцінки на популяційному рівні, яка проводиться CDC. Якщо дані спостереження за грипом на місцевому або національному рівні свідчать про циркуляцію штамів грипу з відомим профілем противірусної резистентності, то, відповідно до даних CDC, емпіричне лікування може бути направлено на цей штам ефективним противірусним засобом. Під час сезону 2016–2017 рр. переважна більшість перевірених штамів грипу були чутливими до озелтамівіру, занамівіру та перамівіру. На відміну від цього, високий рівень резистентності до амантадину та римантадину зберігається серед вірусів грипу А, які в даний час циркулюють, також адамантани не є ефективними проти вірусів грипу В, тому ці препарати не повинні використовуватися в майбутньому сезоні, якщо тільки не змінюються типи резистентності. Тому важливо відзначити наступне:

- Поточні настанови з лікування противірусними препаратами (табл. 5) не змінюються протягом сезону 2017–2018 рр. і застосовуються як до немовлят, так і до дітей з підозрою на грип, коли відомо, що штами циркулюють у громаді або коли у немовлят і дітей при тестуванні підтверджується грип;
- Озельтамівір доступний у капсулах та у формі пероральної суспензії. Комерційно виготовлена рідка форма має концентрацію 6 мг/мл. Якщо комерційно виготовлена пероральна суспензія недоступна, капсула може бути відкрита та змішаний з простим сиропом або «Ora-Sweet SF (sugar-free)» в аптеках роздрібної торгівлі до кінцевої концентрації 6 мг/мл (див. Табл. 6); і
- Тривалий моніторинг епідеміології, зміна тяжкості та характеру резистентності штамів грипу може призвести до нових рекомендацій.

Таблиця 5. Резюме противірусного лікування клінічного діагностованого грипу впродовж сезону 2017-2018 років

Пропонувати лікування якомога швидше для дітей...	Розглядати лікування якомога швидше для...
Госпіталізованих з підозрою на грип	Будь-якої здорової дитина з підозрюваним грипом
Госпіталізованих з приводу тяжкого, ускладненого або прогресуючого захворювання, схожого на грип	Здорових дітей з передбачуваним грипом, які живуть вдома зі своїми братами чи сестрами або мають контакт вдома з дитиною віком <6 місяців або мають хворобу, яка може ускладнитися
З передбачуваним грипом (будь-якої тяжкості) і з високим ризиком ускладнень	

Таблиця 6. Рекомендоване дозування і схеми противірусних препаратів для лікування та хіміопрофілактики грипу у дітей впродовж сезону грипу 2017–2018 років: США

Препарат	Лікування (5 днів)	Хіміопрофілактика (10 днів)
Озельтамівір (перорально) ^a		
Дорослі	75 мг, двічі на день	75 мг, один раз на
Діти ≥ 12 міс відповідно до маси тіла		
≤ 15 кг (≤ 33 фунтів)	30 мг, двічі на день	30 мг, один раз на день
> 15 – 23 кг (33–51 фунтів)	45 мг, двічі на день	45 мг, один раз на день
> 23 – 40 кг (> 51 – 88 фунтів)	60 мг, двічі на день	60 мг, один раз на день
> 40 кг (> 88 фунтів)	75 мг, двічі на день	75 мг, один раз на день
Немовлята 9–11 міс ^b	3,5 мг/кг на дозу, двічі на день	3,5 мг/кг на дозу, один раз на день
Немовлята 0–8 міс ^b	3 мг/кг на дозу, двічі на день	3 мг/кг на дозу, один раз на день для немовлят 3–8 міс; не рекомендовано для немовлят <3 міс, крім критичних ситуацій через обмежені дані безпеки та ефективності в цій віковій групі
Недоношені немовлята	Деталі див. у виносці ^c	—
Занамівір (інгаляційно) ^d		

Дорослі	10 мг (2×5 мг/інгаляцію), двічі на день	10 мг (2×5 мг/інгаляцію), один раз на день
Діти (≥7 років для лікування, ≥5 років для хіміопротекції)	10 мг (2×5 мг/інгаляцію), двічі на день	10 мг (2×5 мг/інгаляцію), один раз на день
Перамівір (англ. Peramivir) (внутрішньовенно)^e		
	Лікування (1 день)	Не підтверджено для хіміопротекції
Дорослі та підлітки (≥13 років)	600 мг	
Діти (від 2 до 12 років)	12 мг/кг (до 600 мг)	

Джерела: Centers for Disease Control and Prevention. Antiviral agents for the treatment and chemoprophylaxis of influenza: recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP). MMWR Recomm Rep. 2011;60(RR-1):1–24; Kimberlin DW, Acosta EP, Prichard MN, et al. National Institute of Allergy and Infectious Diseases Collaborative Antiviral Study Group. Oseltamivir pharmacokinetics, dosing, and resistance among children aged <2 y with influenza. J Infect Dis. 2013;207(5):709–720. Food Drug Administration Center for Drugs Evaluation Research (2017). Rapivab [package insert]. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2017/206426s004lbl.pdf.—, not applicable

^a Озельтамівір призначають перорально, незалежно від їжі, хоча застосування з їжею може покращити переносимість препарату шлунково-кишковим трактом. Озельтамівір доступний як «Таміфлю» в капсулах по 30, 45 та 75 мг та в порошку для пероральної суспензії, який відновлюється, щоб забезпечити кінцеву концентрацію 6 мг/мл. Для суспензії концентрацією 6 мг/мл: доза 30 мг препарату міститься у 5 мл пероральної суспензії; доза 45 мг – у 7,5 мл пероральної суспензії; доза 60 мг – у 10 мл пероральної суспензії; доза 75 мг – у 12,5 мл пероральної суспензії. Якщо комерційно вироблена суспензія недоступна, суспензію можна виготовити в аптеці роздрібною торгівлі (остаточна концентрація також 6 мг/мл) на основі інструкцій, що містяться в упаковці. У хворих з нирковою недостатністю дозу слід підбирати на основі кліренсу креатиніну. Для лікування пацієнтів з кліренсом креатиніну 10–30 мл/хв слід давати дозу 75 мг один раз на день впродовж 5-ти діб. Для хіміопротекції хворих з кліренсом креатиніну 10–30 мл/хв слід давати дозу 30 мг один раз на день впродовж 10-ти діб після експозиції (контакту) або 75 мг один раз на два дні впродовж 10-ти діб після експозиції (контакту) (5 доз). Див. www.cdc.gov/flu/professionals/antivirals/antiviral-drug-resistance.htm.

^b Затверджено FDA для дітей віком до 2-х тижнів. З урахуванням попередніх фармакокінетичних даних та обмежених даних про безпеку, озельтамівір може застосовуватися для лікування грипу як у доношених, так і недоношених новонароджених з народження, оскільки користь терапії, імовірно, перевищує можливі ризики лікування.

^c Рекомендації щодо дозування озельтамівіру у недоношених новонароджених наступні. Рекомендоване дозування (на основі маси тіла) для недоношених немовлят нижче, ніж для немовлят. Недоношені немовлята можуть мати нижчий кліренс озельтамівіру через незрілу функцію нирок, а дози, рекомендовані для доношених немовлят, можуть призвести до високої концентрації лікарського засобу у цій віковій групі. Обмежені дані Спільної противірусної дослідницької групи Національного інституту алергології та інфекційних хвороб (англ. National Institute of Allergy and Infectious Diseases Collaborative Antiviral Study Group) є основою для дозування у недоношених немовлят з використанням постменструального (післяконцептуального) віку (гестаційний вік + хронологічний вік): 1,0 мг/кг/дозу, перорально, двічі на день – для тих, постменструальний вік кого <38 тижнів; 1,5 мг/кг/дозу, перорально, двічі на день – для тих, постменструальний вік кого 38–40 тижнів; 3,0 мг/кг на дозу, перорально, двічі на день – для тих, постменструальний вік кого >40

тижнів. Для надзвичайно недоношених дітей (<28 тижнів) слід звернутися до лікаря з дитячих інфекційних хвороб.

^d Занамівір вводять інгаляційно за допомогою власного пристрою «Diskhaler», що відпускається разом із препаратом. Занамівір – сухий порошок, а не аерозоль, і його не слід вводити за допомогою небулайзерів, апаратів штучної вентиляції легень або інших пристроїв, які зазвичай використовуються для введення лікарських засобів в аерозолях. Занамівір не рекомендується людям з хронічними хворобами органів дихання, такими як астма чи хронічна обструктивна хвороба легень, що підвищує ризик розвитку бронхоспазму.

^e Перамівір вводять внутрішньовенною впродовж 15–30 хвилин. Він доступний у вигляді прозорого безбарвного розчину в одноразових флаконах, що містять 200 мг перамівіру в 20 мл розчину хлориду натрію. У людей з нирковою недостатністю дозу слід регулювати на основі кліренсу креатиніну. Для лікування дорослих або підлітків (≥ 13 років) з кліренсом креатиніну 10–29 мл/хв – 100 мг; з кліренсом креатиніну 30–49 мл/хв – 200 мг. Для лікування дітей (від 2-х до 12-ти років): з кліренсом креатиніну 10–29 мл/хв – 2 мг/кг (до 600 мг); з кліренсом креатиніну 30–49 мл/хв – 4 мг/кг (до 600 мг) Див. https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2017/206426s004lbl.pdf.

Незалежно від статусу вакцинації проти грипу та того, чи захворювання розпочалось менше ніж 48 годин тому, лікування слід запропонувати якомога раніше, не чекаючи підтвердження тесту на грип у таких осіб (табл. 5):

- будь-яка госпіталізована дитина, яка клінічно вважається хворою на грип чи з тяжким ускладненням або прогресуючим захворюванням, схожим на грип; і
- інфекція грипу будь-якої тяжкості у дітей з високим ризиком ускладнень інфекції грипу (табл. 3).

Лікування слід розглядати у таких осіб (табл. 5):

- у будь-якої іншої здорової дитини, у якої клінічно підозрюється грип. Найбільший ефект щодо результату буде, якщо лікування може розпочатися протягом 48-ми годин після початку захворювання, але все ж таки лікування слід розглядати і пізніше, в процесі прогресуючого симптоматичного захворювання; і
- у дітей, які клінічно вважаються хворими на грип і які контактують вдома з братами і сестрами молодше 6-ти місяців; у дітей, які мають основні захворювання, що схильні до ускладнень грипу.

Рецензенти наявних досліджень CDC, ВООЗ та незалежні дослідники послідовно встановили, що своєчасне лікування озельтамівіром може зменшити тривалість симптомів гарячки та хвороби, а також ризики ускладнень, у тому числі тих, які призводять до госпіталізації та смерті. Кокранівський метааналіз 2014 року РКД озельтамівіру або занамівіру, проведений переважно у амбулаторних дорослих та дітей з підтвердженим або підозрюваним впливом природного грипу, показав, що питання про те, чи зменшують ускладнення грипу інгібітори нейрамінідази, не встановлено, тому під час прийняття рішень про використання інгібіторів нейрамінідази для лікування та профілактики грипу слід враховувати баланс між користю та шкодою. На жаль, ефективність лікування ще не була адекватно оцінена серед госпіталізованих дітей або дітей з супутніми станами у РКД. Незважаючи на те, що до теперішнього часу існують обмежені проспективні порівняльні дані для визначення ролі інгібіторів нейрамінідази при лікуванні тяжких форм грипу було проведено кілька ретроспективних досліджень та метааналізів. Більшість експертів підтримують використання інгібіторів нейрамінідази для зменшення ускладнень та госпіталізацій, при цьому відмічається менш узгоджена позиція щодо використання інгібіторів нейрамінідази у групах з низьким ризиком, у яких користь, ймовірно, є помірною. Важливо відзначити, що лікування озельтамівіром дітей з тяжкими, ускладненими або прогресуючими хворобами, спричиненими грипом, незалежно від стану вакцинації проти грипу або захворювання, що розпочалося більше ніж за 48 годин до прийому препарату, як і

раніше рекомендувала Американська Академія Педіатрії (AAP), CDC та Товариство інфекційних хвороб Америки (IDSA)/Товариство дитячих інфекційних хвороб (PIDS). Раніший початок лікування забезпечувало кращу клінічну відповідь. Проте, початок лікування після 48-ми годин від початку симптомів у дорослих та дітей з середньою чи тяжкою формою хвороби або прогресуючою хворобою дає деяку користь і повинно ретельно розглядатись. Немає користі від терапії подвійними дозами інгібіторів нейрамінідази порівняно із стандартною дозою, висновок на підставі опублікованих даних з рандомізованого проспективного дослідження з 75% осіб віком молодше 15-ти років.

Дози противірусних препаратів як для лікування, так і для хіміопрофілактики у дітей можна знайти в Таблиці 6 (доза для всіх вікових груп, включаючи дози для недоношених немовлят, які не були оцінені FDA) та на веб-сайті CDC (www.cdc.gov/flu/professionals/antivirals/index.htm). Діти до 2-х років мають підвищений ризик госпіталізації та ускладнень, пов'язаних із грипом. FDA видав ліцензію на застосування озельтамівіру у дітей віком до 2-х тижнів. З урахуванням попередніх фармакокінетичних даних та обмежених даних про безпеку Американська Академія Педіатрії вважає, що озельтамівір може застосовуватись для лікування грипу як у доношених, так і у недоношених, оскільки користь лікування, імовірно, переважає можливі ризики лікування.

За даними побічних реакцій, які систематично збирали в проспективних дослідженнях, блювання було єдиною несприятливою реакцією, яка частіше спостерігалася при застосуванні озельтамівіру, ніж у випадку плацебо при дослідженні у дітей віком від 1-го до 12-ти років (тобто 15% дітей отримували лікування, а 9% отримували плацебо). Крім того, після повідомлень з Японії про неврологічні побічні реакції озельтамівіру в огляді даних контрольованих клінічних досліджень та постійного спостереження не встановили зв'язку між цим препаратом та неврологічними чи психічними реакціями. Інформація доступна на сайті

https://www.fda.gov/ohrms/dockets/ac/05/briefing/2005-4180b_06_07_Tamiflu%20Executive%20Summary_Oct25.pdf.

Клінічне судження (на підставі основних хвороб/розладів, тяжкості хвороби, часу з моменту виникнення симптомів та місцевої активності грипу) є важливим фактором у прийнятті рішень щодо лікування дітей з грипоподібним захворюванням. Противірусне лікування слід розпочати якнайшвидше після початку захворювання, і його не слід відкладати в очікуванні остаточного результату тесту на грип, оскільки рання терапія забезпечує найкращі результати. Діагностичні тести на грип відрізняються залежно від методу, наявності, часу обробки, чутливості та вартості (табл. 7); вони повинні розглядатись при прийнятті найкращого клінічного судження. На результати тесту на грип впливають: рівень активності грипу в досліджуваній популяції; характеристики тесту, порівняно із золотим стандартом; попередня ймовірність того, що вірус грипу активно реплікується у людини; належний забір і транспортування зразків; належним чином проведена процедура тестування. Тестування слід проводити, коли результати тесту будуть доступні вчасно, що вплине на клінічне ведення або заходи з контролю за інфекцією. Хоча рішення щодо лікування та контролю за інфекцією може прийматись на підставі позитивних результатів експрес-тестів на антигени, негативні результати не повинні використовуватись аналогічно через субоптимальну чутливість та потенціал хибно негативних результатів. Позитивні результати експрес-тестів на грип є корисними, оскільки вони можуть зменшити додаткове тестування, щоб визначити причину грипоподібного захворювання у дитини, а також сприяти належній антибактеріальній терапії. Молекулярні експрес-аналізи, схвалені FDA, є високочутливими, а специфічні діагностичні тести виконуються через <20 хвилин за допомогою визначення РНК. Підтвердження цими молекулярними тестами або ПЛР переважають у госпіталізованих пацієнтів, оскільки вони більш чутливі, ніж визначення антигенів. Передбачуване противірусне лікування госпіталізованих пацієнтів з високим ризиком має розпочатися до отримання результатів експрес-тесту, молекулярного тесту або результатів ПЛР. Імунофлюоресцентні тести можуть бути альтернативою дослідженню ПЛР, хоча їхня чутливість нижча. Раннє виявлення, швидке противірусне лікування та втручання з

контролю за інфекціями можуть призвести до покращення результатів у окремих пацієнтів та забезпечити ефективне сортування та стримування захворювань.

Таблиця 7. Діагностичні тести на грип

Діагностичний тест на грип	Метод	Доступність	Потрібний час	Чутливість %	Розрізнення підтипів штамів грипу А	Вартість
Швидкі експрес-тести на грип ^a	Виявлення антигену	Широка	<15 хв	10–70	Немає	\$
Швидкі молекулярні тести ^b	Виявлення РНК	Широка	<20 хв	86–100	Немає	\$\$\$
Тест ампліфікації нуклеїнових кислот (ЗТ ПЛР)	Виявлення РНК	Обмежена	1–8 год	86–100	Так	\$\$–\$\$\$
Прямі і непрямі імунофлуоресцентні аналізи	Виявлення антигену	Широка	1–4 год	70–100	Немає	\$
Швидка клітинна культура (флакони одношарової культури клітин та суміші клітин)	Виділення вірусу	Обмежена	1–3 дні	100	Так	\$\$
Культура вірусних клітин	Виділення вірусу	Обмежена	3–10 дні	100	Так	\$\$\$

Адаптовано з Centers for Disease Control and Prevention (CDC). Guidance for clinicians on the use of rapid influenza diagnostic tests. Available at: http://www.cdc.gov/flu/professionals/diagnosis/clinician_guidance_ridt.htm. Accessed July 25, 2017. RT-PCR, reverse transcription polymerase chain reaction.

^a Найбільш швидкі діагностичні тести на грип відхилені «Clinical Laboratory Improvement Amendments».

^b Деякі молекулярні тести на грип відхилені «Clinical Laboratory Improvement Amendments», залежно від зразка.

Людам із підозрюваним грипом з неускладненими фебрильними розладами слід запропонувати лікування противірусними препаратами, якщо вони мають підвищений ризик розвитку ускладнень грипу (табл. 3). Інші здорові діти з аналогічним проявом повинні розглядатися щодо противірусних препаратів, особливо якщо вони контактують з іншими дітьми віком до 6-ти місяців, або мають медичні стани, які схильні до ускладнень після грипу. Якщо існує локальний дефіцит противірусних препаратів, місцеві органи охорони здоров'я повинні надати додаткові вказівки щодо тестування та лікування. В останні роки місцевий дефіцит суспензії озельтамівіру мав місце через нерівномірність розподілу лікарських засобів, хоча недостатність на національному рівні не спостерігалася з 2009 року, особливо з огляду на наявність капсульної форми, яка може бути виготовлена у формі суспензії для маленьких дітей (табл. 6).

РКД показали, що пероральний озельтамівір та інгаляційний занамівір були ефективними при застосуванні для хіміопрофілактики щодо домашніх контактів після того, як член сім'ї захворів на лабораторно підтверджений грип. Під час пандемії 2009 року виявлено резистентність до озельтамівіру людей, які отримують профілактику після контакту, підкреслюючи необхідність усвідомлення можливості виникнення резистентності в цій популяції. Рішення про те, чи слід вводити противірусну хіміопрофілактику, повинно враховувати ризик виникнення ускладнень грипу, статусу вакцинації, типу та тривалості контакту, рекомендації органів місцевого самоврядування чи органів охорони здоров'я та

клінічний стан. Оптимально хіміопротифілактику слід застосовувати тільки тоді, коли противірусні засоби можуть бути застосовані протягом 48-ми годин після контакту; менша доза для протифілактики не повинна застосовуватися для лікування дітей із симптомами грипу. Альтернативною стратегією є раннє призначення повних лікувальних доз (а не протифілактичних) пацієнтам з симптомами високого ризику, не чекаючи лабораторного підтвердження.

Хоча вакцинація є найкращим підходом до протифілактики інфекції, хіміопротифілактика під час спалаху грипу рекомендується, як визначено CDC (<http://www.cdc.gov/ophss/csels/dsepd/ss1978/lesson1/section11.html>) в наступних ситуаціях:

- у дітей з високим ризиком ускладнень грипу, яким вакцина проти грипу протипоказана;
- у дітей з високим ризиком протягом 2-х тижнів після вакцинації проти грипу до досягнення оптимального імунітету;
- у членів родини або медичних працівників, які не імунізовані і, ймовірно, мають постійний близький контакт з:
 - невакцинованими дітьми з високим ступенем ризику; або
 - невакцинованими немовлятами та дітьми віком до 24-х місяців;
- для контролю за спалахом грипу у неімунізованого персоналу та дітей у закритому інституційному середовищі з дітьми з високим ступенем ризику (наприклад, заклади постійного догляду);
- як доповнення до вакцинації серед дітей з високим ступенем ризику, у тому числі дітей, які мають недостатній імунітет та можуть не відповідати з достатньою захисною імунною відповіддю після вакцинації;
- як протифілактика внаслідок контакту для членів сім'ї та контакту з інфікованою людиною, якщо ці люди мають високий ризик ускладнень грипу; і
- у дітей з високим ризиком ускладнень та членів їх сім'ї з тісними контактами, а також медичних працівників, коли циркуляція штамів вірусу грипу в громаді не відповідає штамам сезонних вакцин проти грипу, на основі поточних даних від CDC та місцевих відділів охорони здоров'я.

Ці рекомендації застосовуються до звичайних обставин, але слід зазначити, що вони можуть змінюватися на основі оновлених рекомендацій CDC та наявності противірусних препаратів, місцевих ресурсів, клінічних висновків, рекомендацій місцевих та громадських органів охорони здоров'я, ризику ускладнень грипу, типу і тривалості контакту і зміни епідеміології або тяжкості перебігу грипу. Хіміопротифілактика не рекомендується дітям молодше 3-х місяців, якщо ситуація не є критичною через обмежені дані щодо безпечності та ефективності в цій віковій групі.

Вакцину проти грипу слід завжди пропонувати до і під час сезону грипу, коли вона не протипоказана, навіть після того, як вірус грипу почав циркулювати у громаді. Ліцензовані в даний час противірусні препарати є важливими додатками до вакцинації проти грипу для контролю та протифілактики грипу. Токсичні властивості, пов'язані з противірусними засобами, і невибіркоче використання може обмежити доступність. Педіатри повинні повідомляти тим, хто отримує противірусну хіміопротифілактику про те, що ризик грипу знижується, але все ще залишається під час застосування ліків, а сприйнятливість до грипу повертається, коли прийом ліків припиниться. Застосування озельтамівіру не є протипоказанням до вакцинації інактивованими вакцинами проти грипу. Стосовно рекомендацій з лікування та хіміопротифілактики проти грипу див. Таблицю 6. Серед деяких людей з високим ризиком можна розглянути як вакцинацію, так і противірусну хіміопротифілактику. Оновлення доступні на сайтах: www.aapredbook.org/flu та www.cdc.gov/flu/professionals/antivirals/index.htm.

Коментар робочої групи: станом на листопад 2017 року CDC рекомендує (<https://www.cdc.gov/flu/antivirals/whatyoushould.htm>) використовувати для лікування грипу

наступні препарати: озельтамівір (перорально), занамівір (інгаляційно), перамівір (англ. Peramivir; внутрішньовенно).

Станом на листопад 2017 року препаратів перамівіру (англ. Peramivir) в Україні не зареєстровано.

ЗАСТОСУВАННЯ ІНШИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ

WHO Guidelines for Pharmacological Management of Pandemic Influenza A (H1N1) 2009 and other Influenza Viruses (February 2010)

Рекомендація 17: Пацієнтам, які мають тяжку або прогресуючу хворобу, включаючи вірусні пневмонії, дихальну недостатність і респіраторний дистрес-синдром дорослих через грип, не слід призначати системні кортикостероїди, якщо не призначено за іншими показаннями або лише в якості частини затвердженого протоколу дослідження. (Сильна рекомендація, низька якість доказів)

Рекомендація 18: У дітей і підлітків (молодше 18-ти років) з підтвердженою або підозрюваною інфекцією вірусу грипу не слід розпочинати лікування препаратами, які містять саліцилову кислоту (наприклад, ацетилсаліцилова кислота). (Сильна рекомендація, нормативне попередження)

ВОЗ, 2009. Клинические методы ведения больных, инфицированных новым вирусом гриппа А (H1N1): предварительное руководство

Киснева терапія

В ході прийому чи сортування та на регулярній основі під час подальшого лікування госпіталізованих пацієнтів необхідно, в міру можливості, контролювати ступінь насичення крові пацієнтів киснем за допомогою пульсоксиметра. З метою усунення гіпоксемії має проводитись додаткове насичення киснем. При пневмонії ВОЗ рекомендує використовувати кисневу терапію для підтримки рівня насичення киснем вище 90%, але в деяких клінічних ситуаціях ця межа може сягати 92–95%, наприклад, протягом вагітності. У випадку груп населення, що мешкають на висоті, необхідно застосовувати інші критерії діагностики гіпоксемії, але у випадку пневмонії чи гострого респіраторного дистрес-синдрому вони будуть також більшою мірою чутливими до тяжкої гіпоксемії.

Пацієнтам із тяжкою гіпоксемією необхідний значний потік кисню (близько 10 л/хв), що подається через маску. Деякі пацієнти, які мають утруднення з дотриманням цього призначення (наприклад, діти) можуть потребувати більш прицільної уваги з боку молодшого медперсоналу та членів родини. У тому випадку, якщо централізована система подачі кисню відсутня, необхідно передбачити наявність кисневих подушок. ВОЗ ввела кисень у свій Перелік основних лікарських засобів у 1979 році, але в деяких країнах наявність кисню поки що всюди не забезпечена. Якщо не має медичного кисню, можна використовувати промисловий кисень. Кисневу терапію слід проводити відповідно з настановами.

Антибіотикотерапія

Хіміопрофілактика за допомогою антибіотиків неприпустима. Лікування пневмонії антибіотиками повинно проводитись, як правило, з дотриманням рекомендацій, що містяться в опублікованих настановах, розроблених на фактичних даних для лікування позалікарняних пневмоній. Але сезонний грип асоціюється з підвищеним ризиком вторинних інфекцій, що викликані *Staphylococcus aureus*, котрі можуть мати тяжкий перебіг, швидко прогресуючий характер, призводити до некрозу та, в деяких районах, викликатися штамми, стійкими до метициліну. В разі використання антибіотиків при підозрі на супутню бактеріальну інфекцію пацієнтів в поєднанні з новою вірусною інфекцією грипу А (H1N1) необхідно, в міру можливості, дотримуватися мікробіологічних досліджень. У деяких пацієнтів в Мексиці розвивалась вентиляційно-асоційована пневмонія чи госпітальна пневмонія, викликана типовими нозокоміальними патогенами.

XXX

Кортикостероїди

Застосування кортикостероїдів, як правило, для лікування пацієнтів, інфікованих вірусом грипу А (H1N1), не допускається. Застосування кортикостероїдів в малих дозах можливо розглядати у випадку пацієнтів із септичним шоком, які потребують судинозвужуючих препаратів та з підозрою на наднирникову недостатність. У випадку інфікування вірусом грипу, тривалий прийом кортикостероїдів або прийом у великих дозах може призвести до серйозних негативних наслідків, включаючи опортуністичну інфекцію та можливу реплікацію вірусу протягом тривалого часу

Попередня допоміжна штучна вентиляція легень

Лікування гострого респіраторного дистрес-синдрому, асоційованого з новим вірусом грипу А (H1N1), має відповідати опублікованим настановам, розробленим на підставі фактичних даних, для випадків гострого респіраторного дистрес-синдрому, котрий став наслідком сепсису. Потрібно використовувати методи механічно захищеної вентиляції легень.

Таблиця 8. Скорочене викладення клінічних методів ведення хворих, інфікованих вірусом грипу А (H1N1)

Способи	Стратегії
Антибіотики	У випадку пневмоній – лікування негоспітальної пневмонії з дотриманням опублікованих настанов до отримання результатів мікробіологічного аналізу (наприклад, протягом 2–3 днів); в подальшому, у випадку ідентифікації патогену, проводиться індивідуальне лікування.
Противірусна терапія	У випадках необхідного лікування – озельтамівір чи занамівір. Вірус грипу А (H1N1) не чутливий до амантадину та римантадину.
Кортикостероїди	Призначати дозу стероїдів від помірної до високої НЕ РЕКОМЕНДУЄТЬСЯ. Їхня користь не доведена, а використання їх може зашкодити.
Боротьба з інфекцією	Стандартні заходи та заходи з попередження передачі повітряно-крапельним шляхом. У випадку виконання пов'язаних з високим ризиком процедур з утворенням аерозолів необхідно застосовувати відповідний респіратор частиць (N95, FFP2 чи аналогічні), захист очей, халати, рукавички та проводити дану процедуру в залі, який оснащений засобами попередження повітряно-крапельній передачі, який може бути оснащений засобами природної чи примусової вентиляції у відповідності із настановою ВООЗ.
Нестероїдні протизапальні засоби. Жарознижуючі засоби.	Парацетамол (ацетамінофен), що призначається перорально чи у вигляді свічок. Уникати призначення саліцилатів (аспірину та препаратів, що містять аспірин) дітям до 18-ти років через ризик розвитку синдрому Рея
Киснева терапія	Моніторувати насичення киснем та підтримувати Sa O ₂ на рівні >90% (у вагітних >95%) за допомогою носових трубок чи маски.

Коментар робочої групи: клас респіраторів N95 – стандарт США; клас респіраторів FFP2 – європейський стандарт.

Seasonal Influenza in Adults and Children – Diagnosis, Treatment, Chemoprophylaxis, and Institutional Outbreak Management: Clinical Practice Guidelines of the Infectious Diseases Society of America (2009)

ПРОТИВІРУСНІ ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ ДЛЯ ХІМІОПРОФІЛАКТИКИ

Кому слід призначати противірусну хіміопротілактику для запобігання грипу?

Рекомендації

17. Щеплення проти грипу є основним інструментом для запобігання захворюванню на грип і противірусна хіміопрофілактика не є заміною щепленню проти грипу. Коли віруси грипу циркулюють у громаді, хіміопрофілактику можна призначати особам з високим ступенем ризику протягом 2-х тижнів після щеплення, перш ніж виробиться адекватна імунна відповідь на інактивовану вакцину (6 тижнів для дітей, які не були раніше вакциновані і які потребують 2 дози вакцини) (А – І).

18. Противірусну хіміопрофілактику слід розглядати для дорослих і дітей віком від 1-го року, які мають високий ризик розвитку ускладнень грипу, для яких щеплення проти грипу протипоказане, недоступне, або матиме низьку ефективність (наприклад, особи зі значно ослабленим імунітетом) (В – ІІ). Протипоказання до щеплення включають анафілактичну гіперчутливість на яйця або інші компоненти вакцини, гарячкові захворювання від помірних до тяжких і, як застереження, синдром Гієна-Барре в анамнезі протягом 6-ти тижнів після отримання попереднього щеплення проти грипу [5].

19. Противірусну хіміопрофілактику (у поєднанні зі швидким введенням інактивованої вакцини) слід розглядати для дорослих і дітей віком від 1-го року, які мають високий ризик розвитку ускладнень від грипу (див. табл. 5) і ще не отримали вакцини проти грипу, коли активність грипу вже виявлена у громаді. Всякий раз, коли можливо, повинна бути введена вакцина проти грипу і щеплення рекомендованим особам повинно тривати до припинення поширення вірусу грипу у громаді (В – ІІ).

20. Противірусну хіміопрофілактику можна розглядати для нещеплених дорослих, в тому числі медичних працівників, та для дітей віком від 1-го року, які знаходяться в тісному контакті з особами з високим ризиком розвитку ускладнень грипу в періоди активності грипу. Всякий раз, коли можливо, повинна бути введена вакцина проти грипу; через 2 тижні після введення хіміопрофілактика може бути припинена (6 тижнів для дітей, які не були раніше щеплені і які потребують 2 дози вакцини) (В – ІІІ).

21. Противірусна хіміопрофілактика рекомендується для всіх мешканців (щеплених і нещеплених) в закладах, таких як будинки пристарілих та заклади тривалого догляду, в яких виникають спалахи грипу (А – І).

22. Найбільшу увагу стосовно використання противірусної хіміопрофілактики слід приділяти особам з найвищим ризиком пов'язаних з грипом ускладнень. Ризик пов'язаних з грипом ускладнень не ідентичний серед усіх осіб з високим ризиком і противірусна хіміопрофілактика, імовірно, буде найефективнішою серед групи пацієнтів з найбільшим ризиком ускладнень від грипу та смерті, таких як реципієнти гемопоетичних стовбурових клітин (В – ІІІ).

23. Противірусну хіміопрофілактику слід розглядати для осіб з високим ризиком розвитку ускладнень від грипу, якщо вакцина проти грипу не доступна через недостатню кількість. Якщо вакцина доступна, для цих осіб має здійснюватися щеплення (А – І).

24. Противірусну хіміопрофілактику можна розглядати для осіб з високим ризиком розвитку ускладнень грипу (див. табл. 5) у ситуаціях, коли існує документальне підтвердження низької клінічної ефективності вакцини проти грипу у зв'язку з циркуляцією штамів вірусів грипу, які антигенно відрізняються від штамів вакцини, так, що очікується істотне збільшення невдач щеплення, як визначається федеральними, державними і місцевими органами охорони здоров'я (С – ІІ).

WHO Guidelines for Pharmacological Management of Pandemic Influenza A (H1N1) 2009 and other Influenza Viruses (February 2010)

Рекомендація 4: Коли людина з вірусом грипу звертається до служби невідкладної допомоги, пацієнтам з тяжкою імуносупресією слід запропонувати хіміопрофілактику озельтамівіром або занамівіром. (Сильна рекомендація, дуже низька якість доказів).

Рекомендація 11: Якщо особи з високим ризиком розвитку ускладнень грипу контактували з пацієнтом з грипом, розгляньте пробне лікування озельтамівіром або занамівіром. (Сильна рекомендація, дуже низька якість доказів).

В інших ситуаціях, коли ризик інфікування є причиною для занепокоєння, медичним працівникам рекомендується вести моніторинг пацієнтів з високим ризиком, які контактували з пацієнтом з грипом, на предмет ранніх ознак і симптомів гострої респіраторної інфекції і грипоподібних захворювань (див. розділ 2: Опис випадків) і почати протівірусне лікування якомога швидше, як описано в рекомендаціях 5 і 8.

Коментар робочої групи: розділ 2 (Опис випадків) представлений в оригінальному документі WHO Guidelines for Pharmacological Management of Pandemic Influenza A (H1N1) 2009 and other Influenza Viruses (February 2010).

Seasonal Influenza in Adults and Children – Diagnosis, Treatment, Chemoprophylaxis, and Institutional Outbreak Management: Clinical Practice Guidelines of the Infectious Diseases Society of America (2009)

Коли слід розпочинати протівірусну хіміопротифілактику?

Рекомендації

25. В осіб з високим ризиком розвитку ускладнень, які не захищені належним чином в результаті поганої імунної відповіді (наприклад, особи зі значно ослабленим імунітетом), відсутності вакцини проти грипу або неефективної вакцини (наприклад, при антигенно відмінних циркулюючих штаммах), протівірусну хіміопротифілактику слід починати з початком стійкої активності грипу в громаді, визначеної місцевими органами охорони здоров'я (В – II).

26. Застосування протівірусних препаратів для хіміопротифілактики відповідних осіб у домашніх умовах слід розпочати, коли один член сім'ї має підозру на грип або підтверджений грип і будь-який інший член сім'ї має високий ризик розвитку ускладнень в результаті інфекції, у тому числі діти віком до 6-ти місяців (див. табл. 5). У цих умовах всі неінфіковані члени сім'ї повинні проходити протівірусну хіміопротифілактику. В ідеалі, в таких умовах всі придатні члени сім'ї повинні бути щеплені, що робить непотрібною хіміопротифілактику (А – I).

27. Протівірусну хіміопротифілактику та інші заходи контролю слід розпочати в спеціалізованих закладах, таких як лікарні і медичні заклади довготривалої допомоги (наприклад, будинки престарілих), коли виявлені спалахи грипу або коли є вагомі підстави для підозри на грип, але етіологія спалаху досі не визначена (А – II).

Як довго повинна тривати хіміопротифілактика?

Рекомендації

28. Якщо вводиться інактивована грипозна вакцина, протівірусна хіміопротифілактика в принципі може бути припинена через 2 тижні після щеплення осіб у неінституціональних закладах. Діти віком до 9-ти років, які отримують інактивовану грипозну вакцину в перший раз, потребують 2-ї дози вакцини, при чому друга доза вводиться принаймні через 4 тижні після першої дози; пік імунної відповіді виникає через 2 тижні після отримання другої дози. Таким чином, необхідно мінімум 6 тижнів хіміопротифілактики (тобто хіміопротифілактика протягом принаймні 4-х тижнів після першої дози вакцини та додатково 2 тижні хіміопротифілактики після другої дози), залежно від тривалості затримки до прийому другої дози вакцини (В – II).

29. Коли протівірусна хіміопротифілактика здійснюється в домашніх умовах після постановки діагнозу грипу в одного члена сім'ї, хіміопротифілактику слід продовжувати протягом 10-ти днів (А – I).

30. В осіб з високим ризиком розвитку ускладнень грипу, для яких щеплення проти грипу протипоказане, недоступне або матиме низьку ефективність (наприклад, особи зі значно ослабленим імунітетом), хіміопротифілактику слід продовжувати протягом всього терміну циркуляції вірусу грипу в громаді під час сезону грипу (В – III).

Які противірусні препарати слід застосовувати для хіміопрофілактики?

Рекомендації

31. Віруси грипу та їх чутливість до наявних противірусних препаратів стрімко розвиваються. Клініцисти повинні бути обізнаними у місцевих моделях циркуляції грипу у своїх громадах протягом усього сезону грипу. Поточну й оновлену інформацію про стійкість до противірусних препаратів та рекомендації щодо противірусних препаратів можна знайти на веб-сайті «CDC's influenza» (<http://www.cdc.gov/flu>). На основі даних по чутливості до противірусних препаратів станом на березень 2009 року, для хіміопрофілактики грипу А (H1N1) слід використовувати або занамівір або адамантан (переважно римантадин через його більш сприятливі побічні реакції); озельтамівір не слід використовувати для хіміопрофілактики грипу А (H1N1). Озельтамівір або занамівір повинні використовуватися для хіміопрофілактики грипу А (H3N2); адамантан не повинен використовуватися для хіміопрофілактики грипу А (H3N2). Якщо інформація про підтип недоступна, для хіміопрофілактики грипу А слід використовувати або занамівір, або комбінацію озельтамівіру і римантадину. Для хіміопрофілактики грипу В слід використовувати лише озельтамівір або занамівір. Таблиця 2 містить детальну інформацію про противірусні препарати у відповідних вікових групах (А – І).

Коментар робочої групи: робоча група вважає за потрібне представити в табличному вигляді рекомендацію щодо хіміопрофілактики грипу типу А (IDSA, 2009).

Хіміопрофілактика		
А (H1N1)	А (H3N2)	А (підтип не визначено)
<i>Занамівір АБО адамантан (переважно римантадин). Озельтамівір не повинен використовуватися</i>	<i>Озельтамівір АБО занамівір. Адамантани не повинні використовуватися</i>	<i>Занамівір АБО озельтамівір разом з римантадином</i>

Резюме доказів

Інгібітори нейрамінідази (занамівір і озельтамівір) і адамантани (амантадин і римантадин) були ретельно оцінені і продемонстрували свою ефективність у запобіганні грипу при використанні для профілактики в домашніх умовах, будинках для літніх людей та медичних закладах для літніх людей з постійним медичним наглядом [188, 189]. Ефективність була продемонстрована як для профілактики протягом усього сезону грипу, так і для профілактики після контакту. Проте, корисність амантадину і римантадину обмежена високою поширеністю резистентності до цих агентів серед циркулюючих штамів грипу А – особливо H3N2 і, рідше, H1N1 [116, 117], а також внутрішньою відсутністю активності відносно грипу В. Більше того, коли амантадин або римантадин використовувалися для лікування поодиноких випадків в сім'ях, не було ніякої профілактичної ефективності через швидке виникнення і передачу резистентного вірусу [190]. Адамантани можуть розглядатися для профілактичного застосування, тільки якщо є підозра на резистентний до озельтамівіру вірус грипу А (H1N1). Коли занамівір вводили протягом 10–14 днів здоровим дорослим і дітям після побутового впливу, ефективність в запобіганні лабораторно підтвердженого грипу склала 79–81%, незалежно від супутнього лікування, наданого хворим [191, 192]. Ефективність профілактики з озельтамівіром після контакту склала 68–89% серед членів сімей, що зазнали впливу грипу [193, 194].

На сьогоднішній день розвиток резистентності до інгібіторів нейрамінідази в імунокомпетентних осіб, які використовують озельтамівір для профілактики, не спостерігається [192, 193]. Резистентність може розвиватися при лікуванні будь-якими препаратами проти вірусу грипу і майбутні тенденції у стійкості повинні бути прийняті до уваги. Спалах грипозної інфекції серед осіб, які отримували профілактику озельтамівіром більше ніж 72 год, повинен спонукати до обговорення з місцевим відділом охорони здоров'я можливості стійкості до інгібіторів нейрамінідази. На сьогоднішній день більшість клінічних ізолятів стійкого до озельтамівіру грипу А (H1N1) залишилися повністю чутливими до

занамівіру й адамантану [129]. Вибір противірусного препарату повинен визначатися за віковими групами, місцевими даними противірусної стійкості, а також доцільності прийому пероральним (озельтамівір) або інгаляційним (занамівір) шляхом. Поточну й оновлену інформацію щодо стійкості до противірусних препаратів та рекомендації щодо противірусних препаратів можна знайти на веб-сайті «CDC's influenza» (<http://www.cdc.gov/flu>).

Кілька досліджень показали ефективність противірусної хіміопрофілактики в будинках для інвалідів як протягом сезону грипу, так і для боротьби зі спалахами інфекції [94, 195]. Одна дослідницька група вводила озельтамівір літнім людям в закладах тривалого догляду протягом усього сезону грипу і продемонструвала 92-відсоткову ефективність і зниження ускладнень [196]. Інші дослідники повідомили про здійснення профілактики для всіх жителів у 8 будинках для інвалідів зі спалахами грипу в Онтаріо, Канада [151]; спалахи були швидко взяті під контроль у всіх закладах. Інше дослідження повідомило про подібний досвід під час спалахів серед інтенсивно щеплених мешканців будинків для інвалідів в штаті Мічіган [197]. Одне порівняльне дослідження показало значно вищий захист серед мешканців будинку для інвалідів, які отримували занамівір у формі інгаляцій, ніж серед тих, хто отримував римантадин внутрішньо, частково через появу стійкості до адамантанів [198]. Грип пов'язаний з високими показниками смертності серед пацієнтів після трансплантації гемопоетичних стовбурових клітин [199]. Жодних проспективних досліджень хіміопрофілактики не проводилося в цій групі населення, але ретроспективне дослідження випадок-контроль показало, що хіміопрофілактика озельтамівіром була пов'язана з оперативним управлінням спалахом грипу серед реципієнтів гемопоетичних стовбурових клітин [200].

Всі особи з високим ризиком розвитку ускладнень грипу, а також особи, які були в тісному контакті із ними, повинні отримувати щорічне щеплення проти грипу. Якщо віруси грипу циркулюють у громаді, можна розглядати хіміопрофілактику протягом 2-х тижнів після щеплення, перш ніж розвинеться адекватна імунна відповідь на інактивовану вакцину (принаймні 6 тижнів для дітей, які не були раніше щеплені і які потребують 2 дози вакцини, враховуючи щонайменше 4 тижні перерви і даючи можливості для адекватної імунної відповіді через 2 тижні після введення другої дози). Особам, які отримують противірусну хіміопрофілактику, слід давати тільки інактивовану грипозну вакцину, тому що противірусні препарати можуть знижувати ефективність живих ослаблених вакцин проти грипу. Титри антитіл до грипу в цілому зростають до захисних рівнів і ефективність проти підтвердженого грипу може бути виявлена протягом 2-х тижнів після щеплення. Нижча імуногенність та ефективність вакцин проти грипу були продемонстровані в літнього населення [201, 202]. В осіб з ВІЛ-інфекцією вакцини проти грипу проявляють імуногенність та ефективність, як було визначено на основі обмежених досліджень. Тим не менш, нижча імуногенність та ефективність були продемонстровані серед осіб з кількістю CD4-клітин <200 клітин/мл [203 – 205]. Інші особи, у яких щеплення проти грипу може мати низьку ефективність, включають осіб з імунодефіцитами, викликаними препаратами для запобігання відторгнення трансплантата, та осіб з тяжким уродженим імунодефіцитом (наприклад, гіпогаммаглобулінемія, тяжкий комбінований імунодефіцит, синдром Ді Джорджі і загальноваріабельний імунодефіцит).

УПРАВЛІННЯ СПАЛАХАМИ ІНФЕКЦІЇ В ЗАКЛАДАХ

У якому випадку слід запідозрити спалах грипу у закладі закритого типу?

Рекомендації

32. Під час сезону грипу, коли двоє мешканців закладу закритого типу проявляють ознаки і симптоми грипозних захворювань у проміжку 72 годин один від одного, необхідно провести тестування на грип. Коли віруси грипу циркулюють у громаді, навіть один позитивний лабораторний результат в поєднанні з іншими супутніми хворобами в закладі показує, що існує спалах грипу (А – II).

Резюме доказів

Заклади закритого типу – це заклади, які доглядають за особами, які піддаються підвищеному ризику розвитку пов'язаних з грипом ускладнень і в яких віруси грипу можуть більш легко передаватися між людьми. Заклади можуть включати лікарні, заклади довготривалого догляду для дорослих і дітей, в'язниці та інші подібні місця скупчення людей. Співробітники в таких закладах повинні зберігати пильність щодо випадків респіраторних інфекцій цілий рік, і має бути збережений тісний зв'язок з місцевими та державними департаментами охорони здоров'я щодо термінів та місцевих особливостей циркуляції грипу та інших респіраторних патогенів, таких як респіраторно-синцитіальний вірус і вірус парагрипу [206 – 208].

Враховуючи високий показник спалахів грипу в закладах [209], під час сезону грипу доцільно розглядати кожен випадок лабораторно підтвердженої хвороби в контексті 2 випадків грипоподібних захворювань, що виникають протягом 72-х годин, як спалах в інституційному середовищі, що призводить до швидкого здійснення заходів контролю, в тому числі щеплення і використання противірусних препаратів [94, 195, 210 – 213]. Через більш низьку чутливість експрес-тестів на грип, негативні результати таких тестів повинні спонукати до подальшого тестування шляхом ЗТ-ПЛР та/або вірусної культури, щоб підтвердити, що спалах виник не через грип. Для групи грипоподібних захворювань, що виникають, коли віруси грипу циркулюють у громаді, в очікуванні лабораторного підтвердження діагнозу слід використовувати низький поріг (2 випадки грипоподібних захворювань, що виникають протягом 72-х годин) для започаткування заходів у боротьбі зі спалахом в закладах. У періоди, коли віруси грипу не циркулюють у громаді, менш імовірно, що випадки грипоподібних захворювань являють собою інфекції з вірусами грипу, тому використання вакцин та противірусної хіміопрофілактики може бути відкладене до остаточного отримання діагнозу з лабораторії. Тим не менш, в таких контекстах, інші заходи інфекційного контролю, такі як ізоляція і групування (сортування) хворих мешканців, обмеження для хворого персоналу і відвідувачів, скринінг хворих членів персоналу та активне спостереження за новими випадками, мають бути реалізовані і можуть допомогти контролювати спалахи, поки очікуються підтвердження етіології [5, 213, 214].

Яка роль тестування мешканців закладів закритого типу з грипоподібним захворюванням після того, як діагноз грипу вже було встановлено в одного мешканця?

Рекомендації

33. Після виявлення одного лабораторно підтвердженого випадку грипу серед мешканців закладу, цілком імовірно, що подальші випадки тимчасово пов'язаних грипоподібних захворювань також можуть бути викликані вірусом грипу, хоча можуть також виникнути змішані захворювання, викликані іншими патогенними мікроорганізмами. Хоча може бути неможливо отримати зразки від усіх хворих мешканців для тестування на грип в умовах спалаху, особи із подібними симптомами, що розвиваються більше ніж через 72 години після противірусної хіміопрофілактики, або особи із подібними симптомами, які проживають в раніше неінфікованих закладах, повинні бути перевірені на грип та інші респіраторні патогени. Якщо результати тесту на грип позитивні, незважаючи на противірусне лікування, розгляньте можливість медикаментозно-резистентного вірусу; поширення грипу в раніше неінфікованих частинах закладів, де противірусні препарати не були використані; або відбувалося багаторазове занесення грипу мешканцями закладу ззовні (В – III).

Резюме доказів

Існує мало даних, щоб визначити, чи проведення діагностичних тестів кожного мешканця, хто має грипоподібні захворювання в умовах спалаху грипу, призводить до більш своєчасного інфекційного контролю. Однак, як тільки випадок грипоподібного захворювання в закладі підтверджується як грип, наступні виявлені випадки грипоподібних захворювань також можуть бути викликані грипом, хоча це і не завжди справджується (наприклад, грип та інші респіраторні віруси можуть циркулювати одночасно в одному і тому ж закладі й іноді

може відбуватися ко-інфекція) [215]. Оскільки існує висока імовірність того, що такі пацієнти інфіковані вірусом грипу [64], залежно від наявності тестів у даному закладі це може бути непрактичним тестувати кожного пацієнта з грипоподібним захворюванням на вірус грипу в умовах спалаху грипу. Літні пацієнти можуть мати атипові симптоми грипу; тестування на грип може бути важливим для афебрильних мешканців із симптомами респіраторних інфекцій або вперше виявленим зміненим психічним статусом. Мешканці закладів закритого типу часто мають високий ризик розвитку ускладнень грипу. Якщо клінічні підозри на захворювання грипом високі, розумно розпочинати протівірусну терапію та здійснювати заходи інфекційного контролю в очікуванні результатів тестів діагностики грипу.

Кого слід лікувати протівірусними препаратами під час спалахів?

Рекомендації

34. Всі мешканці з лабораторно підтвердженим грипом повинні приймати відповідні протівірусні лікарські засоби. Після виявлення одного випадку лабораторно підтвердженого грипу в закладі всі особи, у яких згодом розвиваються грипоподібні захворювання або інші ознаки або симптоми грипу (наприклад, ізольовані зміни психічного стану у літніх осіб) повинні лікуватися протівірусними лікарськими засобами (А – ІІІ). Див. розділ «Протівірусні лікарські засоби» і табл. 2 для інформації щодо режимів.

Резюме доказів

Існує мало даних, щоб припустити, що лікування осіб з підтвердженим грипом під час інституційного спалаху, без реалізації широкомасштабної протівірусної хіміопротифілактики і щеплення проти грипу, призводить до більш швидкого контролю спалаху. Тим не менш, такі люди, імовірно, будуть схильні до ризику розвитку ускладнень грипу [5, 216] і повинні лікуватися відповідними протівірусними лікарськими засобами, як обговорювалося в розділі «Протівірусні лікарські засоби». Раннє лікування (протягом 2-х днів після початку захворювання) було пов'язане з більш значним скороченням ризику розвитку ускладнень, ніж відкладене лікування в одному ретроспективному дослідженні [151].

Хто повинен отримувати протівірусну хіміопротифілактику під час спалахів?

Рекомендації

35. Під час задокументованих спалахів грипу в закладах тривалого догляду всі мешканці повинні отримувати хіміопротифілактику проти вірусу грипу, незалежно від статусу вакцинації грипу. В ідеалі, хіміопротифілактика повинна бути реалізована на всіх поверхах і палатах, тому що випадки спалахів часто відбуваються, коли протівірусні препарати вводяться тільки особам з інфікованих блоків або палат, а не всім мешканцям в закладі (А – І).

Резюме доказів

Існують деякі розбіжності щодо того, чи повинні мешканці в закладах отримувати хіміопротифілактику проти вірусу грипу в умовах інституційних спалахів грипу. Спостережні дані [151, 195, 197, 198, 217 – 221] рандомізованих досліджень [219, 222] та рекомендацій експертів та медичних товариств [5, 94, 188, 206, 211, 223, 224] підтримують використання протівірусних препаратів проти грипу для мешканців у таких закладах. Хіміопротифілактика в закладах також демонструє економічну вигоду для інфікованого закладу [225]. Проте, протівірусні препарати часто вводяться для хіміопротифілактики лише мешканців, які займають палати на інфікованому поверсі або у блоці. Така практика часто призводить до продовження спалаху і появи випадків захворювання на інших поверхах або блоках після реалізації контрольних заходів на вихідній ділянці. У світлі цього досвіду, якщо це можливо, в ході спалаху має відбуватися широкомасштабна хіміопротифілактика всіх мешканців, незалежно від того, чи були вони раніше щеплені [5, 214, 218].

Які медичні працівники повинні отримувати протівірусну хіміопротифілактику під час спалахів?

Див. інформацію про режими з розділу «Протівірусні лікарські засоби».

Рекомендації

36. Для всіх співробітників закладу, які не можуть отримати вакцину проти грипу або для яких вакцина протипоказана, або якщо вакцина буде неефективною (наприклад, у зв'язку з циркуляцією штамів вірусів грипу, які антигенно відрізняються від штамів вакцини, так, що очікується істотне збільшення невдач щеплення), протівірусні лікарські засоби повинні використовуватися для хіміопротифілактики (В – III). Протипоказання до щеплення включають анафілактичну гіперчутливість на яйця або інші компоненти вакцини, гарячкові захворювання від помірних до тяжких і, в якості запобіжного заходу, синдром Гієна-Барре в анамнезі протягом 6-ти тижнів після отримання попереднього щеплення проти грипу [5].

Резюме доказів

Хоча існують докази, що щеплення медичних працівників знижує смертність у пацієнтів [226, 227], ніякі дослідження не оцінювали вплив серед мешканців протівірусної хіміопротифілактики медичних працівників. Слід докласти всіх зусиль до того, щоб весь медичний персонал щепився кожен сезон. Нещеплені працівники можуть бути носіями вірусу грипу ззовні до закладу, і співробітники також можуть заразитися і служити джерелом передачі інфекції в закладах [228]. З цих причин нещеплені медичні працівники повинні отримувати хіміопротифілактику проти вірусу грипу під час спалаху грипу. Під час сезонів, коли віруси, що циркулюють, не співпадають з вірусами вакцини, слід розглянути проведення протівірусної хіміопротифілактики, в тому числі щепленому персоналу. Протівірусну хіміопротифілактику слід розглядати для щепленого персоналу з ослабленим імунітетом, тому що вакцина може мати значно нижчу ефективність [205]. Якщо працівник отримує вакцину проти грипу під час інституційного спалаху, протівірусна хіміопротифілактика повинна тривати протягом 14-ти днів після щеплення, поки не виробляться захисні антитіла. В ідеалі, хіміопротифілактика повинна здійснюватися для нещепленого персоналу усього закладу, тому що спалах може виникнути, якщо протівірусні препарати вводяться тільки тим особам, які працюють в інфікованих блоках. Належне здійснення протівірусної хіміопротифілактики серед персоналу сприятиме швидкому виявленню спалаху в поєднанні з інформацією про циркуляцію антигенно віддалених штамів, які навряд стримуватимуться поточним щепленням.

Як довго повинна тривати протівірусна хіміопротифілактика у мешканців і медичного персоналу під час спалахів?

Рекомендації

37. В умовах інституційного спалаху слід продовжувати протівірусну хіміопротифілактику протягом 14-ти днів або протягом 7-ми днів після появи симптомів у останньої інфікованої людини, залежно від того, що триває довше (А – II).

Резюме доказів

CDC, численні державні і місцеві органи охорони здоров'я та експерти з боротьби з грипом рекомендують, аби протівірусна хіміопротифілактика під час інституційних спалахів грипу тривала не менше, ніж 14 днів, і якщо спостереження показують, що нові випадки продовжують мати місце, хіміопротифілактика повинна тривати протягом 7-ми днів після останнього виявленого випадку [5, 94, 214, 229]. Одне рандомізоване дослідження, що порівнювало два протоколи протівірусної хіміопротифілактики, що використовувалися в будинках для інвалідів під час спалаху грипу, дійшло висновку, що введення протівірусних лікарських засобів мешканцям протягом як мінімум 1ти днів (і протягом 7-ми днів після останнього підтвердженого випадку грипу) достатньо для запобігання загостренню спалаху [229].

CDNA, 2017. Guidelines for the Prevention, Control and Public Health Management of Influenza Outbreaks in Residential Care Facilities in Australia

Розділ 4. Розпізнання грипоподібної хвороби та спалахів хвороби

- Заклади постійного проживання потребують систем для раннього виявлення

грипоподібних захворювань (ГПЗ) у персонал та мешканців.

- Три (3) або більше людей (мешканці або персонал) з ГПЗ впродовж тих самих 3-х днів (72 години) вказують на потенціал спалаху грипу.
- Якщо підозрюється спалах захворювання, важливо тестувати деяких з ГПЗ на грип.
- Зразок на респіраторні вірусні збудники (включаючи грип) беруть тампоном з гора або носа; переважним типом тестесту є тест на ампліфікацію нуклеїнових кислот.

4.1. Епідеміологічний нагляд за грипом

Заклади постійного проживання повинні контролювати працівників та мешканців щодо грипоподібного захворювання (ГПЗ) та поточне спостереження за ГПЗ в сезон грипу повинно бути посилене.

Метою спостереження за ГПЗ у закладах інтернатського типу є забезпечення ранньої ідентифікації симптомів у мешканців та персоналу, які можуть передувати або вказувати на ранні стадії спалаху. Після ідентифікації ГПЗ у мешканця або співробітника слід негайно провести тестування на збудника. Незважаючи на те, що підтвердження наявності грипу очікується, негайне і відповідне ведення людини з ГПЗ може запобігти подальшому поширенню захворювання.

Заклади повинні мати можливість враховувати людей з ГПЗ щодня та визначити потенціал спалаху грипу (тобто 3 випадки ГПЗ протягом 3-денного періоду). Швидке виявлення спалахів дозволяє швидко вжити заходів контролю. Рання реалізація заходів контролю та оповіщення асоціюється з коротшою тривалістю спалахів.^{18, 19}

Примітка для закладів/органів громадської охорони здоров'я (ГОЗ): Розглянути надсилання до закладів інтернатського типу перед початком сезону грипу рекомендацію переглянути плани ведення спалахів, сприяти вакцинації мешканців та персоналу та надавати поради щодо посилення нагляду та повідомлення про стан здоров'я людей органів громадської охорони здоров'я щодо будь-яких потенційних чи фактичних спалахів (див. Додаток 5 до попередньо-сезонного прикладу для закладів постійного проживання).

4.2. Визначення грипоподібного захворювання (ГПЗ) та грипу

Діагнози ГПЗ є важливими для спостереження за активністю грипу в громаді, виявлення випадків внаслідок спалахів хвороби та полегшення клінічного діагностування та лікування.

Визначення Всесвітньої організації охорони здоров'я (ВООЗ) ГПЗ вимагає раптових симптомів захворювання, включаючи гарячку та кашель. Це визначення має високу прогностичну цінність у загальній популяції.²⁰ Проте, визначення Європейського центру профілактики та боротьби з захворюваннями (ECDC) ГПЗ категорично не вимагає підвищення температури, а в деяких випадках може бути більш доцільним для використання у літніх людей.²¹

Визначення випадку встановлюють критерії, які дозволяють однозначно класифікувати хворого як випадок або не випадок захворювання або синдрому, який представляє інтерес; такі як ГПЗ.

Наступне визначення випадку повинно використовуватись для ГПЗ у персоналу та мешканців закладів інтернатного типу:

4.2.1. Визначення випадків ГПЗ для закладів інтернатного типу

Раптовий початок симптомів

І принаймні один з наступних трьох *респіраторних* симптомів:

- *Кашель* (новий або погіршення)
- *Біль у горлі*
- *Задишка*

І принаймні один з наступних чотирьох системних симптомів:

- *Гарячка - Нездужання*
- *Головний біль – Міалгія*

Коли людина відповідає визначенню випадків ГПЗ, її враховують як «випадок ГПЗ», але необхідний лабораторний аналіз для підтвердження (або відхилення) діагнозу грипу. Важливо організувати лабораторне тестування на грип, оскільки одночасно можна тестувати на інші респіраторні патогени.

4.2.2. Визначення підтвердженого випадку грипу:

Випадок ГПЗ з позитивним результатом лабораторного тестування на грип, який відповідає (лабораторно підтвердженому) Національному визначенню випадку грипу.

Це означає, що лабораторний тест, встановлений у національному визначенні випадків захворювання, підтвердив наявність вірусу грипу у людини з ГПЗ та змінює їх стан з «випадку ГПЗ» на діагноз «випадок грипу». Див. Також 4.4. нижче.

4.3. Тестування (включаючи тестування в закладах постійного проживання)

Тестування мешканців або персоналу з ГПЗ на грип має вирішальне значення для встановлення діагнозу, тому заклади повинні планувати належну відповідь. В умовах спалаху кілька людей, які відповідають визначенню клінічного випадку, мають пройти тестування на наявність грипу (переважно 4–6 випадків ГПЗ, але до 10).

Рекомендований тест на грип – це тест на ампліфікацію нуклеїнових кислот. Мазок з носа або горла беруть на тест ампліфікації нуклеїнових кислот. За бажанням медичного працівника забір лікарем ЗП або місцевим постачальником послуг патології є найкращим варіантом отримання зразків для грипу. Керуючись клінічною картиною, відповідальний медичний працівник може вимагати тестування на інші респіраторні збудники. Зверніться до Додатку 6 для довідки про те, «кого тестувати» для медичних працівників.

Інструкції з отримання мазків з носа та горла наведені в Додатку 8.

Тестування «біля ліжка» в закладах постійного проживання доступні для швидкої діагностики грипу. Проте, на етапі розпізнавання спалаху в закладі постійного проживання настійно рекомендується остаточне лабораторне тестування для підтвердження у мешканців як з позитивними, так і негативними результатами тестування.

Оскільки специфіка тестування «біля ліжка» в закладах постійного проживання є високою, один позитивний результат має високу прогностичну цінність щодо грипу в контексті спалаху ГПЗ; тобто позитивний результат дуже свідчить про грип. Іноді він може забезпечити достатню інформацію для закладу, щоб дати відповідь на спалах.

Негативні результати тесту на антигени грипу слід сприймати з обережністю через їх відносно низьку чутливість порівняно з лабораторними тестами. Якщо є підозра на грип у мешканця з негативним результатом, слід шукати подальше тестування.

4.4. Національний нагляд за ситуацією з нагляду та лабораторні визначення грипу

Лабораторно підтверджений грип є випадком, про який слід повідомляти у всіх австралійських штатах та територіях. Медичний працівник, який робить заявку на тестування та/або лабораторія, де виконується тест, зобов'язані повідомити про інфекцію відповідний юрисдикційний орган про інфекційне захворювання в залежності від місцевих законодавчих вимог; це повідомлення є конфіденційним.

Поточне визначення Національної системи нагляду за захворюваннями, про які слід повідомляти, (NNDSS), є на веб-сайті Міністерства охорони здоров'я (<http://www.health.gov.au/casedefinitions>). Мережа лабораторій громадської охорони здоров'я (PHLN) має визначення лабораторій На веб-сайті Міністерства охорони здоров'я (<http://www.health.gov.au/internet/main/publishing.nsf/ontent/cda-cdna-phln-phln.htm>).

4.5. Відповідь на один випадок ГПЗ або грипу у мешканця закладу

Мешканці закладів постійного проживання з підтвердженим грипом чи ГПЗ потребують підтримки, такої як гідратація, та регулярний доступу до їх первинної медичної допомоги для медичного огляду стану дихання та будь-яких попередніх станів.

Спеціальні питання, пов'язані з веденням мешканців з ГПЗ або грипом в закладах постійного проживання, включають:

- ізоляцію хворих мешканців або когорти та мінімізацію контактів з іншими мешканцями;
- встановлення низького порогу для запиту медичного огляду на грип чи інші патогенні мікроорганізми, якщо є підозра на наявність грипу;
- противірусні препарати: докладніше див. Розділ 6.2.9;
- перевезення мешканців у лікарню, якщо їх стан вимагає цього. Якщо потрібно перевезення, радимо заздалегідь повідомити лікарню про те, що мешканець закладу передається з об'єкта, де є потенційний чи підтверджений грип. Зверніться до Додатку 4 щодо форми рекомендації щодо перевезення пацієнта.

При ГПЗ або підтверженому грипу керівництво закладу постійного проживання повинно розглянути можливість:

- огляду поточного статусу вакцинації мешканців та персоналу;
- розглянути та здійснити заходи з контролю за інфекцією;
- підвищити епідагляд за подальшими випадками.

4.6. Відповідь на окремий випадок ГПЗ або грипу у члена персоналу

Це повинно призвести до виключення штатного працівника під час інфікування та посилення спостереження за ГПЗ в закладі. Як зазначено вище, заклад повинен розглянути це як можливість переглянути статус вакцинації персоналу та мешканців та планів щодо спалаху.

4.7. Визначення спалаху

Визначення потенційного спалаху грипу:

Три (3) або більше випадків ГПЗ у мешканців або персоналу закладу протягом 3-х днів.

Якщо виявлено потенціал спалаху грипу, заклад повинен шукати інші випадки.

Менеджмент закладу за підтримки персоналу з інфекційного контролю або іншого відповідного персоналу повинен реалізовувати відповідь, активізуючи свої плани спалаху, відповідно до інструкцій місцевого закладу/органу громадської охорони здоров'я. Початкова схема відповідей наведена у Додатку 7.

Заклади повинні виконати дії 6.2.1–6.2.4 в розділі 6, поки не буде отримано лабораторне підтвердження.

Визначення підтверженого спалаху грипу –

також використовується закладом охорони здоров'я для підтвердження наявності спалаху грипу:

Три або більше епідеміологічно пов'язаних* випадки ГПЗ у мешканців або персоналу закладу протягом 3-х днів (72 години),

ПЛЮС

- **Принаймні один випадок позитивного лабораторного тесту,**

АБО

- **Принаймні два випадки позитивного тесту в закладі «біля ліжка».**

* Епідеміологічний зв'язок існує, коли випадки трапляються в загальному фізичному або географічному контексті, а вірогідний спосіб передачі свідчить про поширення інфекції. І, коли одна людина, ймовірно, була контагіозною та після контакту з інфекційною людиною, принаймні одна інша людина має хворобу, яка починається в інкубаційний період інфекції.

У закладі постійного проживання з широким спектром мешканців та персоналу контекстом спалаху може бути увесь заклад, тому три випадки в закладі відповідатимуть визначенню спалаху. В інших закладах постійного проживання в деяких приміщеннях (наприклад, відділенні інтенсивної терапії) може бути мало або взагалі відсутній постійний контакт з іншими приміщеннями закладу; в цій ситуації три випадки грипу в окремих приміщеннях не

можуть вказувати на спалах захворювання. Орган охорони здоров'я може допомогти закладу розглянути чи оголосити спалах.

Розділ 5. КОНТРОЛЬ ЗА ІНФЕКЦІЯМИ (КОНТРОЛЬ ЗА ПОШИРЕННЯМ ГРИПУ)

Ключовими елементами для персоналу, який контролює грип в закладі постійного проживання є:

- Високі показники вакцинації персоналу та резидентів
- Дотримання гігієни рук до і після контакту з людиною, а також догляду за пацієнтами
- Використання відповідних засобів індивідуального захисту
- Розуміння гігієни органів дихання та етикету кашлю
- Регулярне прибирання
- Збільшення очищення спільного обладнання
- Встановлене інфіковане місце проживання – ізоляція та розміщення
- Мінімізація переміщення чи перевезення мешканців

Хворим на грип потрібні як стандартні, так запобіжні заходи крапельної передачі.

Поширення респіраторних вірусів може бути зменшено за рахунок заходів гігієни (гігієна рук, очищення), бар'єрів для передачі (маски, рукавички, захист очей, халати) та ізоляції хворих мешканців (соціальне дистанціювання).²² У поєднанні зі своєчасною вакцинацією проти грипу, ці заходи повинні ефективно містити епідемії грипу чи інших респіраторних вірусів.

5.1. Заходи контролю за інфекцією для запобігання поширенню грипу

Стандартні заходи безпеки – це низка методів профілактики інфекції, які завжди використовуються в закладах охорони здоров'я, а також у закладах постійного проживання людей з підозрою або підтвердженим спалахом грипу. Стандартні заходи безпеки включають дотримання гігієни рук до і після кожного епізоду контакту з людиною, використання засобів захисту від пилу, включаючи рукавички, одяг, маску та захист очей, в залежності від очікуваного впливу, належного етикету щодо дихальної гігієни/кашлю та регулярної очистки середовища та обладнання.

Запобіжні методи передачі є робочою практикою, яка використовується на додаток до стандартних заходів безпеки для зменшення можливостей передачі специфічним шляхом передачі збудника. Ці практики реалізуються в залежності від типу поширення. Наприклад, респіраторні інфекції широко поширюються крапельним та повітряним шляхами. Для грипу потрібні запобіжні заходи крапельної передачі.

Основними елементами **профілактики передачі крапельним шляхом** є застосування засобів індивідуального захисту, дотримання 1-метрової відстані між інфікованим пацієнтом та іншими мешканцями, заохочення етикету щодо кашлю, використання, якщо це можливо, обладнання для мешканців закладу, та розміщення хворих мешканців в одномісні кімнати або когорти (помістити в загальну кімнату) людей з підтвердженим грипом.

Крім того, покращення прибирання та дезінфекції середовища хворих мешканців та мінімізація переміщення мешканців усередині закладу та між ними може допомогти зменшити поширення. Детальні поради щодо цих запобіжних заходів надані далі у цьому розділі.

Весь персонал у закладі постійного проживання повинен отримувати інформацію щодо політики закладу, включаючи принципи запобігання та контролю за інфекціями. Це повинно включати перевірку дотримання гігієни рук та заходи з запобігання інфекції, а також, за потреби, тренінг для підвищення кваліфікації. Використання протівірусних препаратів повинно бути зазначено в політиці управління ризиком спалаху грипу. Під час спалахів слід забезпечувати інформацію та освітні заходи для мешканців та їхніх родин, а також повинні включати їх особливий стан та практику, необхідні для зменшення ризику інфікування.

Практична інформація щодо інфекції, поради, схеми та ознаки наведені в Додатку 1.

5.1.1. Гігієна рук

Оскільки віруси грипу можуть поширюватися руками, важливе значення має часте очищення рук. Протирання рук спиртом є золотим стандартом практики гігієни рук у медичних установах. Проте, якщо руки помітно забруднені або мають прямий контакт з рідинами організму, їх слід промити рідким милом і проточною водою, після чого ретельно витерти одноразовим паперовим рушником (див. Додатки 1.1–1.4 та *Hand Hygiene Australia (HHA)* (<http://www.hha.org.au/home/>)).

Віруси грипу можуть залишатися на жорстких поверхнях і залишатися життєздатними протягом 24-х годин на твердих, непористих поверхнях. Вірус грипу може потрапити на руки з цих поверхонь протягом принаймні 2–8 годин після забруднення поверхні. Передача вірусів з пористих матеріалів на руки менш ефективна через швидке висихання вірусу.²³ Більш ретельне прибирання приміщень може попередити передачу вірусу.

Руки слід протерти розчином на основі спирту або розчином води та рідкого мила до і після догляду за хворим мешканцем.

- Усі співробітники повинні дотримуватись гігієни рук після кожного контакту з хворим мешканцем закладу.
- Навіть коли руки помітно чисті.
- Після контакту з забрудненими поверхнями.
- Незалежно, чи використовуються рукавички, чи ні.

При помітному забрудненні рідинами та/або речовинами організму використовуйте воду та рідке мило для миття рук. Розчини на основі спирту для очистки рук можна використовувати при виконанні процедур, коли руки не є помітно забруднені.² Зверніться до «Гігієна рук за 5 хв.» Австралія ([Http://www.hha.org.au/home/5-moments-for-hand-Hygiene.aspx](http://www.hha.org.au/home/5-moments-for-hand-Hygiene.aspx)).

5.1.2. Гігієна дихання та етикет щодо кашлю

Важливість гігієни органів дихання та етикету кашлю при захворюваннях дихальних шляхів слід пояснити жителям, як частину запобіжних заходів щодо поширення інфекції повітряно-крапельним шляхом (див. Додатки 1.4, 1.5). Заохочуйте жителів, що страждають респіраторними симптомами, прикривати ніс та рот під час кашлю або чхання, використовувати паперові серветки та викидати їх в урну для сміття/смітник. Вміст смітника можна утилізувати, як загальні відходи.

5.1.3. Засоби індивідуального захисту

Відповідні засоби індивідуального захисту є важливим для усіх співробітників, які доглядають за інфікованими мешканцями, які потребують стандартних запобіжних заходів та індивідуальних засобів захисту (див. Додаток 1.6).² Персонал закладів постійного проживання повинен змінювати свої засоби індивідуального захисту та дотримуватись гігієни рук після кожного контакту з хворим мешканцем закладу, при переході з однієї кімнати в іншу або з однієї зони догляду за мешканцями до іншої.²⁴

5.1.4. Хірургічні маски для обличчя

Будь-який співробітник закладу постійного проживання, який надає безпосередню допомогу мешканцю з ГПЗ або грипом, має носити хірургічну маску. Хірургічні маски для обличчя повинні відповідати австралійським стандартам і бути стійким до рідини, захищаючи користувача від забруднення слизової оболонки носа та порожнини рота (див. Додаток 1). Весь персонал та відвідувачі, які потрапляють до приміщення людини з респіраторними захворюваннями, повинні носити одноразову хірургічну маску для обличчя при тісному контакті [менше (<) 1 метра].

Примітка. Одноразові хірургічні маски для обличчя захищають користувача від інфекції що поширюється повітряно-крапельним шляхом. Проте, респіратори P2 [відомі як респіратори

N95 або маски для обличчя (еквівалентний рейтинг США)] захищають користувача від аерозолів, а також крапель. Не існує достатніх доказів для підтримки застосування респіраторів P2 для подальшого зменшення ризику інфекцій, які передаються крапельним шляхом.

Процедур, які генерують аерозоль, слід уникати або, за необхідності, проводити в одній кімнаті, яка належним чином очищується перед подальшим використанням.²⁵ Ця порада поширюється на небулайзери, які не слід використовувати; Замість цього використовуйте індивідуальні ширми для пацієнтів.

Персонал закладу повинен носити одноразові хірургічні маски для обличчя, коли є імовірність потрапляння крапель слини, тобто в межах 1 м від ураженого пацієнта:

- Маску слід одягати при вході до кімнати.
- Знімати маску слід після виходу з кімнати, обробити тільки стрічки та покласти у клінічний (жовтий) смітник. Після зняття маски дотримайтесь гігієни рук.
- Ніколи повторно не використовуйте маски.

При здійсненні заходів, які потребують від інфікованого мешканця покинути свою кімнату, він повинен одягти маску, якщо це допускається.² Наприклад, під час перевезення між об'єктами. Співробітникам та мешканцям закладу може бути необхідно одягання маски під час здійснення цих заходів через можливе інфікування.

5.1.5. Рукавички та халати

Рукавички та халати повинні використовуватися, як описано в стандартних застереженнях. Після використання вони повинні бути видалені таким чином, щоб запобігти забрудненню рук або поверхонь чи робочого одягу, а потім викинуті у відповідний смітник. Після видалення засобу індивідуального захисту повинна бути дотримана гігієна рук. Див. Додаток 1.

5.1.6. Захист очей

Захист очей включає використання захисних окулярів або захисних щитків, але не включає особистих окулярів. Окуляри або інші захисні окуляри повинні бути утилізовані або, якщо вони схвалені для повторного використання, повинні бути очищені після використання.²

Очі повинні бути захищені там, де є можливість розбризкування або розпилення крові, рідини організму, виділення або екскреції, включаючи краплинки слини при кашлі; або під час проведення аерозольних процедур, таких як назофарингеальна аспірація.

5.2. Екологічні заходи

Необхідне регулярне планове прибирання усіх стаціонарних приміщень для догляду. Часто поверхні, яких торкаються найбільше, є найближчими до мешканця, і їх слід чистити частіше (наприклад, бильця ліжок, приліжкові тумбочки, комори, дверні ручки, раковини, поверхні та обладнання поблизу мешканця).

Якщо є підозра або підтвердження спалаху грипу, рекомендується збільшити частоту прибирання нейтральним миючим засобом, особливо поверхонь, до яких часто торкаються. Забезпечте належну кількість та раціональне розміщення утилізаційних урн для серветок, використаних засобів індивідуального захисту, тощо а також належне очищення виробів багаторазового використання.

Рекомендована мінімальна частота очищення багатьох предметів вказана у Таблиці мінімальної частоти очищення в Австралійській настанові з профілактики та боротьби з інфекцією в охороні здоров'я (стор.159, В 5.1).² В якості керівництва профілі ризику більшості закладів постійного проживання під час спалахів грипу повинні бути аналогічними загальним лікарняним відділенням.

Докладніше про очищення див. Додаток 2.

В ідеалі будь-яке обладнання для догляду повинно бути призначене для індивідуального використання мешканцем. Якщо необхідно забезпечити спільне використання засобів догляду, предмети повинні бути очищені та дезінфіковані між кожним використанням мешканцями.

Білизну слід прати гарячою водою та засобом для прання. Білизну слід сушити в гарячому місці у сушарці. Немає потреби розділяти білизну хворих від білизни інших мешканців. Під час обробки забрудненої білизни слід використовувати відповідні засоби індивідуального захисту.

Посуд та столові прилади слід мити у посудомийній машині або, за її відсутності, вручну гарячою водою та миючим засобом, промити гарячою водою та висушити. Немає потреби у розділенні столових приладів та посуду хворих мешканців від посуду здорових.

5.3. Виключення персоналу

Співробітники закладу з ГПЗ повинні бути усунені від роботи, коли вони були у контакті з хворими, тобто не менше 5-ти днів після початку гострого захворювання або до зникнення симптомів, залежно від того, який з них довше. Оскільки невакциновані працівники мають підвищений ризик зараження під час підтвердженого спалаху грипу, невакцинованим працівникам рекомендовано працювати тільки в тому випадку, якщо вони не мають симптомів та носять маску або не мають симптомів та мають відповідну противірусну профілактику, відповідно до політики з ведення спалаху грипу. Будь-яке використання противірусних засобів персоналом має бути задокументоване.

Якщо виникають питання стосовно дотримання усунення від роботи, варіанти повинні бути переглянуті командою ведення спалаху (див. Розділ 6).

5.3.1. Обґрунтування дозволу працівникам на противірусних препаратах повернутися на роботу

Противірусна профілактика працівників допомагає захищати мешканців від зараження, по-перше, зменшуючи інфікування персоналу (і можливість подальшої передачі вірусу), а по-друге, зменшити передачу вірусу від безсимптомного інфікованого персоналу (див. [Додаток 16](#): Противірусна профілактика у закладах постійного проживання є вирішенням проблеми).

5.4. Ізоляція та групування

5.4.1. Розміщення мешканців

Будь-які мешканці з респіраторними захворюваннями повинні отримувати лікування в одному приміщенні, де це можливо. Ізоляція хворих мешканців у одномісних кімнатах зменшує ризик передачі від одного іншому. Важливість гігієни органів дихання та етикету кашлю слід пояснити всім мешканцям.

Якщо одномісні кімнати недоступні, наступні принципи можуть керувати прийняттям рішень щодо розміщення мешканців:

- Як пріоритет, розмістити мешканців з надмірним кашлем та мокротинням в одномісних кімнатах.
- Розмістити в одній кімнаті (когорті) мешканців, інфікованих одним і тим же збудником, і які оцінюються як такі, хто може бути сусідами по кімнаті.
- Важливо переконатися, що мешканці однієї кімнати фізично відокремлені один від одного (більше, ніж на 1 метр). Натягнути захисну штору між ліжками, щоб мінімізувати ризик передачі крапель.

Примітка. Клінічне ГПЗ може бути викликане вірусом грипу А або вірусом грипу В. Тільки лабораторні тести розрізняють ці причини. Ізоляція хворих мешканців важлива, якщо не зрозуміло, що їх інфекція викликана одним і тим же вірусним збудником.

5.4.2. Персонал

Якщо застосовуються заходи з ізоляції для зменшення ризику передачі, бажано виділити спеціальний (вакцинований) персонал закладу постійного проживання для догляду за ізольованими людьми. Ці працівники не повинні пересуватися між різними ділянками та іншими приміщеннями закладу або піклуватися про інших мешканців. Персонал повинен постійно стежити за ознаками та симптомами респіраторного захворювання та самостійно виключатися з роботи, при поганому самопочутті.

Коли ГПЗ є очевидним у закладі постійного проживання, грип може поширюватися в межах закладу невакцинованим персоналом, який повинен працювати лише у тому випадку, якщо здоровий, використовує маску або приймає противірусну профілактику. Лише вакциновані проти грипу працівники повинні піклуватися про тих, у кого підтверджений грип чи підозрюване ГПЗ.

Невакциновані працівники, які працюють в приміщеннях, що постраждали від спалаху, не повинні входити до інших частин закладу постійного проживання, оскільки вони можуть бути інфіковані грипом.

5.4.3. Застереження щодо повітряно-крапельного інфікування

На дверях приміщень хворих мешканців помістити таблички про запобіжні заходи щодо повітряно-крапельного інфікування (див. Додаток 3), щоб нагадати працівникам та відвідувачам про необхідність контролю передачі інфекції при здійсненні робочої практики.

5.5. Внутрішні переміщення під час спалаху

Є деякі докази користі обмеження внутрішнього переміщення мешканців та відвідувачів під час спалаху.²⁶ Плани реагування на спалахи в закладах постійного проживання повинні розглядати питання обмеження зібрань мешканців у місцях загального користування/їдальнях та підготувати посібник з обмежень, що базується на схемі закладу постійного проживання та звичайній практиці. Для мінімізації безпосередніх контактів жителів закладу під час спалаху, важливо також розглянути можливість призупинення групових соціальних заходів для мешканців.

5.5.1. Прийом нових мешканців

Прийом нових мешканців до закладу повинен бути обмежений. Залежно від ступеня спалаху та фізичного розміщення будівлі, обмеження прийому може бути застосовано до одного поверху, одного крила або до всього закладу.

Обґрунтування обмежень щодо прийому пов'язане як з ризиком інфікування прийнятих осіб, так і з потенціалом продовження спалаху, додавши нових потенційно схильних до інфекції жителів.

Хоча зазвичай не рекомендується, яале кщо це важливо для добробуту жителів, прийоми можуть бути переглянуті після взяття під контроль вплив спалаху. Щоб з'ясувати, наскільки обмеження можуть бути ослаблені, зверніться до свого закладу охорони здоров'я.

5.5.2. Повторний прийом мешканців, у яких був грип

Повторний прийом жителів, у яких був грип та які були переведені до лікарні чи іншого закладу, вимагає надання відповідного приміщення, догляду та контролю за інфекціями.

5.5.3. Повторний прийом мешканців без грипу

Повторний прийом мешканців, у яких не було підозри або підтвердження грипу під час спалаху (тобто тих, хто не є відомими випадками), зазвичай не рекомендується під час спалаху хвороби. При необхідності прийом може розглядатися після того, як спалах захворювання взято під контроль. Щоб прояснити обмеження прийому, зверніться до свого відділу громадської охорони здоров'я.

Фактори, які слід враховувати при розгляді повторного прийому осіб без грипу, включають:

- Наявність відповідного приміщення для мешканців, які повернулися до закладу

- Статус вакцинації особи для повторного прийому
- Здатність захистити мешканця від інфекції
- Заходи щодо контролю за наявною у даний час інфекцією
- Забезпечення протівірусними профілактичними препаратами
- Наявність достатньої кількості персоналу у закладі постійного проживання для догляду за новоприйнятим мешканцем.

5.5.4. Неінфіковані мешканці

У деяких випадках може бути здійснено переведення мешканців без ГПЗ до інших закладів для догляду (наприклад, сімейного піклування). У цих умовах сім'я повинна усвідомлювати, що житель може бути інфікований та усвідомлювати ризик розвитку хвороби. ***NB.*** У закладах догляду за людьми похилого віку необхідно враховувати положення Закону «Про догляд за людьми похилого віку» 1997 року.

5.6. Трансфери

Якщо необхідно перевезти мешканця до лікарні, слід повідомити службу швидкої медичної допомоги та лікарню, куди перевозять хворих при спалахах хвороби, підозрі або з підтвердженим діагнозом. Зразок для консультацій з трансферу пацієнта надається у Додатку 4.

5.7. Обмеження відвідувачів та показники

Під час спалаху бажано мінімізувати рух відвідувачів до закладу та в його межах. Якщо рекомендовано командою управління спалахом, заклад постійного проживання повинен:

- Призупинити групові соціальні заходи, які включають відвідувачів, наприклад, музикантів.
- Відкладіть візити несуттєвих зовнішніх провайдерів, якщо це можливо.
- Поінформуйте регулярних відвідувачів та сім'ї мешканців про спалах грипу та вимагайте, щоб вони здійснювали лише важливі візити; заохочуйте утриматися від не важливих візитів.
- Попросіть тих, хто відвідує хворого мешканця:
 - Відвідати лише одну особу.
 - Увійти і вийти без проведення часу у загальних приміщеннях.
 - Використовувати обробку рук спиртовмісним засобом або мити руки до та після відвідування.
 - При наданні прямого догляду, повинні використовувати засоби індивідуального захисту, як вказано персоналу у закладі постійного проживання.
 - Започаткуйте пасивний скринінг симптомів дихання, використовуючи вивіски «До уваги відвідувачів» (див. Додаток 3) та нагадуючи відвідувачам:
 - Не відвідувати, якщо хворі.
 - Обмежити відвідування лише одним мешканцем.
 - Дотримуватись позначок щодо застосування засобів індивідуального захисту.
 - Дотримуватись гігієни рук та гігієни дихання/етикету кашлю.
 - Встановити позначки «До уваги відвідувачів» на вході та інших стратегічних місцях закладу (див. Додаток 3).
 - Започаткувати активну перевірку (на вході відвідувачі звітують) за необхідністю.

5.8. Освіта та навчання

Заклад постійного проживання повинен забезпечувати постійну освіту персоналу, мешканців та волонтерів та умовну освіту звичайним відвідувачам (наприклад, сім'ям мешканців) щодо запобігання спалаху, контролю за інфекціями та пов'язаних з нею політик. Теми для персоналу (деякі стосуються мешканців) включають:

- Особисту гігієну, особливо гігієну рук, чхання та етикет кашлю

- Належне використання засобів захисту від пилю, таких як рукавичок, халатів, захисних окулярів та масок, включаючи правильне використання засобів індивідуального захисту
- Осіб, які відчувають симптоми грипу (не працюють або відвідують заклад)
- Використання та утилізацію гострих предметів та клінічних відходів
- Обробку багаторазового обладнання
- Очищення навколишнього середовища
- Прання білизни
- Обробка харчових продуктів та прибирання використаної їжі посуду.

Примітка. Ця інформація базується на ресурсах, розроблених Національною радою охорони здоров'я та медицини: *Australian Guidelines for the Prevention and Control of Infection in Healthcare*. 2010. Є на сайті: (www.nhmrc.gov.au/files_nhmrc/publications/attachments/cd33_infection_control_healthcare_140616) та *The Infection prevention and control in residential and community aged care pocket book*. 2014. Є на сайті: (www.nhmrc.gov.au/files_nhmrc/publications/attachments/d1034_infection_control_residential_aged_care_140115).

РОЗДІЛ 6. ВЕДЕННЯ СПАЛАХУ

Ефективне ведення спалаху має чотири етапи:

1. **Підготовка:** забезпечення комплексного плану ведення спалаху, а ролі та обов'язки є чітко визначеними та зрозумілими.
2. **Відповідь:** активація плану ведення спалаху.
3. **Моніторинг** прогресування спалаху: оцінити та змінити діяльність з контролю за спалахом.
4. **Висновок:** повідомити про початок спалаху, переглянути події та отримані уроки для майбутніх спалахів. Оновити план ведення спалаху.

6.1. Підготовка до спалахів грипу

Сезонний грип зазвичай має піки взимку та ранньою весною, хоча спорадичні випадки зустрічаються цілий рік. Спалахи грипу не є незвичайними у закладах постійного проживання.

Щоб захистити здоров'я персоналу та мешканців, а також забезпечити, щоб заклад постійного проживання добре підготувався до запобігання спалаху грипу, важливо розглянути наступні дії:

- Планування можливого спалаху:
 - а. Розробити легкодоступну внутрішню політику та процедури щодо контролю за інфекціями та план ведення спалаху. Копія цих настанов та комплект Influenza-Info, підготовлений Департаментом соціальних служб, повинні використовуватися як посилання.²⁷
 - б. Включити практикуючого лікаря (або іншого медичного працівника) у розробку плану ведення спалаху; важливо розглянути використання протівірусних препаратів.
 - в. Мати адекватні запаси матеріалів, таких як засоби індивідуального захисту та засоби для очищення (див. Додатки 1 і 2). Розглянути наявність комплектів/ящиків, призначених спеціально для використання під час спалаху.
 - г. Переконаватися, що співробітники закладу знають про симптоми та ознаки грипу, а також пройшли підготовку щодо процедур з контролю за інфекціями для використання засобів індивідуального захисту (Додаток 1).
 - д. Політика, яка підтримує використання протівірусних препаратів для профілактики, повинна відображати зниження ефективності протівірусних препаратів через затримку реалізації або низький рівень дотримання, а також варіанти відповіді на погане дотримання.

е. Якщо є намір використовувати противірусні препарати проти грипу для профілактики при веденні спалахів захворювання, заклад може розробити процеси, пов'язані з відвідуванням лікарями-спеціалістами для виписування рецептів на противірусні препарати/постійні замовлення до початку сезону грипу (див. 6.2.9), оскільки ефективні противірусні препарати мають широко використовуватися в цей період.

є. Для жителів з нирковою недостатністю оцінка функції нирок лікарем загальної практики потрібна до початку або незабаром після початку профілактики (Додаток 16).

Примітка. Законодавство, пов'язане з використанням постійних замовлень ліків, може відрізнитися між юрисдикціями.

- Розробити систематичний метод для виявлення та реєстрації мешканців закладу, у яких розвиваються симптоми ГПЗ, такі як гарячка або кашель. Система виявлення ГПЗ може включати підвищену частоту спостереження за температурою взимку та способи попередження відповідального клініциста про симптоматичних мешканців.
- Підтримувати функціональну систему для своєчасного виявлення потенційних спалахів грипу (3 мешканці/співробітники з ГПЗ протягом 3-х днів) у закладі. Це може бути щоденний запис всіх випадків ГПЗ. Забезпечувати щоденно час для моніторингу ГПЗ та виявлення спалаху тими, хто призначений для цього важливого завдання.
- На початку року необхідно запланувати вакцинацію принаймні 95% персоналу та мешканців (див. Розділ 3: вакцинація). Заохочуйте працівників, членів сім'ї та постійних відвідувачів, таких як перукар, волонтерів, працівників охорони здоров'я та працівників, які повинні отримати вакцинацію. Це допомагає їм залишатись здоровими і зменшити ймовірність внесення грипу в заклад.
- Оновлювати записи про вакцинацію персоналу та мешканців, а також забезпечити їх доступність, коли це необхідно для відповіді на спалах.

Підготовка та тренінг з ведення спалаху та контролю за інфекціями в закладі постійного проживання повинні відповідати спалахам, викликаних будь-яким збудником. Контрольний перелік дій щодо готовності до втручання при спалаху можна знайти в Додатку 9.

6.2. Відповідь закладу постійного проживання на спалах ГПЗ

Дії у відповідь на спалах: NB – деякі одночасні:

6.2.1 Повідомити –Усьому персоналу, мешканцям, закладу охорони здоров'я, лікарям загальної практики, відвідувачам (та іншим).

6.2.2 Впровадити заходи з контролю за інфекцією.

6.2.3. Організувати тестування мешканців з ГПЗ.

6.2.4 Об'єднати інформацію в лінійний список.

6.2.5 Підтвердити та оголосити про спалах грипу.

6.2.6. Сформувавши команду ведення спалаху.

6.2.7 Продовжити контроль за інфекцією під час спалаху.

6.2.8 Вакцинувати під час спалаху, коли це необхідно.

6.2.9 Використовувати противірусних препаратів під час спалаху, як зазначено.

Контрольний перелік щодо підготовки та ведення спалаху є у Додатках 9, 10, 11.

6.2.1. Повідомлення

Важливо негайно сповістити місцевий орган охорони громадського здоров'я!

Орган охорони громадського здоров'я може допомогти з порадами щодо розслідування та ведення потенційних спалахів.

Контактні дані для регіональних органів охорони здоров'я представлені у Додатку 15.

Відповідь закладу постійного проживання на спалах повинна залежати від характеру закладу та встановлення спалаху. Більші установи, де практикують спеціалісти з питань

інфекційного контролю, можуть потребувати невеликої допомоги, тоді як інші можуть звернутися до органу охорони громадського здоров'я за порадою.

Орган охорони громадського здоров'я потребує деякої важливої інформації від закладу постійного проживання, зокрема:

- Прізвище, контактний номер та адресу електронної пошти призначеної особи або посади в закладі, яка стане контактною особою для органу охорони здоров'я. Вони містять інформацію про години і вихідні дні, а також ім'я та контактний номер основного відповідального за контроль за інфекцією або делегата в заклад постійного проживання.
- Кількість жителів закладу постійного проживання, а також кількість з ГПЗ, їх симптоми, дата виникнення симптомів, чи оглянув лікар загальної практики, діагноз та дослідження, що вимагаються.
- Загальна кількість співробітників та кількість працівників, які хворіють на ГПЗ.
- Назва лабораторії, яка проводить тестування та результати будь-яких виконаних чи очікуваних тестів.
- Початкові заходи з контролю за інфекцією, які були впроваджені.
- План поверху, на якому є різні приміщення закладу.
- Показники поточної вакцинації проти грипу як резидентів, так і персоналу, тобто вакцинованих зараз.

Для оцінки спалаху заклад повинен визначити популяцію з ризиком.

Потрібні дані:

- Загальної кількості мешканців закладу та загальної кількості персоналу закладу, включаючи випадкових працівників та працівників, які не є постійними працівниками закладу.
- Якщо спалах обмежений одним приміщенням/відділенням, кількість мешканців та працівників, пов'язаних з цим приміщенням/відділенням.

Див. Додаток 14 для загальної форми сповіщення органу охорони громадського здоров'я.

Примітка. Орган охорони громадського здоров'я. За запитом орган охорони громадського здоров'я може надавати поради щодо контролю за інфекціями та допомагати закладам постійного проживання розглядати питання про те, коли заявити про спалах. Зверніться до розділу 4 щодо визначення ГПЗ, грипу та спалаху грипу.

Орган охорони громадського здоров'я може надати закладу постійного проживання додаткову інформацію про тестування на грип, включаючи поради щодо забору та зберігання зразків, а також подання зразків до лабораторії (див. Розділ 6.2.3). Персонал органу охорони громадського здоров'я може обговорити вже зареєстровані результати, а також запитати лінійний список тих, у кого ГПЗ (див. Розділ 6.2.4 та додаток 13).

Було б важливо, щоб заклад постійного проживання негайно повідомив про спалах:

- усьому персоналу (всі працівникам закладу) та мешканцям;
- медичним працівникам/лікарям загальної практики, які відвідують заклад та організував клінічний огляд щодо ГПЗ;
- лабораторії, куди буде направлено зразки для тестування, якщо це необхідно.

Для підвищення обізнаності та заохочення співпраці:

- попередити відвідувачів про ризик грипу, включаючи партнерів з послуг медичної допомоги, а також регулярних відвідувачів, таких як сім'я та друзі;
- розмістити відповідні вивіски на вході до закладу та в інших стратегічних місцях;
- якщо необхідне перевезення в лікарню будь-якого мешканця, повідомте службу швидкої медичної допомоги та лікарню про підозрюваний/підтверджений спалах в

закладі постійного проживання та клінічний діагноз мешканця (стан хороший, ГПЗ або підтверджений грип).

6.2.2. Впровадити попередні заходи боротьби з інфекцією

Початкові дії на спалах в закладі постійного проживання – це вивчити та підтвердити наявність спалаху грипу і одночасно ініціювати належне ведення спалаху (незалежно від задіяного респіраторного патогену).

В ідеалі стандартні заходи безпеки виконуються рутинно. Проте, як тільки підозрюють спалах грипу - запроваджують заходи контролю за перебігом передачі (такі як ізоляція, запобіжні заходи щодо повітряно-крапельної передачі та гігієна дихальних шляхів). Див. Розділ 5 щодо детальної консультації з засобів індивідуального захисту та інфекційного контролю, а також Додаток 7 для початкової схеми відповідей.

6.2.3. Тестування мешканців з ГПЗ

Тестування деяких жителів з ГПЗ на грип має важливе значення для встановлення діагнозу. Під час спалаху, кілька людей, які відповідають визначенню випадку ГПЗ, повинні бути протестовані (зазвичай від 4–6 до 10). Мазки з носа або горла необхідні для тесту на грип (тест ампліфікації нуклеїнових кислот/ПЛР)

Після того, як три або більше випадків ГПЗ з'являються впродовж 3-х днів, та принаймні один з них має позитивний лабораторний тест на грип, спалах підтверджується. Припускають, що інші випадки ГПЗ пов'язані з грипом повинні розглядатися як такі ж. Немає ніякої клінічної користі або користі для здоров'я від продовження тестування тих, хто має ГПЗ при підтвердженні спалаху грипу у закладі постійного проживання за винятком запиту терапевта або органу охорони здоров'я.

6.2.4. Збір інформації до лінійного списку

Лінійний список – це простий і корисний запис для співробітників, та мешканців, які відповідають визначенню випадку ГПЗ або підтвердженому випадку грипу. Лінійний список надає важливу інформацію для команди з контролю за спалахом у закладі постійного проживання про кількість хворих мешканців, їх симптоми та статус вакцинації та може використовуватися для узагальнення інформації щодня. Крім того, Орган охорони здоров'я може використовувати копію лінійного списку для відстеження процесу та консультувати заклад постійного проживання щодо ведення спалаху.

Лінійний список спалаху є кумулятивним; тобто зберігає минулу інформацію та оновлюється щодня. Він повинен включати індивідуальну інформацію, таку як:

- Демографічні дані про випадки (ім'я, вік/дата народження, стать, заклад постійного проживання тощо).
- Симптоми – дата початку, тип і тривалість.
- Результати будь-яких лабораторних досліджень.
- Щеплення та клінічний стан, включаючи противірусне лікування.
- Наслідки захворювання (відновлення, госпіталізація, смерть).

Примітка. Орган охорони здоров'я: Місцевий орган охорони здоров'я може мати бажаний формат лінійного списку, який вони надають охопленому спалахом закладу постійного проживання. Приклади лінійних списків для мешканців та персоналу представлені у Додатку 13.

Щодо великих закладів постійного проживання переконайтеся, що кожна зона/відділення включені до списку або зберігайте окремий список для кожної зони, охопленої спалахом. Для персоналу з ГПЗ слід заповнити окремий список.

Під час заповнення списку важливо зрозуміти, що це *кумулятивний* документ. Усі попередні випадки залишаються у списку, і кожного дня нові деталі додаються до нижньої частини

списку. Заклад постійного проживання повинен оновлювати інформацію, записану у попередніх випадках, наприклад, з новими результатами тестів, госпіталізацією та смертю. Використання лінійного списку продовжується впродовж періоду спалаху, але особливо важливо це на початковій стадії для забезпечення належної характеристики спалаху.

Примітка. Орган охорони здоров'я з лінійного списку відповідно:

- Розробляє епідемічну криву, відстежуючи масштаб спалаху.
- Розглядає симптоми та тривалість захворювання; що вказує на те, «що шукати».
- Спостерігає та перевіряє усі результати лабораторних досліджень.
- Узагальнює інформацію, що характеризує випадків, їх кількість, тяжкість захворюваності та смерті (смертність).
- Відстежує стан вакцинації хворих з підтвердженим грипом.

6.2.5. Підтвердження та оголошення про спалах грипу

Спалахи можуть бути викликані різними інфекційними респіраторними патогенами. Якщо один або декілька взятих зразків у пацієнтів з ГПЗ при підозрі на спалах у закладі є позитивними на грип, то підтверджується спалах грипу у закладі постійного проживання.

Підтвердження збудника грипу є важливим кроком, який буде спрямовувати рішення щодо заходів контролю, таких як вакцинація та використання протівірусних препаратів.

6.2.6. Формування команди з ведення спалаху

Коли формується команда, важливо регулярно зустрічатися, як правило, щодня для стеження за спалахом, ініціювати зміни у відповідних заходах та обговорювати ролі та обов'язки щодо ведення спалаху.

Навіть відносно невеликий спалах респіраторних захворювань у закладі постійного проживання є руйнівним через ризик виникнення ускладнень у вразливих жителів та передачі персоналу, що призводить до нестабільності. Раннє виявлення спалаху і швидкі заходи ведення необхідні для ефективної відповіді та розширення контролю.

В ідеалі команда з ведення спалаху повинна бути створена у закладі для координації відповіді. Команда з ведення спалаху направляє та контролює управління усіма аспектами спалаху хвороби, збираючись принаймні щодня впродовж піку спалаху. Вона розглядає прогрес у відповіді, здійснює постійний моніторинг, розглядає непередбачені проблеми та ініціює зміни, якщо це необхідно.

Кілька функцій є критичними у команді, і деякі ролі може виконувати одна і та ж особа. Дійсно, невелика кількість людей часто виконує кілька ролей і виконує багато завдань. Детальнішу інформацію див. у Додатках 9–12.

Спочатку команда з ведення спалаху повинна зустрітися з приводу:

- Прямого контролю та нагляду за веденням спалаху захворювання.
- Моніторингу прогресування спалаху та ініціювання змін у відповідь при необхідності.
- Зв'язку з лікарями загальної практики та органом охорони здоров'я.
- Група керування спалахом може включати таких людей:

Головних керівників (директора закладу, менеджера або старших медсестер)

Головний керівник відповідає за координацію зустрічей з контролю над спалахом, встановлення часів засідання, порядок денний та делегування завдань.

Секретар

Секретар організує зустрічі команди з ведення спалаху, повідомляє членам комітету про будь-які зміни, а також записує та поширює протоколи засідань.

Координатор заходів зі спалаху захворювання (медсестра/інфекційного контролю або делегат)

Координатор забезпечує, щоб команда з ведення спалаху виконувала всі рішення з інфекційного контролю та координує дії, необхідні для утримання та розслідування спалаху хвороби. Ця роль часто віддається практику з контролю за інфекціями або делегованій особі .

Прес-секретар медіа/(директор закладу менеджер або делегована особа)

Значний інтерес засобів масової інформації до спалахів у закладах постійного проживання загальним, особливо якщо є несприятливі наслідки. Прес-секретар закладу охорони здоров'я повинен бути призначений в якості єдиної особи, яка є відповідальною за надання інформації в засобах масової інформації. Цей прес-секретар, як правило, є представником закладу, але іноді може бути і від органу охорони здоров'я, якщо залучений. У рідкісних ситуаціях можуть існувати спільні представники, по одному від кожної організації.

Лікарі загальної практики, які відвідують заклад

Деякі лікарі загальної практики можуть брати участь в команді з ведення спалаху і їх роль повинна бути визначена під час процесу планування. Важливо визначити клінічного лідера серед лікарів загальної практики, які відвідують заклад. У веденні спалаху роль цієї особи важлива в полегшенні оцінки та веденні хворих мешканців, а також у роботі з закладом постійного проживання та органом охорони здоров'я щодо впровадження стратегій контролю.

Персонал державної служби охорони здоров'я

Розуміння того, яка допомога може бути надана органом охорони здоров'я та роз'яснення ролі/відповідальності, має бути підтверджена на початковому засіданні команди з ведення спалаху, хоча як правило, не потрібно, щоб співробітники органу охорони здоров'я були членами команди з ведення спалаху.

Див. **Додаток 9** щодо контрольного списку плану спалаху, **Додаток 10** щодо деталей завдань для команди з ведення спалаху та **Додатку 11** щодо контрольного списку завдань команди з ведення спалаху.

6.2.7. Контроль за інфекцією під час спалаху хвороби

Під час спалаху грипу важливо швидко вжити заходи з контролю за інфекцією, для мінімізації поширення захворювання у закладі. Ці процедури докладно описані в Розділі 5. Контрольний список процедур з контролю інфекції, які слід розглянути при спалах, можна знайти у Додатку 12.

6.2.8. Вакцинація під час спалаху хвороби

Під час спалахів грипу, перш за все, слід переглянути записи про щеплення від грипу всіх мешканців та персоналу.

Можуть бути організовані відділення вакцинації проти грипу невакцинованих жителів і персоналу та рекомендовані невакцинованим відвідувачам. Заклад постійного проживання також може рекомендувати направлення цієї особи до свого надавача послуг первинної медичної допомоги для вакцинації; слід пам'ятати, що після вакцинації потрібно 2 тижні для розвитку захисної імунної відповіді.

6.2.9. Противірусні препарати під час спалаху хвороби

Лікарі загальної практики закладу постійного проживання несуть відповідальність за призначення противірусних препаратів.

Застосування противірусних препаратів для лікування випадків – лікування

- Ранній початок противірусного лікування (впродовж 48-ми годин після появи симптомів) у дорослих пацієнтів з підтвердженим грипом знижує ризик вторинних ускладнень, які потребують терапії антибіотиками і госпіталізації.²⁸ Призначення ліків після цього часу зменшує передачу, але не впливає на перебіг захворювання.
- З метою сприяння ранньому лікуванню випадку в контексті ідентифікованого спалаху грипу, синдромальне лікування може бути виправдано,²⁹ особливо у осіб з супутніми

хронічними захворюваннями, які піддають їх підвищеному ризику тяжкого клінічного перебігу грипу, і з яких обсерваційні дослідження пропонують найбільшу клінічну користь.³⁰

Противірусна профілактика

В закладах постійного проживання мешканців з високим ризиком серйозних захворювань та смерті від грипу, широке застосування противірусних препаратів підтверджено когортними дослідженнями та одним РКД. Під час спалаху інші жителі закладу були або можуть бути піддані інфекціям, які урадили мешканців. Противірусні препарати застосовують як в якості раннього лікування тих, хто перебуває в інкубаційному періоді хвороби, так і зниження вірусовиділення інфікованими. Є дані на підтримку того, що таке лікування/зниження вірусовиділення запобігає подальшому поширенню вірусу в закладі. (Додаток 16)

Противірусна профілактика повинна використовуватися лише у випадках, коли застосовуються інші засоби боротьби з епідемією грипу. Рішення про призначення противірусних препаратів для профілактики має прийматись командою з ведення спалаху у співпраці з органами місцевого самоврядування та лікарями загальної практики мешканців залежно від місцевих заходів.

Якщо рекомендується, противірусна профілактика повинна бути проведена у ВСІХ безсимптомних мешканців (незалежно від статусу вакцинації) і у всіх невакцинованих працівників, щоб оптимізувати можливості зниження рівня передачі і тримати спалах під контролем.

При розгляді питання про противірусну профілактику необхідно розглянути швидке введення ліків та дотримання застосування. Отже, плани щодо спалаху повинні включати доцільність придбання та введення ліків (для мешканців), прийнятності рівня відповідності та варіантів відповіді на погане виконання.

Якщо противірусні препарати використовуються для профілактики грипу в закладі постійного проживання:

- В ідеалі всі цільові мешканці та працівники повинні розпочати прийом противірусних препаратів впродовж 24-х годин,
- На етапі призначення повинні бути належним чином розглянуті питання безпеки лікарських засобів, включаючи функцію нирок/ниркову недостатність,
- Персонал закладу повинен знати що найбільш поширені побічні ефекти, наприклад, озельтамівіру, нудота і блювота.

Додаткова інформація доступна в додатках, включаючи:

Додаток 16. Таблиця 16.1. Противірусна профілактика в інструменті прийняття рішення в закладі постійного проживання;

Додаток 17. Лист про противірусні препарати для лікування лікарів;

Додаток 18. Рекомендації з дозування противірусних препаратів;

Додаток 19. Інформація для пацієнтів з таміфлю (озельтамівір).

6.3. Моніторинг спалаху

Член команди ведення спалаху в закладі постійного проживання або делегована особа повинні оновлювати список новою інформацією щодня до півдня (або іншого узгодженого часу) або частіше, якщо відбуваються серйозні зміни, і повідомляти про це заклад охорони здоров'я щодня (як домовлено, електронною поштою (бажано), факсом або телефоном). Оновлення інформації повинно відбуватися на щоденних засіданнях команди з ведення спалаху.

Примітка. Закладів/орган громадської охорони здоров'я: оновлена інформація повинна бути переглянута органом охорони здоров'я для підтвердження поточної передачі та ефективності заходів контролю та профілактики. Орган охорони здоров'я має обговорити її з

групою ведення спалаху закладу постійного проживання і порадити будь-які зазначені зміни в поточних заходах контролю спалаху.

Регулярне спостереження мешканців повинно включати наступне:

- Моніторинг мешканців щодо симптомів ГПЗ.
- Додавання усіх нових випадків до списку хворих мешканців.
- Оновлення статусу хворих мешканців: госпіталізованих, які одужали, померлих.
- Запис про застосування протівірусних профілактичних препаратів та про будь-які побічні реакції або припинення будь-якого запропонованого протівірусного лікування.

Поточний моніторинг персоналу повинен включати наступне:

- Додавання усіх нових випадків хвороби співробітників до списку персоналу.
- Визначення персоналу, який відновився, та підтвердження органу охорони здоров'я про дату їх повернення на роботу.

Команда з ведення спалаху має переглянути усі контрольні заходи та розглянути питання про отримання подальшої консультації від органу охорони здоров'я, якщо:

- Спалах налічує більше 10-ти випадків.
- Показник нових випадків не зменшується.
- Три (3) або більше мешканців госпіталізовані через грип АБО
- Була смерть від грипу: зателефонувати до органу охорони здоров'я.

Спеціалізована консультація доступна з наступних джерел:

- Місцевого, територіального або регіонального органу охорони здоров'я.
- Від практикуючого лікаря з контролю за інфекцією може бути отримана консультація у місцевих лікарнях, у державних та територіальних управліннях охорони здоров'я або в приватних консультаціях.
- До лікарів-геронтологів або інфекціоністів можна звертатися за допомогою у веденні комплексних інфекцій.

6.4. Завершення спалаху

6.4.1. Заява про завершення спалаху захворювання

Команда з ведення спалаху, за погодженням місцевого органу охорони здоров'я, несе відповідальність за оголошення завершення спалаху хвороби.

Час від появи симптомів останнього випадку до виявлення спалаху може варіюватися, і залежить від того, чи останній випадок був у мешканця чи у співробітника. Як правило, спалах грипу можна оголосити завершеним, якщо протягом 8-ми днів після настання симптомів останнього випадку у мешканця не з'являються нові випадки [8 днів – сума звичайного інфекційного періоду (5 днів) плюс максимальний період інкубації (3 дні)].

Рішення оголосити про припинення спалаху повинно бути оголошено командою з ведення спалаху за погодженням органу охорони здоров'я.

Команда з ведення спалаху може приймати рішення про поточне спостереження за мешканцями закладу після оголошення закінчення спалаху, враховуючи наступні потреби:

- Підтримувати загальні заходи з контролю інфекції.
- Контролювати стан хворих мешканців, спілкуватися з органами охорони здоров'я, якщо їх стан змінюється.
- Повідомити заклад охорони здоров'я про будь-які пізні, пов'язані з грипом смерті.
- Повідомляти заклад охорони здоров'я про будь-які нові випадки, сигналізуючи про повторне потрапляння інфекції або попередньо невиявлену поточну передачу інфекції.

- Інформувати відповідні державні/територіальні/національні відомства про спалахи хвороби, включаючи Департамент штату/територіальне відділення про виявлення спалахів в інтернатах для людей похилого віку, якщо це можливо.

6.4.2. Комунікація

Якщо була зроблена заява про закінчення спалаху, команда з ведення спалаху повинна повідомити всіх осіб та установи, які беруть участь у дослідженні заяви.

Команда з ведення спалаху відповідає за повідомлення наступним:

- Усім співробітникам та мешканцям
- Лікарям загальної практики, які відвідують своїх хворих
- Надавачам послуг, сім'ям мешканців та іншим постійним відвідувачам
- Службі швидкої медичної допомоги та будь-якій відповідній прийомній лікарні або іншій лікарні.

6.4.3. Організація опитування після спалаху

Після заяви про закінчення спалаху важливо, щоб всі сторони провели огляд того, що добре працювало під час спалаху хвороби, а також, яку політику, практику чи процедури необхідно змінити для покращення відповіді на майбутні спалахи.

Незважаючи на те, що короткий огляд може здатися непотрібним для короткочасних спалахів з невеликою кількістю випадків, команда з ведення спалаху у співпраці з місцевим органом охорони здоров'я повинна розглянути можливість ознайомлення зі спалахом хвороби з багатьма випадками, тривалим спалахом або однією з незвичних функцій органу охорони здоров'я щодо спалаху хвороби і після спалаху респіраторних інфекцій в закладі постійного проживання рекомендується офіційне чи неофіційне обстеження у партнерстві з командою ведення спалаху.

В клінічній практиці та медичній допомозі широко застосовуються аудити як частина постійного підвищення якості, і можуть бути відповідним методом проведення огляду. Австралійські медичні працівники та дослідники запропонували керівництво з проведення процедури аудиту спалаху з принципами щодо прийняття рішень з досліджень, що проводяться під час аудиту, підходу для проведення успішного аудиту та шаблону для запитань. Цей інструмент дозволяє агентствам, таким як заклади постійного проживання оцінювати їхню реакцію на спалах порівняно із найкращою практикою.³¹

Якщо проводиться офіційний огляд або проведено аудит, команда ведення спалаху має організувати зустріч між основними співробітниками закладу, персоналом органу охорони здоров'я та іншими відповідними установами для перегляду перебігу та ведення спалаху. Метою цієї зустрічі є визначення того, що добре працює, і що може бути покращено під час майбутніх спалахів. За бажанням ця зустріч повинна відбуватися протягом двох тижнів після оголошення про закінчення спалаху.

Огляд дає змогу визначити сильні та слабкі сторони реакцій на спалахи та процеси дослідження, а також надає інформацію, яка допоможе покращити управління подібними спалахами в майбутньому. Він повинен включати всіх членів команди ведення спалаху та всіх інших, хто брав участь у відповіді на спалах.

Підготовка, тренінг та досвід роботи персоналу закладу постійного проживання у боротьбі з епідемією грипу, відповідь та інфекційний контроль за грипом безпосередньо застосовуються до спалахів в закладах постійного проживання, викликаних будь-яким респіраторним збудником; багато що стосується захворювань шлунково-кишкового тракту.

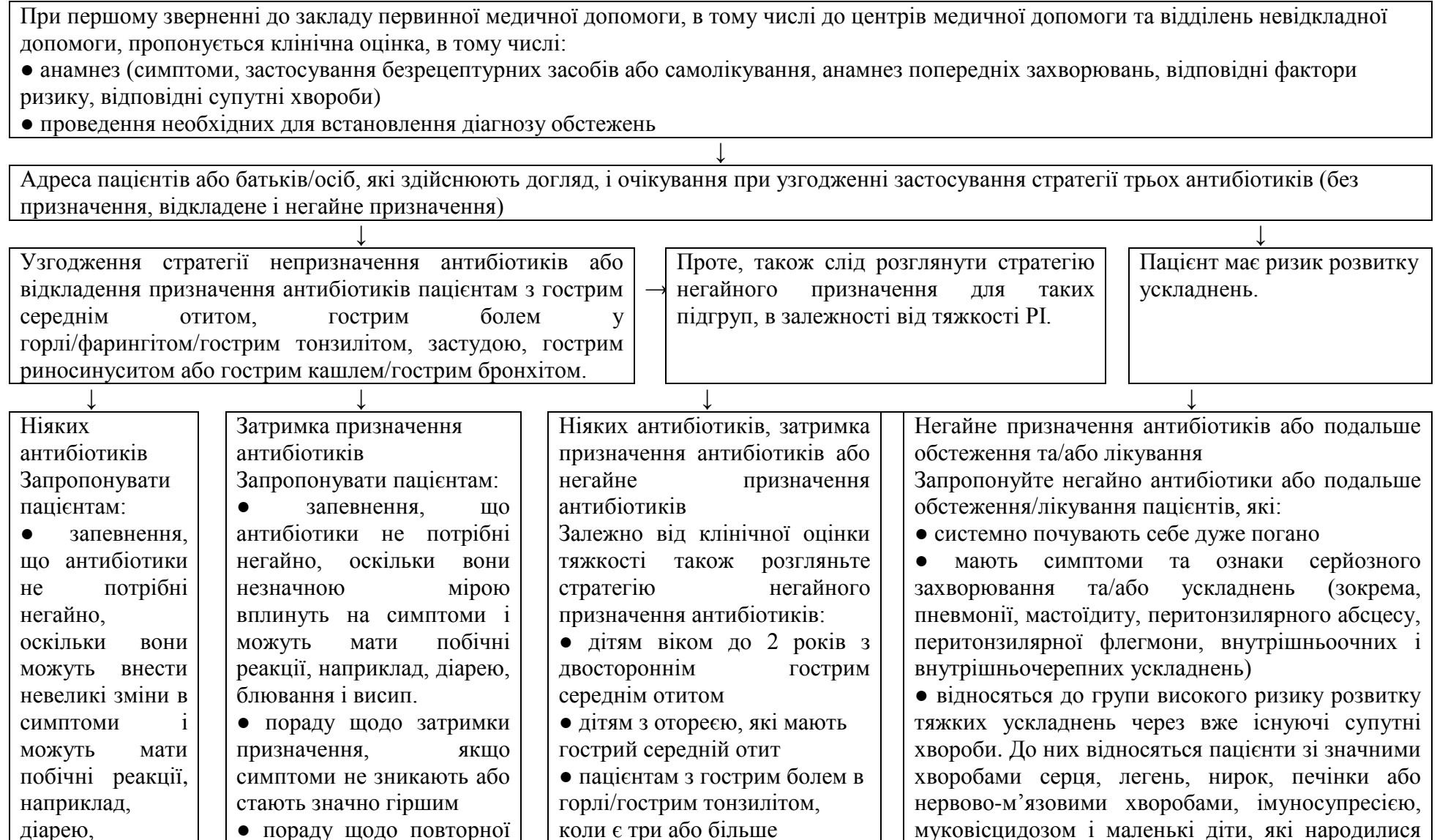
NICE clinical guideline 69 «Respiratory tract infections – antibiotic prescribing», (2008)

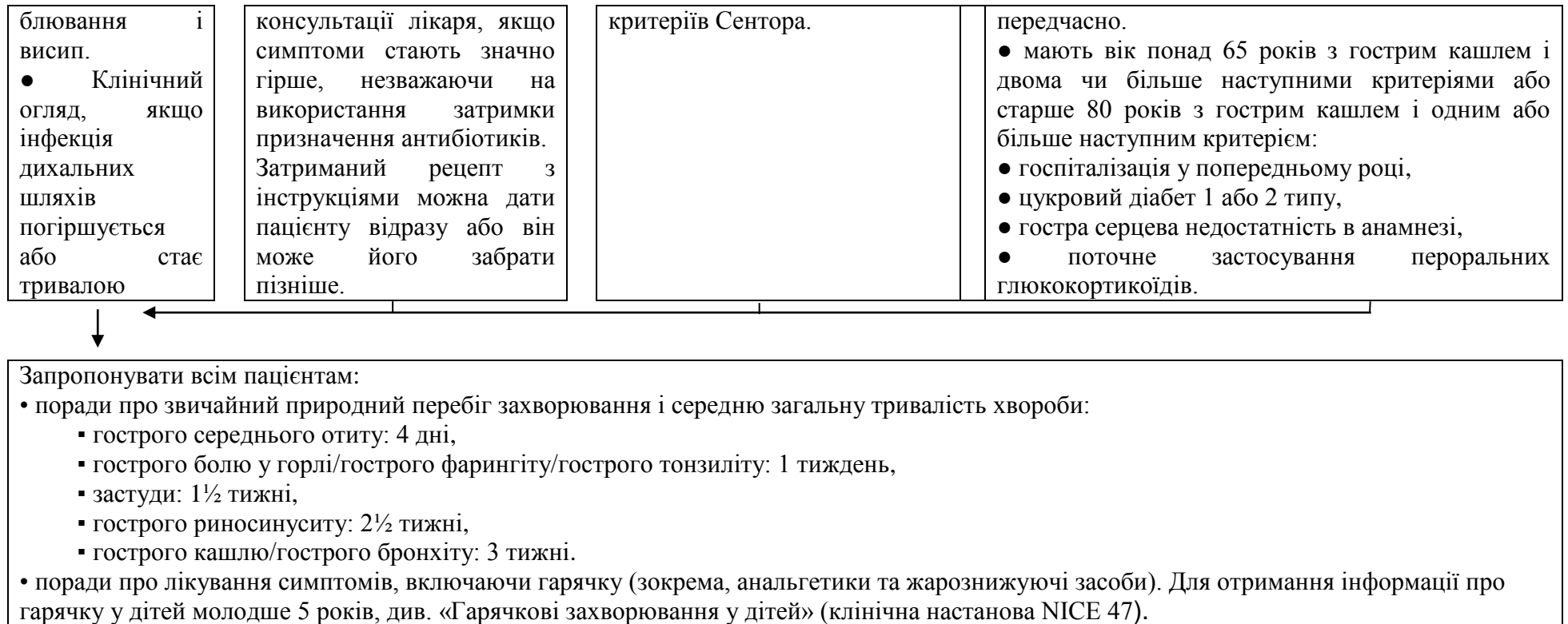
1 РЕЗЮМЕ

1.1 ПЕРЕЛІК УСІХ РЕКОМЕНДАЦІЙ

Клінічна та економічна ефективність стратегій призначення антибіотиків при респіраторних інфекціях (PI) наводиться в підрозділі 2.2.3.

1.2 МАРШРУТ МЕДИЧНОЇ ДОПОМОГИ З ПРИВОДУ ІНФЕКЦІЙ ДИХАЛЬНИХ ШЛЯХІВ (NICE CG69 «RESPIRATORY TRACT INFECTIONS – ANTIBIOTIC PRESCRIBING», 2008)





NICE clinical guideline 69 «Respiratory tract infections – antibiotic prescribing» (2008)

1.3 Огляд

1.3.1 Призначення антибіотиків проти самообмежувальних респіраторних інфекцій у дорослих і дітей при первинній медичній допомозі

Респіраторна інфекція (РІ) визначається як будь-яка інфекційна хвороба верхніх або нижніх дихальних шляхів. Інфекції верхніх дихальних шляхів включають застуду, ларингіт, фарингіт/тонзиліт, гострий риніт, гострий риносинусит і гострий середній отит. Інфекції нижніх дихальних шляхів включають гострий бронхіт, бронхіоліт, пневмонію та трахеїт. Як правило, антибіотики прописуються для лікування РІ у дорослих та дітей при первинній медичній допомозі. Дані загальної практики в Англії та Уельсі показують, що чверть населення щороку відвідує своїх сімейних лікарів через РІ (Ешворт і співавт. 2005). РІ є причиною 60% випадків призначення антибіотиків у загальній практиці і це становить значне економічне навантаження для національної системи охорони здоров'я. Річні витрати на призначення лише проти гострого кашлю перевищують 15 мільйонів фунтів (Lindbaek 2006).

Існують дані рандомізованих плацебо-контрольованих досліджень, що антибіотики мають обмежену ефективність у лікуванні більшої частини РІ у дорослих і дітей (див. розділ 2). До таких відносяться гострий середній отит (ГСО), гострий кашель/гострий бронхіт, гострий біль у горлі/гострий фарингіт/гострий тонзиліт, гострий риносинусит та застуди. Ці стани значною мірою самообмежувальні, а ускладнення за відсутності антибіотичної терапії малоімовірні. Таким чином, ці п'ять загальних РІ знаходяться в центрі уваги даної настанови. Нераціональне призначення антибіотиків має потенціал для збудження медикаментозно-індукованих побічних реакцій, призводить до поширення стійких до антибіотиків організмів в суспільстві і збільшення кількості первинних медичних консультацій через захворювання легкого ступеня (Постійний медичний консультативний комітет 1998).

Для пацієнтів з РІ при первинній медичній допомозі або першому контакті з медичним співробітником (наприклад, спеціалістом невідкладної допомоги або швидкої медичної допомоги) може бути використано три різні стратегії лікування антибіотиками: відмова від лікування антибіотиками; віднесення у часі (або відкладене) призначення антибіотиків (при якому застосування антибіотиків дозволяється через певний часовий проміжок у випадку симптоматичного погіршення), а також негайне призначення антибіотиків. Рішення, погоджене лікарем і пацієнтом, залежить як від оцінки фахівцем-медиком ризику ускладнень у разі утримання від прийому антибіотиків, так і від очікувань пацієнтів відносно призначення антибіотиків (Britten N та ін. 2008; Butler та ін. 1998). Перевага відстроченого призначення порівняно зі стратегією відмови від призначення полягає у тому, що вона передбачає «запобіжне лікування» для незначної кількості пацієнтів, у яких можуть розвиватися ускладнення, і тому, що пацієнти, які очікують призначення антибіотиків, можуть бути більш схильними погодитися з таким курсом лікування, ніж з повною відмовою від застосування антибіотиків. Саме тому відкладене призначення є важливою стратегією лікування з метою скорочення кількості призначення недоречних антибіотиків (Little 2005).

Схеми призначення антибіотиків для РІ широко варіюють у загальній практиці. Хоча схеми з затримкою призначення і відмовою від призначення активно лобювались з кінця 1990-х років (Little 2005), неясно, якою мірою вони були прийняті на рівні первинної медичної допомоги в Англії та Уельсі.

В даний час немає національних клінічних рекомендацій у Великій Британії, що стосуються застосування антибіотиків у первинній медичній допомозі для РІ, які можуть мати самообмежувальний характер. Отже, існує потреба у рекомендаціях для первинної медичної

допомоги та інших медичних працівників першого контакту (сімейних лікарів, медсестер-практиків, фармацевтів і тих, хто працює у відділеннях невідкладної допомоги) щодо:

- того, які РІ не потребують негайного лікування,
- того, яка стратегія лікування антибіотиками може бути запропонована після прийняття рішення, що пацієнт не вимагає негайного лікування антибіотиками,
- клінічної та економічної ефективності відкладеної антибіотичної або безантибіотичної терапії під час медичної допомоги для забезпечення належного використання антибіотиків при РІ.

Ця коротка клінічна настанова спрямована на покращення якості надання медичних послуг дорослим та дітям (від 3 місяців і старше), для яких негайне призначення антибіотиків не є клінічним показанням, шляхом напрацювання науково-обґрунтованих рекомендацій щодо стратегії застосування антибіотиків. Однак, ця настанова не поширюється на деталі режимів антибіотикотерапії вищезазначених п'яти РІ. Медичні працівники повинні звертатись до Британської національної рецептурної книги при виборі антибіотика і його дозування.

1.3.2 Програма короткої клінічної настанови NICE

«Призначення антибіотиків проти самообмежувальних інфекцій дихальних шляхів у дорослих і дітей при первинній медичній допомозі» (клінічна настанова NICE 69) є короткою клінічною настановою NICE.

Для повного пояснення цього процесу див. www.nice.org.uk/guidelinesmanual.

1.3.3 Використання даної настанови

Цей документ призначений для працівників первинної медичної допомоги та місцевих закладів охорони здоров'я, де відбувається особистий контакт між пацієнтом і медичним працівником. Ці заклади включають заклади загальної практики (поліклініки), місцеві аптечні заклади, центри вільної медичної допомоги, чергові заклади охорони здоров'я та відділення невідкладної допомоги, де надається первинна медична та сестринська допомога. Цільова група населення – дорослі та діти (від 3 місяців і старше), які не потребують негайного призначення антибіотиків.

Це повна версія настанови. Вона доступна на www.nice.org.uk/CG069. Видається також зведена версія даної настанови: «Розуміння настанови NICE» (версія для пацієнтів і піклувальників) і короткий посібник (для медичних працівників). Вони також доступні за адресою www.nice.org.uk/CG069.

1.3.4 Використання рекомендацій та супутня доказова база

ГРН зробила огляд доказів по кожному клінічному питанню, по якому отримала звіт по клінічним даним і, при необхідності, економічні обґрунтування, отримані під час дослідження та оцінки подібної інформації. Виходячи з цієї інформації, ГРН змогла сформулювати рекомендації настанови. Зв'язок між доказами і рекомендаціями ГРН явно висвітлений і супроводжується клінічними доказами.

2 ОГЛЯД ДОКАЗОВОЇ БАЗИ І РЕКОМЕНДАЦІЙ

2.1 ОГЛЯД ЕФЕКТИВНОСТІ ЗАСТОСУВАННЯ АНТИБІОТИКІВ ДЛЯ РЕСПІРАТОРНИХ ІНФЕКЦІЙ ПРИ ПЕРВИННІЙ МЕДИЧНІЙ ДОПОМОЗІ

2.1.1 Вступ

Ця коротка клінічна настанова прагне оптимізувати використання антибіотиків для РІ у дорослих і дітей при наданні первинної медичної допомоги. Умови, які є предметом дослідження, включають загальні випадки РІ, які лікуються у закладах первинної медичної допомоги, де призначення антибіотиків часто вважається ефективним засобом боротьби із симптомами і запобігання ускладнень. П'ять РІ досліджуються в цій короткій клінічній настанові: гострий середній отит (ГСО), гострий біль у горлі/гострий фарингіт/гострий тонзиліт, застуда, гострий риносинусит та гострих кашель/гострий бронхіт. Ці п'ять РІ є

найбільш поширеними причинами звернень до медичних закладів загальної практики у Великій Британії¹.

Мета цього оглядового розділу полягає в узагальненні даних про ефективність антибіотиків для вищезгаданих п'яти РІ. Це дає підстави для створення цієї короткої клінічної настанови, яка має на меті визначення клінічної та економічної ефективності конкретної стратегії антибіотикотерапії при РІ (див. розділ 2). ГСО є діагнозом, який заснований на симптомах і дослідженні барабанної перетинки. Двома загальними симптомами гострого середнього отиту є вушний біль (гострий біль у вусі) і оторея.

Огляд заснований на нещодавно опублікованих систематичних оглядах (Бібліотека Кокрейн) та інших відповідних дослідженнях. Виявлені докази узагальнені і представлені в описовій формі.

Цей огляд має на меті демонстрацію ефективності антибіотиків при лікуванні РІ (ГСО, гострого болю у горлі/гострого фарингіту/гострого тонзиліту, застуди, гострого риносинуситу та гострого кашлю/гострого бронхіту) у дорослих і дітей, які звернулись до закладів охорони здоров'я, що надають первинну медичну допомогу. Термін «гострий риносинусит» використовується замість терміна «гострий синусит» для відповідності у цій настанові, з огляду на те, що «гострий риносинусит» є міжнародно визнаним в даний час терміном. Тим не менш, в деякій медичній літературі у дослідженнях до цих пір зустрічається термін «гострий синусит».

2.1.2 Огляд

Гострий середній отит (ГСО)

Був визначений один систематичний огляд Кокрейн щодо ефективності антибіотиків при ГСО (Glasziou і співавт. 2004). Цей огляд Кокрейн включив 8 РКД за участю 2287 дітей, які страждають від ГСО, (від 6 місяців до 15 років) обох статей, без тімпаностомії, з різних закладів охорони здоров'я. Дослідження розглядало будь-яку антибактеріальну терапію порівняно із плацебо. Дослідження проводились у первинному закладі (лікарні загальної практики) (4) і лікарні (1) (рандомізовано лікарняною аптекою). Заклади, в яких здійснювались інші 3 дослідження, не уточнювались.

Цей огляд проводив метааналіз на основі сукупного відносного ризику (ВР) щодо важливих для пацієнта (симптоми або проблеми, що впливають на добробут пацієнта) та інших важливих результатів. Тривалість і тяжкість болю і проблем зі слухом (середньо- та довгострокових), викликаних рідиною в середньому вусі, були визначені як два ключових фактори для пацієнтів. Було визначено два інших ключових результати: побічні реакції (блювання, діарея, висип) і прогресування симптомів (ускладнення – двосторонній отит).

Результат 1: тривалість і тяжкість болю

У метааналізі тривалість та інтенсивність болю не була суттєво знижена антибіотиками протягом перших 24 годин (ВР=1,02, 95% довірчий інтервал (ДІ) від 0,85 до 1,22, p=0,91) (4 дослідження), але була значно скорочена антибіотиками в період з 2 по 7 день лікування

¹ Оскільки дослідження та лікарі використовують трохи різні терміни для РІ, термінологія, використовувана в цій настанові для РІ, охоплює цілий ряд гострих симптомів, а також потенційний діагноз, якщо необхідно. Наприклад:

- Гострий середній отит (ГСО) є діагнозом, який заснований на симптомах і дослідженні барабанної перетинки. Двома загальними симптомами гострого середнього отиту є вушний біль (гострий біль у вусі) і оторея.
- Гострий кашель/гострий бронхіт – гострий кашель є основним симптомом гострого бронхіту. Діагноз гострого болю в горлі відповідає вірусному/бактеріальному фарингіту та тонзиліту.
- Гострий риносинусит також називають гострим синуситом в деякій медичній літературі.

(сукупний $VP=0,70$, 95% ДІ від 0,60 до 0,81, $p < 0,00001$, кількість пацієнтів, які потребують лікування² (КППЛ)= 15, 95% ДІ від 11 до 24) (8 досліджень).

Узагальнення для закладів первинної медичної допомоги

Серед 4 досліджень, які вивчали тривалість і тяжкість больового синдрому протягом перших 24 годин, тільки 1 проводилось у закладі первинної медичної допомоги. Ця вибірка дослідження включала 229 дітей. Результат цього окремого дослідження склав $VP=0,99$, 95% ДІ від 0,75 до 1,30, що не було значним. У 8 дослідженнях, які розглядали результати з 2 по 7 день, тільки 3 дослідження були проведені в закладах загальної практики. Загальна вибірка цих 3 досліджень склала 586 дітей. Результати цих 3 окремих первинних досліджень лікування були наступними: $VP=0,89$; 95% ДІ від 0,41 до 1,93, $VP=0,71$, 95% ДІ від 0,43 до 1,18 і $VP=0,82$, 95% ДІ від 0,68 до 0,98 відповідно (2 з 3 досліджень показали незначні результати).

Результат 2: проблеми зі слухом

З огляду на те, що результати зміни слуху не показали ніяких істотних відмінностей в метааналізі через 1 місяць (3 дослідження) або 3 місяці (2 дослідження) після випадку загострення, це свідчить про відсутність позитивного ефекту антибіотиків на слух (1 місяць: сукупний $VP=0,94$, 95% ДІ від 0,75 до 1,19, $p=0,6$, 3 місяці: сукупний $VP=0,80$, 95% ДІ від 0,55 до 1,16, $p=0,2$).

Узагальнення для закладів первинної медичної допомоги

Два дослідження з цього аналізу (протягом 1 місяця) проводились у закладах загальної практики із загальною вибіркою 323 дитини ($VP=0,74$, 95% ДІ від 0,49 до 1,13; $VP=1,05$, 95% ДІ від 0,74 до 1,48 відповідно), а 1 з двох досліджень проводилось протягом 3 місяців у закладі первинної медичної допомоги з вибіркою, що включала 221 дитину ($VP=0,65$, 95% ДІ від 0,40 до 1,07).

Результат 3: побічні реакції

Чотири дослідження в систематичному огляді Кокрейн, так само, як і в дослідженні реакції пацієнтів на відповідні результати, повідомили про побічні реакції в окремих дітей (побічні реакції антибіотиків, такі як нудота, діарея і висип). Коли всі 4 дослідження були об'єднані, результати показали, що діти, які приймали антибіотики, були під великим ризиком побічних реакцій порівняно з групою плацебо (сукупний $VP=1,60$, 95% ДІ від 1,19 до 2,16, $p=0,002$).

Узагальнення для закладів первинної медичної допомоги

З цих 4 досліджень 2 були зареєстровані у закладах первинної медичної допомоги із загальною вибіркою дослідження, що включала 472 дитини. VP для 2 окремих досліджень склав 1,52 (95% ДІ від 1,09 до 2,13) і 1,75 (95% ДІ від 0,90 до 3,42).

Результат 4: прогресування симптомів

З точки зору прогресування симптомів метааналіз не показав позитивного ефекту антибіотиків у зниженні двостороннього отиту (3 дослідження) (сукупний $VP=0,48$, 95% ДІ від 0,17 до 1,33, $p=0,2$).

Узагальнення для закладів первинної медичної допомоги

² Для більш детального визначення терміну «кількість пацієнтів, які потребують лікування» (КППЛ), зверніться до словника

Коментар робочої групи: Кількість пацієнтів, які потребують лікування (КППЛ) термін, що використовується при оцінці ефективності медичних втручань, як правило, для лікування за допомогою лікарських засобів. КППЛ – середнє число пацієнтів, яких потрібно лікувати для попередження одного додаткового небажаного наслідку (тобто кількість пацієнтів, котрі повинні зазнати медичного втручання, щоб був досягнутий один позитивний ефект порівняно з контрольною групою в клінічних дослідженнях). Ця величина, обратна зниженню абсолютного ризику. КППЛ була описана в 1988 році. Чим вище КППЛ, тим менш ефективно лікування.

Тільки 1 дослідження було проведено у закладі первинної медичної допомоги (BP=0,91, 95% ДІ від 0,60 до 1,38). З групи дітей (трохи більше 2000), досліджених в цьому огляді Кокрейн, тільки в одному випадку був зафіксований мастоїдит, що свідчить про те, що мастоїдит є рідкісним ускладненням гострого середнього отиту.

Метааналіз індивідуальних даних пацієнтів

Крім систематичного огляду Кокрейн (Glasziou і співавт. 2004) був також визначений ще один метааналіз з індивідуальними даними щодо хворих на ГСО, які приймали антибіотики, (Rovers і співавт. 2006) для включення до даного огляду. На відміну від огляду Кокрейн (Glasziou і співавт. 2004), який мав широкий віковий діапазон (від 6 місяців до 15 років), цей метааналіз індивідуальних даних пацієнта виокремив підгрупи дітей, які в більшій мірі експоновані до позитивних і негативних впливів антибіотиків. У загальній сукупності в метааналіз були включені 6 РКД, й індивідуальні дані по 1643 дітям віком від 6 місяців до 12 років були валідовані та повторно проаналізовані. Первинним результатом дослідження був затяжний випадок гострого середнього отиту (який супроводжувався болем, гарячкою або обома симптомами одразу протягом від 3 до 7 днів).

Результати показали, що порівняно із плацебо сукупний ВР по симптомам протягом 3 – 7 днів з антибіотиками склали 0,83 (95% ДІ від 0,78 до 0,89; КППЛ=8). Коли біль і гарячка були проаналізовані окремо, результати для обох результатів показали незначну дію антибіотиків у питанні зменшення болю впродовж від 3 до 7 днів (BP=0,86, 95% ДІ від 0,81 до 0,91, КППЛ=10) і зниження температури впродовж від 3 до 7 днів (BP=0,95, 95% ДІ від 0,92 до 0,98, КППЛ=20).

Подальший аналіз для первинного результату (біль, гарячка або обидва симптоми від 3 до 7 днів) також показав, що дія антибіотиків була модифікована за віком, двостороннім ГСО та отореєю. У дітей віком до 2 років з двостороннім ГСО 30% у групі антибіотиків і 55% у контрольній групі все ще мали біль, гарячку або обидва симптоми впродовж від 3 до 7 днів, з BP=0,64 (95% ДІ від 0,62 до 0,80; КППЛ=4). Навпаки, у дітей 2 років і старше не було ніяких істотних відмінностей між двома групами по болю, гарячці або обох симптомів впродовж 3 – 7 днів (BP=0,80, 95% ДІ від 0,70 до 1,02). Біль, гарячка або обидва симптоми і раніше повідомлялись в інтервалі від 3 до 7 днів у 24% дітей з отореєю у групі з антибіотиком і в 60% дітей з отореєю в контрольній групі, з BP=0,52 (95% ДІ від 0,37 до 0,73; КППЛ=3). Різниця ризиків, що склала 36%, була набагато більшою, ніж різниця ризиків для дітей, які не зазнали отореї в обох групах (14%). Це свідчить про те, що діти з отореєю отримували більше користі від лікування антибіотиками незалежно від інших характеристик.

Підсумкові висновки огляду Кокрейн і метааналізу індивідуальних даних пацієнта полягають у наступному. Антибіотики проти ГСО ефективні тільки в зменшенні тривалості болю у дітей віком від 6 місяців до 15 років. КППЛ для запобігання певного болю в однієї дитини через 2 дні склала 15 пацієнтів, а діти, які приймали антибіотики, були набагато більше експоновані до ризику побічних реакцій. Однак, незважаючи на можливі побічні реакції, антибіотики, скоріше за все, були корисними для дітей віком до 2-х років з двостороннім ГСО (КППЛ=4), а також для дітей з двостороннім ГСО та отореєю (КППЛ=3). Тим не менш, біль на 3 день для тих дітей, які його мали, був помірним, при цьому більшість батьків використовували субоптимальні дози анальгетиків (Little і співавт. 2001). Таким чином, це спірно, чи варто для лікування дітей застосовувати антибіотики, особливо коли для полегшення болю не були застосовані оптимальні дози анальгетиків.

Гострий кашель/гострий бронхіт

Був визначений один систематичний огляд Кокрейн щодо ефективності антибіотиків при гострому бронхіті (Fahey і співавт. 2004). Автори цього огляду дослідили 9 РКД серед 750 дітей і дорослих (у віці 8 років і старше) з гострим бронхітом або гострим кашлем, які не супроводжуються хворобами легень. Як курці, так і ті, хто не курить, були включені в первинний аналіз, тривалість захворювання при надходженні пацієнтів була менше 30 днів. Втручанням в дослідженні була будь-яка антибактеріальна терапія порівняно із плацебо. В огляді не розглядались пацієнти з раніше діагностованим хронічним бронхітом (тобто,

пацієнти із загостренням хронічного бронхіту). Всі 9 досліджень проводились в первинному закладі охорони здоров'я (лікарні загальної практики) (5), лікарні амбулаторного спостереження (1) і лікарняних амбулаторіях (3).

Цей огляд Кокрейн проводив метааналіз з використанням сукупного ВР наявності кашлю, покращення загальної оцінки лікаря, виявлення патології легень, тривалості кашлю, тривалості самовизначення себе хворим і побічних реакцій.

Результат 1: пацієнти з кашлем

В цілому, цей огляд Кокрейн показав, що пацієнти, які отримували антибіотики, мали кращий результат стосовно кашлю, ніж пацієнти, які отримували плацебо. Результати метааналізу показали, що пацієнти, які отримують антибіотики, менш імовірно мають кашель протягом 7 – 14 днів після початку лікування (4 дослідження) (сукупний ВР=0,64, 95% ДІ від 0,49 до 0,85, $p=0,002$).

Узагальнення для закладів первинної медичної допомоги

Всі 4 дослідження, що фіксують кашель протягом 7 – 14 днів після початку лікування, були проведені у закладі первинної медичної допомоги. КППЛ для запобігання цьому результату в одного пацієнта, що має кашель, дорівнює 5, з 95% ДІ від 3 до 14.

Результат 2: покращення загальної оцінки лікаря

Результати метааналізу показали, що пацієнти, які отримують антибіотики, більш імовірно продемонструють покращення загальної оцінки лікаря (6 досліджень) (сукупний ВР=0,52, 95% ДІ від 0,31 до 0,87, p – не надано), але КППЛ була відносно високою (КППЛ=14, 95% ДІ від 8 до 50).

Узагальнення для закладів первинної медичної допомоги

З 6 досліджень 4 були проведені у закладах первинної медичної допомоги, із загальною вибіркою у 473 пацієнти. 4 дослідження індивідуально не показали відмінності між антибіотиками і плацебо (ВР=0,46, 95% ДІ від 0,18 до 1,16, ВР=0,42, 95% ДІ від 0,11 до 1,57, ВР=0,52, 95% ДІ від 0,25 до 1,09, ВР=1,73, 95% ДІ від 0,16 до 18,20, відповідно).

Результат 3: виявлення патології легень

Метааналіз щодо виявлення патології легень показав, що пацієнти, які отримують антибіотики, менш імовірно експоновані до виявлення патології легень (5 досліджень) (сукупний ВР=0,54, 95% ДІ від 0,41 до 0,70, $p<0,00001$; КППЛ=11, 95% ДІ від 6 до 50) порівняно із групою плацебо.

Узагальнення для закладів первинної медичної допомоги

З 5 досліджень 4 були проведені у закладах первинної медичної допомоги, із загальною вибіркою у 270 пацієнтів. Об'єднані результати метааналізу 5 досліджень були сильно викривлені одним великим дослідженням з лікарні, що склало 77,8% від ваги метааналізу. Коли 4 дослідження у первинних медичних закладах були розглянуті окремо, жодне не показало відмінностей між антибіотиками і плацебо.

Результат 4: тривалість кашлю, мокрий кашель і нездужання

Подальший метааналіз показав, що пацієнти, які отримують антибіотики, мали коротшу тривалість кашлю (5 досліджень) (середньозважена=-0,58 днів, 95% ДІ від -1,16 до -0,01 днів), менш тривалий мокрий кашель (5 досліджень) (середньозважена=-0,52 днів, 95% ДІ від -1,03 до -0,01 днів) та коротшу тривалість відчуття нездужання (4 дослідження) (середньозважена=-0,58 днів, 95% ДІ від -1,16 до 0,00 днів).

Узагальнення для закладів первинної медичної допомоги

Загалом, 4 з 5 досліджень по тривалості кашлю і 4 з 5 досліджень по тривалості мокрого кашлю були проведені на основі закладів первинної медичної допомоги, в той час як всі 4 дослідження по тривалості відчуття нездужання були проведені на основі закладів первинної медичної допомоги. Хоча результати показали статистично значуще зниження тривалості хвороби, на практиці фактичний розмір скорочень був невеликим: у всіх випадках менше ніж на 1 день.

Результат 5: побічні реакції

Відмінність в кількості побічних реакцій (тобто, побічних реакцій від антибіотиків) (9 досліджень) не була статистично значущою між групою, яка отримувала антибіотики, і контрольною групою з сукупним ВР=1,22, 95% ДІ від 0,94 до 1,58, $p=0,1$.

Узагальнення для закладів первинної медичної допомоги

Сім з 9 досліджень були проведені на базі закладів первинної медичної допомоги із загальною вибіркою у 643 пацієнти. Жодне з 7 досліджень не показало будь-яких відмінностей між групою, яка отримувала антибіотики, і контрольною групою.

Підсумкові висновки огляду Кокрейн полягають у наступному. Пацієнти, які отримують антибіотики, менш схильні мати кашель, з КППЛ 5. Тим не менш, показники КППЛ для покращення загальної оцінки лікаря та імовірності виявлення патології легень були значно вищими (14 і 11 відповідно). Більше того, коли ці дослідження з первинної медичної допомоги були розглянуті індивідуально, жодне не показало значного впливу антибіотиків на покращення загальної оцінки лікаря і на зниження імовірності виявлення патології легень. Хоча й було виявлено суттєвий вплив антибіотиків на тривалість кашлю та мокрогосного кашлю і покращення самопочуття, він був невеликий – різниця в 1 день для хвороби, яка триває кілька тижнів.

Гострий біль у горлі/гострий фарингіт/гострий тонзиліт

Був визначений один систематичний огляд Кокрейн, який розглядав ефективність антибіотиків при болю в горлі (Del Mar і співавт. 2006). Автори цього огляду Кокрейн розглянули 27 РКД із загальною кількістю випадків болю у горлі 2835 (у дорослих і дітей). З цих РКД 17 не розрізняють бактеріальну та вірусну етіології (тобто, лікар/дослідник припускав, що пацієнт може мати фарингіт, індукований бета-гемолітичним стрептококом групи А (БГСА); діагностичних досліджень не проводилося). Тим не менш, 8 досліджень включали БГСА-позитивних пацієнтів, в той час як 2 дослідження виключали БГСА-позитивних пацієнтів. Дослідження вивчало будь-яку антибіотикотерапію порівняно із плацебо. Усі 27 досліджень проводились у наступних закладах: базах військово-повітряних сил США (8), лікарнях загальної практики (10), дитячих поліклініках (4), лікарнях (2) або без зазначення місця проведення (3). З 10 досліджень, проведених у закладах первинної допомоги, 2 дослідження використовували БГСА-позитивність як критерій включення/виключення з дослідження: 1 дослідження не включало пацієнтів з БГСА-негативним мазком із зівів, а 1 дослідження включало лише пацієнтів з БГСА-негативним мазком із зівів. Інші 8 досліджень, проведених у закладах первинної допомоги, не використовували БГСА як критерій включення або виключення до загальної вибірки, замість цього, були включені пацієнти, які за клінічними оцінками лікарів мали простий біль у горлі/фарингіт або якщо у них було три чи більше критеріїв Сентора (критерії Сентора були розроблені для прогнозування бактеріальних інфекцій за наявності: ексудату мигдалини, гарячки, шийної лімфаденопатії і відсутності кашлю). Деякі дослідження передбачали проведення повторних мазків із зівів при наступному відвідуванні для підтвердження етіології болю в горлі.

Огляд проводив метааналіз з використанням сукупного ВР по двом групам критеріїв оцінки результату – частоті ускладнень (гнійних і негнійних) і симптомам болю в горлі.

Результат 1: гостра ревматична гарячка

Для негнійних ускладнень результати метааналізу (16 досліджень) показали, що антибіотики знижують частоту гострої ревматичної гарячки протягом 2 місяців (сукупний ВР=0,29, 95% ДІ від 0,18 до 0,44, $p<0,00001$).

Узагальнення для закладів первинної медичної допомоги

Коли метааналіз було додатково проаналізовано, тільки 7 з 16 досліджень зареєстрували ревматичну гарячку і ці 7 досліджень проводилися в період між 1954 і 1961 роками, коли ревматизм був набагато більш поширеним, ніж у наступні роки. Крім того, тільки 6 з 16 досліджень були проведені у закладах первинної медичної допомоги, із загальною вибіркою дослідження 2267 дорослих і дітей. Жодне з досліджень не повідомляло про випадки ревматизму.

Результат 2: гострий гломерулонефрит

Іншим негнійним ускладненням в метааналізі був гострий гломерулонефрит до 1 місяця (10 досліджень). Результати показали, що застосування антибіотиків не знижує частоту гострого гломерулонефриту (сукупний $VP=0,22$, 95% ДІ від 0,02 до 2,02, $p=0,2$). Знову ж таки, тільки 2 дослідження з 10 зафіксували частоту гострого гломерулонефриту (обидва дослідження проводилися до 1960 року).

Узагальнення для закладів первинної медичної допомоги

З 8 досліджень, які не виявили випадків гострого гломерулонефриту, 4 були проведені у закладах первинної медичної допомоги, із загальною вибіркою дослідження 2186 дорослих і дітей.

Показники частоти ревматичної гарячки і гострого гломерулонефриту постійно знижуються в західному суспільстві. Нещодавнє групове ретроспективне дослідження з використанням даних з бази даних досліджень загальної лікарської практики (англ. GPRD) в період з 1991 по 2001 рік (за цей час було 3,36 млн випадків РІ) (Петерсен та ін. 2007) стверджує, що тяжко вивчати ревматичну гарячку та гострий гломерулонефрит як можливі ускладнення болю в горлі через дуже незначну кількість випадків цих ускладнень. Таким чином, будь-яке повідомлення про зниження відносного ризику в дослідженнях щодо ефективності повинні розглядатися в контексті вкрай малого абсолютного ризику розвитку обох цих ускладнень в закладах первинної медичної допомоги після випадків болю в горлі.

Результат 3: гострий середній отит, ангіна та гострий риносинусит

Для гнійних ускладнень результати показали, що антибіотики знижують частоту гострого середнього отиту протягом 14 днів (11 досліджень) (сукупний $VP=0,28$, 95% ДІ від 0,15 до 0,52, $p=0,00005$) і ангіни протягом 2 місяців (8 досліджень) (сукупний $VP=0,14$, 95% ДІ від 0,05 до 0,39, $p<0,0002$), але антибіотики не знижують частоту гострого риносинуситу (дослідження використовували термін гострий синусит) протягом 14 днів (8 досліджень) (сукупний $VP=0,53$, 95% ДІ від 0,18 до 1,55, $p=0,2$).

Узагальнення для закладів первинної медичної допомоги

При дослідженні ГСО лише 4 з 11 досліджень проводились в закладах первинної медичної допомоги, із загальною вибіркою дослідження 1612 дорослих і дітей. З 1612 пацієнтів тільки в одному випадку був зареєстрований ГСО (у контрольній групі). При аналізі ангіни 6 з 8 досліджень були проведені в закладах первинної медичної допомоги, із загальною вибіркою дослідження 1810 дорослих і дітей. З 1810 пацієнтів було зареєстровано дев'ять випадків ангіни (вісім випадків в контрольних групах і один випадок в групі, яка отримувала терапію). Однак подальший аналіз систематичного огляду показав, що КППЛ ГСО була майже 200 осіб. У дослідженні Little і співавт. (2002) медіана щорічної кількості госпіталізацій з діагнозом ангіна (міжквартільний розмах) серед пацієнтів органів охорони здоров'я, які мали гострі неускладнені РІ, була низькою – на рівні 1,66 на 10000.

Результат 4: симптоми болю в горлі

Результати метааналізу показали, що антибіотики знизили симптомом болю в горлі на 3 день (15 досліджень) (сукупний $VP=0,72$, 95% ДІ від 0,68 до 0,76, $p<0,00001$) і через 1 тиждень (13 досліджень) (сукупний $VP=0,65$, 95% ДІ від 0,55 до 0,76, $p<0,00001$). Антибіотикотерапія також знизила симптоми головного болю (3 дослідження) (сукупний $VP=0,47$, 95% ДІ від 0,38 до 0,58, $p<0,00001$) і гарячку на 3 день (7 досліджень) (сукупний $VP=0,69$, 95% С: від 0,53 до 0,88, $p=0,003$). Жодного випадку гарячки (3 дослідження) не було зареєстровано через 1 тиждень.

Узагальнення – аналіз підгруп і заклади первинної медичної допомоги

При подальшому дослідженні підгруп, які були включені до метааналізу (БГСА-позитивні порівняно з БГСА-негативними, порівняно із необстеженими/нерозділеними), результати показали іншу картину. Наприклад, для симптомів болю в горлі на 3 день всі три підгрупи (БГСА-позитивна, БГСА-негативна і необстежена/нерозділена) показали позитивну дію антибіотиків порівняно з плацебо ($VP=0,59$, 95% ДІ від 0,54 до 0,64, $VP=0,79$, 95% ДІ від 0,71 до 0,88, $VP=0,89$, 95% ДІ від 0,80 до 0,99, відповідно). З 11 досліджень, проведених у БГСА-

позитивних підгрупах, 4 були проведені у закладах первинної медичної допомоги, з 6 досліджень серед БГСА-негативних підгруп 3 були проведені у закладах первинної медичної допомоги і всі 3 дослідження у підгрупах необстежених/нерозділених були проведені у закладах первинної медичної допомоги.

Однак для симптомів болю в горлі після 1 тижня тільки БГСА-позитивні підгрупи показали позитивну дію антибіотиків порівняно з плацебо (ВР=0,28, 95% ДІ від 0,17 до 0,44), але цього не виявлено у БГСА-негативних і необстежених/нерозділених підгрупах. З цих 7 досліджень 3 були проведені у закладах первинної медичної допомоги.

Дослідження, які використовували три або чотири критерії бактеріальної інфекції Сентора для визначення придатності (Dagnelie та ін 1996; Zwart та ін, 2000) в огляді Кокрейн, показали трохи більшу корисність антибіотиків при полегшенні симптомів (порядку від 1 до 2 днів більш раннє пом'якшення симптомів) і при профілактиці ускладнень (КППЛ=60). Тим не менш, потрібно бути обережним при узагальненні цих досліджень, які проводились у закладах, де рівень призначення антибіотиків традиційно був дуже низьким. Низький рівень призначення антибіотиків може призвести до зниження кількості консультацій і більшого спектра тяжких хвороб при первинній медичній допомозі.

Систематичний огляд гострого фарингіту у дорослих

Окрім огляду Кокрейн (Del Mar та ін. 2006), був проведений систематичний огляд правильного використання антибіотиків при гострому фарингіті у дорослих (Купер і співавт. 2001). У цьому огляді результати показали, що лікування антибіотиками протягом 2 – 3 днів після появи симптомів пришвидшує симптоматичне полегшення на 1 – 2 дні раніше у пацієнтів з трьома і більше критеріями Сентора (Сентор і співавт. 1981) (при цьому мазок із зіву у значної частки цих пацієнтів в кінцевому рахунку був БГСА-позитивним). Однак антибіотики не показали цього ефекту у БГСА-негативних пацієнтів. Критерії Сентора включають в себе наявність ексудату мигдалин, передніх шийних лімфоаденопатій або лімфаденітів, гарячку в анамнезі і відсутність кашлю.

Короткі висновки огляду Кокрейн полягають у наступному. Існує клінічне підтвердження на базі певних груп населення, яке проводилось в 1950-х і 1960-х, що припускає сприятливу дію антибіотиків у зниженні ревматичної гарячки і гострого гломерулонефриту після реєстрації болю в горлі. Тим не менш, дослідження показують, що ці два ускладнення в даний час надзвичайно рідкісні в сучасному західному суспільстві. Таким чином, абсолютний ризик розвитку цих ускладнень після болю в горлі зараз вкрай малий. Дані з огляду Кокрейн також вказують, що антибіотики надають відносні переваги в запобіганні ГСО та перитонзілярному абсцесу (ангіні), але КППЛ дуже висока.

Дані огляду Кокрейн також припускають, що антибіотики мають певний позитивний ефект у зниженні симптомів болю в горлі, гарячки і головного болю. Тим не менш, майже половина групи дослідження в огляді була БГСА-позитивною. Оскільки в даний час в загальній практиці у Великій Британії не використовуються мазки з горла або діагностичні експрес-тести для визначення наявності або відсутності БГСА, лікарі первинної допомоги покладаються на симптоми та критерії для прийняти рішення про початок лікування антибіотиками. Дослідження в умовах, коли використання антибіотиків є низьким, за умови використання трьох або чотирьох критеріїв бактеріальної інфекції Сентора для визначення придатності, дійсно показують деякі переваги від антибіотиків як для полегшення симптомів (приблизно 1-2 дні), так і для профілактики ускладнень. Симптоматичні переваги від антибіотиків у цій підгрупі пацієнтів (з трьома і більше критеріями Сентора) були також підтвержені результатами систематичного огляду (Cooper і співавт. 2001).

Застуда

Існує один систематичний огляд Кокрейн щодо ефективності антибіотиків при застуді та гострому гнійному риніті (Arroll і Kenealy 2005). У цей огляд було включено 13 РКД за участю 2467 дорослих і дітей (віком від 2 місяців), у яких було діагностовано інфекції верхніх дихальних шляхів з симптомами протягом 7 днів або гострий гнійний риніт, який продовжувався менше 10 днів. Дослідження вивчало будь-яку антибактеріальну терапію

порівняно із плацебо. В огляд не були включені пацієнти з діагнозом фарингіт і бронхіт, відповідно до визначення Міжнародної класифікації проблем, пов'язаних зі здоров'ям, у закладах первинної медичної допомоги 1986 року (англ. ICHPPC).

Серед закладів, де проводились 13 досліджень, були: лікарні загальної практики (4), військові бази (4), лікарняні амбулаторії (2), без зазначення дослідницького підрозділу (співробітників фабрик і службовців) (1), відділення невідкладної допомоги (1) і не зазначено (1).

Огляд провів метааналіз з використанням сукупних ВР по ряду результатів. Основними результатами були відсутність лікування або збереження симптомів запалення носоглотки в дні з 1 по 7 (риніт, біль у горлі і чхання), персистуючий гострий гнійний риніт і побічні реакції.

Результат 1: відсутність лікування або збереження симптомів

Результати метааналізу показали, що не було виявлено жодних досліджень з приводу відсутності лікування або збереження симптомів запалення носоглотки (6 досліджень) (сукупний ВР=0,89, 95% ДІ від 0,77 до 1,04, $p=0,1$).

Узагальнення для закладів первинної медичної допомоги

Тільки 1 з цих 6 досліджень було проведене в закладі первинної медичної допомоги (з вивченням зразків з 188 дітей віком від 2 до 10 років). ВР збереження симптомів в цьому дослідженні складав 1,83 (95% ДІ від 0,54 до 6,24), що не є статистично значущим.

Результат 2: персистуючий гострий гнійний риніт.

Результати метааналізу (5 досліджень) також свідчать про значні переваги використання антибіотиків (сукупний ВР=0,62, 95% ДІ від 0,38 до 1,01, $p=0,06$) для затяжного гострого гнійного риніту.

Узагальнення для закладів первинної медичної допомоги

З цих 5 досліджень 3 були проведені у закладах первинної медичної допомоги, із загальною вибіркою дослідження 554 дорослих і дітей.

Результат 3: побічні реакції

На додаток до збереження симптомів і персистуючого гострого гнійного риніту, 6 досліджень в систематичному огляді також повідомляють про побічні реакції у окремих пацієнтів. Після зведення усіх 6 досліджень результати показали, що пацієнти, які приймали антибіотики, були експоновані до високих ризиків побічних реакцій (несприятливих побічних реакцій від антибіотиків) порівняно з контрольною групою (сукупний ВР=1,80, 95% ДІ від 1,01 до 3,21, $p=0,05$). Однак, також була відмічена висока гетерогенність. При аналізі підгруп дорослих і дітей було виявлено, що тільки дорослі пацієнти, які приймали антибіотики, були експоновані до високих ризиків розвитку побічних реакцій порівняно з контрольною групою (4 дослідження) (сукупний ВР=2,62, 95% ДІ від 1,32 до 5,18, $p<0,00001$), жодних відмінностей не було знайдено для підгруп дітей (2 дослідження) (сукупний ВР=0,91, 95% ДІ від 0,51 до 1,63, $p=0,8$).

Узагальнення для закладів первинної медичної допомоги

В аналізі дорослої підгрупи 2 з 4 досліджень були проведені у закладах первинної медичної допомоги, із загальною вибіркою дослідження 946 пацієнтів. При аналізі підгруп дітей 1 з 2 досліджень було проведено у закладі первинної медичної допомоги, із загальною вибіркою дослідження лише 188 пацієнтів.

Підсумкові висновки цього систематичного огляду Кокрейн полягають у тому, що антибіотики не ефективні в зниженні затяжних симптомів застуди, а дорослі пацієнти можуть зазнати побічних реакцій від застосування антибіотиків.

Затяжний риніт

Існує ще 1 систематичний огляд Кокрейн³, що розглядає ефективність антибіотиків при стійкому риніті (Морріс і Ліч 2002). Цей огляд включав 6 РКД та 562 дітей (віком від 0 місяців до 18 років), які мали стійкий риніт не менше 10 днів. Для включення дослідження в огляд, риніт повинен був бути первинним станом, що вимагав медичного втручання. Дослідження, в яких порівнювались або комбінувались антибіотики з хірургією або пункцією і промиванням приносних пазух (синусів), були виключені. Дослідження, в яких порівнювали два або більше антибіотики без контрольної групи, що не отримувала антибіотики, були також виключені з систематичного огляду. Типом втручання в шістьох дослідженнях вважалась будь-яка антибактеріальна терапія порівняно із плацебо або стандартною терапією (стандартна терапія включала протинабрякові або назальні сольові краплі). Шість досліджень проводились у дитячій лікарні алергічного профілю (1), алергічній лікувально-діагностичній клініці (1), лікарні загального профілю (2), дитячому закладі первинної медичної допомоги (1) і лікарні, що спеціалізується на хворобах вуха, горла і носа (1). Дослідження первинного педіатричного догляду були із США.

Цей огляд Кокрейн проводив метааналіз з використанням змішаної ВР по ряду результатів. Двома основними результатами були відсутність позитивної клінічної динаміки (частка пацієнтів з ринітом при подальшому спостереженні, або тих, хто не мав істотного покращення у разі ненадання результатів лікування) і побічні реакції.

Результат 1: відсутність позитивної клінічної динаміки

Результати метааналізу відсутності позитивної клінічної динаміки (6 досліджень) показали, що антибіотики малоефективні щодо зниження симптомів риніту у дітей, що тривають понад 10 днів (сукупний ВР=0,75, 95% ДІ від 0,61 до 0,92, $p=0,005$; КППЛ=8, 95% ДІ від 5 до 29).

Узагальнення для закладів первинної медичної допомоги

Тільки 1 з 6 досліджень було проведене у закладі первинної медичної допомоги, з дослідженням зразків 161 дитини. Результати цього дослідження свідчать про неефективність антибіотиків у зменшенні проявів риніту (ВР=0,91, 95% ДІ від 0,48 до 1,07). Той факт, що цей результат знаходиться в протиріччі з сукупним ВР, може бути пояснений тим, що пацієнти, які були досліджені у лікарні або алергічній клініці, були більш хворі або мали більш серйозні симптоми, ніж пацієнти, які зверталися за допомогою до закладів первинної допомоги.

Результат 2: побічні реакції

Що стосується побічних реакцій, результати метааналізу (4 дослідження) також показали, що не було ніяких значних шкідливих побічних реакцій антибіотиків в основній групі порівняно з контрольною групою (сукупний ВР=1,75, 95% ДІ від 0,63 до 4,82, $p=0,3$).

Узагальнення для закладів первинної медичної допомоги

Одне з 4 досліджень, які розглядали побічні реакції, було проведене у закладі первинної медичної допомоги, при вибірці дослідження 157 дітей. В огляді Кокрейн також спробували провести аналіз підгрупи дуже маленьких дітей. Однак, тільки 1 невелике дослідження включало дітей віком до 8 років і, отже, не було достатніх доказів, щоб визначити, чи вік впливає на ефективність антибіотиків у дітей зі стійким ринітом.

Короткі висновки цього огляду Кокрейн полягають у тому, що для дітей зі стійким ринітом дані свідчать про те, що антибіотики ефективні в зниженні імовірності продовження риніту у короткостроковій і середньостроковій перспективі тільки у дітей з ринітом, що триває довше 10 днів. Однак переваги здаються незначними і зокрема для виліковування 1 пацієнта необхідно здійснити лікування восьми дітей. Довгострокові переваги не були зареєстровані в огляді. Оскільки тільки 1 дослідження з 6 було проведене у закладі первинної медичної допомоги і це конкретне дослідження не показало ніякої користі антибіотиків, узагальнення результатів метааналізу для первинної медичної допомоги дітям є невизначеними.

³ Цей огляд перестав проводитись у бібліотеці Кокрейн після 3 випуску, 2007 року. Автори більше не бачили необхідності працювати у напрямку оновлення огляду, у зв'язку з іншими робочими потребами.

Гострий риносинусит

Термін «гострий риносинусит» використовується замість терміна «гострий синусит» для цілей цієї настанови, тому що настанова щодо гострого риносинуситу використовує термінологію, яка в даний час є міжнародно визнаною. Тим не менш, в деякій медичній літературі та дослідженнях до цих пір цей стан називається гострим синуситом. Був визначений один (Вільямс молодший та співавт. 2003) систематичний огляд Кокрейн, що був присвячений ефективності застосування антибіотиків при гострому риносинуситі (дослідження використовували термін гострий верхньощелепний синусит). В огляд увійшли 49 досліджень за участю 13 660 пацієнтів. Однак тільки 3 з 49 досліджень мали порівняння антибіотиків з плацебо (у той час як інші дослідження порівнювали один антибіотик з іншим). Отже, тільки ці 3 дослідження обговорюються в цьому огляді. Три дослідження були РКД і охоплювали 416 дорослих (віком від 18 років і старше) з гострим риносинуситом, підтвердженим рентгенологічно або аспіраційно. Додатковим критерієм включення було те, що дослідження повинні мати розмір вибірки не менше 30-ти учасників з гострим риносинуситом. Тип втручання в метааналізі було визначено як будь-яку антибактеріальну терапію порівняно із плацебо або місцевим протинабряковим засобом. Тривалість лікування коливалася від 3 до 15 днів, а серед закладів, де проводились 3 дослідження, були: заклади первинної медичної допомоги (2), не наводиться даних(1).

Результат 1: клінічно вилікувані або клінічно вилікувані/зі значним покращенням

Результати метааналізу показали, що пацієнти, які отримували амоксицилін, одужували імовірніше (2 дослідження) (сукупний ВР=1,49, 95% ДІ від 1,18 до 1,88, $p=0,001$) або більш імовірно клінічно одужають або матимуть значне покращення (2 дослідження) (сукупний ВР=1,20, 95% ДІ від 1,05 до 1,37, $p=0,007$). Аналогічним чином метааналіз показав, що пацієнти, які отримували пеніцилін V, одужували імовірніше (2 дослідження) (сукупний ВР=1,79, 95% ДІ від 1,05 до 3,05, $p=0,03$) або більш імовірно клінічно одужають або матимуть значне покращення (2 дослідження) (сукупний ВР=1,25, 95% ДІ від 1,01 до 1,54, $p=0,04$).

Узагальнення для закладів первинної медичної допомоги

Обидва дослідження з використанням амоксициліну проводились в закладах первинної медичної допомоги, із загальною вибіркою дослідження 303 дорослих пацієнти. Однак, тільки 1 з 2 досліджень з пеніциліном було проведено у закладі первинної медичної допомоги, з вивчення зразків 85 дорослих пацієнтів.ку

Хоча результати значні як для амоксициліну, так і пеніциліну, вони повинні бути інтерпретовані дуже обережно, тому що ані рентгенівське, ані аспіраційне дослідження не використовувалось в плановому порядку і не зазначалося в закладах первинної медичної допомоги. Таким чином, ці результати не можуть бути узагальнені для пацієнтів зі скаргою на синусит в закладах первинної медичної допомоги, де дія антибіотиків, імовірно, буде меншою. Група піддослідних в даному огляді також було відносно невеликою – тільки 375 дорослих пацієнтів.

З метою вирішення питання щодо маленького розміру вибірки та узагальнення дослідження в огляді Кокрейн (Вільямс молодший і співавт. 2003) також був визначений поточний метааналіз індивідуальних даних пацієнта, заснований на первинній медичній допомозі (Янг і співавт. 2008), який досліджував 2 547 пацієнтів віком від 12 років і старше (у 9 РКД) з клінічними ознаками та симптомами риносинуситу. З цього метааналізу індивідуальних даних пацієнта були виключені пацієнти, якщо вони були хоча б частково діагностовані на підставі результатів візуального огляду, лабораторних досліджень або бактеріальної культури, тому що в закладах первинної медичної допомоги такі методи зазвичай не використовуються і не рекомендуються.

Результати цього метааналізу індивідуальних даних пацієнта показали, що 15 пацієнтів повинні були отримати призначення антибіотиків для одужання додаткового пацієнта [95% ДІ КППЛ (користь) 7 до КППЛ (шкода) 190]. У цьому аналізі індивідуальних даних пацієнтів США загального ефекту лікування антибіотиками порівняно із плацебо склав 1,37 (95% ДІ від

1,13 до 1,66). Подальший аналіз підгрупи також показав, що у пацієнтів з симптомом гнійних виділень в глотці захворювання протікало довше з КППЛ 8 [95% ДІ КППЛ (користь) 4 до КППЛ (шкода) 47]. Були також проаналізовано приріст окремих базових ознак або симптомів, що свідчать про одужання, якщо пацієнт не отримував лікування, і СШ для одужання, якщо отримував лікування. Аналіз показав, що пацієнти, які були старші, які повідомляли про довші симптоми або більш тяжкі симптоми, потребували більше часу для одужання, але при цьому вони не мали більше переваг від використання антибіотиків, ніж інші пацієнти [вік: шанси на одужання за відсутності лікування дорівнювали 0,88 (95% ДІ від 0,81 до 0,96), СШ одужання, якщо проводилось лікування дорівнювало 1,04 (95% ДІ від 0,92 до 1,18); тривалість симптомів: шанси на одужання за відсутності лікування дорівнювало 0,90 (95 % ДІ від 0,81 до 0,99), СШ одужання, якщо проводилось лікування, дорівнювало 0,95 (95% ДІ від 0,82 до 1,10); тяжкість симптомів: шанси на одужання за відсутності лікування дорівнювали 0,93 (95% ДІ від 0,90 до 0,91), СШ одужання, якщо проводилось лікування, дорівнювало 0,99 (95% ДІ від 0,93 до 1,05)]. Цей метааналіз індивідуальних даних пацієнта показав, що антибіотики не виправдані для дорослих пацієнтів зі скаргами на риносинусит, навіть якщо пацієнт повідомляє про продовження симптомів протягом більше 7 – 10 днів. Хоча гнійні виділення в глотці мали деяке прогностичне значення, все ще необхідно пролікувати вісім пацієнтів з цим симптомом додатково для одужання одного пацієнта.

Короткі висновки цього огляду Кокрейн свідчать, що для гострого риносинуситу (визначений як гострий гайморит у Вільяма молодшого і співавт. 2003), підтвердженого за допомогою рентгенографії або аспірації, антибіотики збільшують клінічну імовірність одужання. Тим не менше, ці результати не можуть бути узагальнені для пацієнтів у Великій Британії в закладах первинної медичної допомоги, де ані аспірації, ані рентгенографія не використовуються і не рекомендуються. Ця думка була підтримана метааналізом індивідуальних даних пацієнта (Янг Дж і співавт. 2008) (у якого критерієм включення було лікування у закладах первинної медичної допомоги), де результати показали, що антибіотики не виправдані для лікування дорослих пацієнтів зі скаргою на риносинусит, навіть якщо пацієнт повідомляє про продовження симптомів протягом більше 7 – 10 днів.

2.2 СТРАТЕГІЇ ВВЕДЕННЯ АНТИБІОТИКІВ ПРИ РЕСПІРАТОРНИХ ІНФЕКЦІЯХ

2.2.1 Вступ

У попередньому розділі були наведені докази, що лежать в основі обґрунтування розробки цієї короткої клінічної настанови. Існують достовірні докази того, що антибіотики мають обмежену ефективність у лікуванні більшості РІ, які лікуються у дорослих та дітей в закладах первинної медичної допомоги.

Стратегію невикористання антибіотиків або їх відкладеного призначення для скорочення неналежного призначення антибіотиків при РІ активно лобіювали з кінця 1990-х років (Little 2005). Потенційною перевагою стратегії відкладеного призначення є те, що вона передбачає «гарантоване лікування» – набір швидких заходів для незначної кількості пацієнтів, у яких виникли ускладнення чи значно погіршуються симптоми. Пацієнти, які розраховують на призначення антибіотиків, можуть більш імовірно погодитися з такою схемою, ніж зі стратегією непризначення, і це може сприяти збереженню відносин лікаря і пацієнта.

Коментар робочої групи: в Шотландії «гарантоване лікування» – програма медичного обслуговування – одна із програм соціально-економічного захисту незахищених верств населення. Цією програмою передбачається, що пацієнту може бути виписаний рецепт на антибіотик; скористатися яким він може впродовж декількох днів, якщо на це буде потреба. При такому варіанті пацієнту не потрібно повторно відвідувати лікаря.

Отже, існує необхідність визначити, чи є використання стратегій непризначення або відкладеного призначення антибіотиків клінічно й економічно ефективним порівняно із використанням стратегії призначення антибіотиків. Важливо також визначити переваги від

використання поліграфічних інформаційних буклетів або структурованих усних інформаційних повідомлень для висвітлення обраної стратегії застосування антибіотика. Стратегія відкладеного призначення антибіотиків може бути реалізована в закладах первинної медичної допомоги декількома способами: рецепт може видаватися в ході консультацій з рекомендацією використання тільки, якщо симптоми зберігатимуться або погіршуватимуться, або ж видати рецепт пацієнту при повторному візиті у приймальні загальної практики (хірургії). Важливо визначити, який з цих методів реалізації є найбільш ефективним.

Для того, щоб зробити рекомендації якомога більш корисними для лікарів, було необхідно надати конкретну інформацію про можливу тривалість хвороби для кожного з п'яти розглянутих станів. Очікувана тривалість хвороби є чинником у прийнятті рішення про те, коли почати відкладене призначення. Проведення систематичного огляду тривалості захворювань виходить за рамки цієї короткої клінічної настанови. Тим не менше, дані з клінічних досліджень та інших відповідних досліджень були використані на підтримку узгоджених рекомендацій ГРН в цій області.

2.2.2 Огляд

Ми виявили 2 систематичних огляди і 12 опублікованих досліджень про ефективність стратегій непризначення та відкладеного призначення антибіотиків при лікуванні РІ порівняно зі стратегією негайного призначення антибіотиків. У 2 систематичних оглядах не проводилось жодного метааналізу через значну гетерогенність між дослідженнями. Гетерогенність полягала у варіюванні лікування та симптомів різних РІ і способів та тривалості відкладеного призначення. Обидва ці огляди таким чином забезпечили систематичний описовий огляд. Огляд Кокрейн (Сперлінг і співавт. 2007) включав 9 РКД і 1 огляд. (Argoll та співавт. 2003) включав 4 РКД і 1 контрольоване дослідження до і після. Всі 4 РКД в огляді Argoll та співавт. (2003) були також включені в огляд Кокрейн.

Крім 2 систематичних оглядів 29 окремих опублікованих досліджень були також залучені на основі вивчення абстрактів. З цих 29 досліджень тільки 12 були включені в огляд доказів. (12 досліджень не були актуальними, 4 були виключені, оскільки вони не мали РКД, і одному не вистачало узагальнення, тому що воно було проведено в одній з країн, що розвиваються). З 12 включених РКД 8 дублювали 8 РКД, представлених в систематичному огляді Кокрейн; було виявлено 1 додаткове дослідження, яке не було включено в огляд Кокрейн і ще 3 дослідження розглядали використання конкретних інформаційних буклетів або структурованих роз'яснень щодо стратегій призначення антибіотиків при РІ. Усі 12 включених досліджень були індивідуально оцінені і представлені в таблицях і профілях GRADE (Робочої групи з розробки, оцінки та експертизи рівня обґрунтованості клінічних рекомендацій). Щодо методології GRADE, див. розділ 4.2.7.

З 12 включених РКД 3 були по ГСО (1 з Великої Британії із закладу загальної практики, 1 зі США з педіатричного відділення невідкладної допомоги і 1 з педіатричного клінічного університету США), 2 були по кашлю (обидва з британських закладів загальної практики); 3 були по болю в горлі (1 з Великої Британії із закладу загальної практики та 2 зі США з приватних педіатричних практик) і 1 стосувалося застуди (із закладу загальної практики з Нової Зеландії). Дослідження не розглядали гострий риносинусит. З цих 9 досліджень 4 були відкритими державними РКД. Відкритим державним дослідженням не вистачало внутрішньої валідності, але вони прагнули до максимальної зовнішньої валідності для того, щоб результати відображали повсякденну практику більш реально та більш узагальнено (Франсен та ін., 2007; Годвін та ін. 2003). Відкриті прагматичні дослідження підходять для відповіді на питання, що стосуються ефективності та оцінки результатів у ситуації, коли сприйняття і поведінка у повсякденній практиці і знання пацієнта про лікування є важливими чинниками. Решта 3 РКД (з 12) стосувалися використання конкретних інформаційних буклетів або структурованих пояснень щодо стратегій призначення антибіотиків при РІ (2 проведені у Великій Британії у закладах загальної практики і 1 у закладі первинної медичної допомоги в Ізраїлі).

Інформація щодо протікання хвороб або звичайної тривалості перебігу п'яти РІ була визначена різними джерелами. Середня тривалість гострого середнього отиту становить близько 4 днів (Little та ін., 2001); середня тривалість гострого кашлю/гострого бронхіту складає близько 3 тижнів (Little та ін., 2005); симптоми, що супроводжують гострий біль у горлі/гострий фарингіт/гострий тонзиліт, тривають в середньому 1 тиждень (Little та ін., 1997); середня тривалість симптомів застуди становить близько 1,5 тижні (Хайкінен та Ярвінен, 2003), а середня тривалість гострого риносинуситу становить близько 2,5 тижні (Вільямсон та співавт., 2007).

В цілому, якість доказів була хорошою і ці дослідження надали доказову базу, яка формує основу рекомендацій настанови. Були певні труднощі в узагальненні та доведенні ефективності відкладеного призначення антибіотиків або непризначення як стратегії лікування самообмежувальних РІ. Це було спричинене значними розбіжностями у таких факторах, як популяції пацієнтів, методи відкладення призначення антибіотиків, тривалість відкладення призначення антибіотиків і критерії оцінки. Використання підходу GRADE у підсумовуванні доказів виявилось корисним у вирішенні цих проблем. Щодо повних профілів доказів GRADE див. Додаток 4.

Коментар робочої групи: додатки до NICE CG69 «Respiratory tract infections – antibiotic prescribing» (2008) у вигляді окремих документів можна знайти на веб-сайті NICE: www.nice.org.uk

2.2.3 Клінічна та економічна складові ефективності стратегій призначення антибіотиків при респіраторних інфекціях

Рекомендація № 1.1.1

При першому особистому контакті з пацієнтом в закладі первинної медичної допомоги, в тому числі при візитах в центри вільної медичної допомоги та відділення невідкладної допомоги, дорослим і дітям (від 3 місяців і старше) з історією, яка потенційно передбачає розвиток наступних станів, необхідно провести клінічне обстеження:

- гострий середній отит;
- гострий біль у горлі/гострий фарингіт/гострий тонзиліт;
- застуда;
- гострий риносинусит;
- гострий кашель/гострий бронхіт.

Клінічне обстеження повинно включати анамнез (симптоми, використання безрецептурних препаратів або самолікування, попередню історію хвороби, відповідні фактори ризику, відповідні супутні хвороби) і, якщо необхідно, провести експертизу для виявлення відповідних клінічних ознак.

Рекомендація № 1.1.2

Побоювання та очікування пацієнтів або їх батьків/опікунів повинні бути визначені та враховуватися при узгодженні використання однієї з трьох стратегій призначення антибіотиків (без призначення, із відкладеним призначенням і з негайним призначенням).

Рекомендація № 1.1.3

Стратегії непризначення антибіотиків або стратегія відкладеного призначення антибіотиків повинна бути узгоджена з пацієнтом при наступних станах:

- гострий середній отит;
- гострий біль у горлі/гострий фарингіт/гострий тонзиліт;
- застуда;
- гострий риносинусит;
- гострий кашель/гострий бронхіт.

Залежно від клінічної оцінки тяжкості стану для пацієнтів в наступних підгрупах може також розглядатися стратегія негайного призначення антибіотиків (разом зі стратегією непризначення антибіотиків або відкладеного призначення антибіотиків):

- двосторонній ГСО у дітей віком до 2 років;

- ГСО у дітей з отореєю;
- гострий біль у горлі/гострий фарингіт/гострий тонзиліт за наявності трьох або більше критеріях Сентора⁴.

Рекомендація № 1.1.4

При всіх стратегіях призначення антибіотиків пацієнти повинні отримати:

- поради щодо звичайного природного перебігу хвороби, в тому числі, щодо середньорічної загальної тривалості хвороб (до і після спостереження лікаря):
 - гострий середній отит: 4 дні;
 - гострий біль у горлі/гострий фарингіт/гострий тонзиліт: 1 тиждень;
 - застуда: 1½ тижні;
 - гострий риносинусит: 2½ тижні;
 - гострий кашель/гострий бронхіт: 3 тижні;
- поради про лікування симптомів, включаючи гарячку (зокрема, анальгетики та жарознижуючі засоби). Для отримання інформації про гарячку у дітей молодше 5 років, див. «Гарячкові захворювання у дітей» (клінічна настанова NICE 47).

Коментар робочої групи: лікування симптомів здійснюється у відповідності до медико-технологічних документів.

Рекомендація № 1.1.5

Якщо буде прийнята стратегія непризначення антибіотиків, пацієнт повинен отримати:

- підтвердження того, що антибіотики не потрібні негайно, тому що вони, скоріше за все, матимуть незначний вплив на симптоми і можуть мати побічні реакції, наприклад, діарею, блювання і висип;
- клінічний огляд, якщо стан погіршується або затягується.

Рекомендація № 1.1.6

Якщо буде прийнята стратегія відкладеного призначення антибіотиків, пацієнт повинен отримати:

- підтвердження того, що антибіотики не потрібні негайно, тому що вони, скоріше за все, матимуть незначний вплив на симптоми і можуть мати побічні реакції, наприклад, діарею, блювання і висип
- поради про використання відкладеного призначення, якщо симптоми не згасають відповідно до передбаченого ходу хвороби або якщо відбувається значне погіршення симптомів
- рекомендацію щодо повторного візиту, якщо спостерігатиметься значне погіршення симптомів, незважаючи на використання відкладеного призначення.

Рецепт при відкладеному призначенні може бути виданий пацієнту або залишений в узгодженому місці, щоб пацієнт забрав його пізніше.

Огляд доказів

Гострий середній отит (ГСО)

Три дослідження були включені в огляд ГСО (Little та ін., 2001; МакКормік та ін., 2005; Спіро та ін., 2006). Пацієнти, які вивчалися у дослідженні Спіро, були дітьми з діагнозом ГСО віком від 6 місяців до 12 років; в дослідженні Little брали участь діти з ГСО віком від 6 місяців до 10 років. У дослідженні МакКорміка брали участь діти віком від 6 місяців до 12 років з ГСО (визначені з використанням моніторингового індексу тяжкості ГСО).

Три дослідження проводились у різних закладах: дослідження Спіро було проведено в педіатричному відділенні швидкої допомоги у США, дослідження МакКорміка було проведено в медичному відділенні педіатричної клініки Техаського Університету, а дослідження Little було проведено в 42 закладах загальної практики в південно-західній Англії.

⁴ Критерії Сентора: наявність ексудату у мигдалинах, болючі передньошийні лімфатичні вузли, лімфоаденопатія або лімфаденіт, гарячка в анамнезі і відсутність кашлю.

Дослідження відрізнялися за критеріями включення. У дослідженні Спіро діти були включені, якщо вони мали клінічний діагноз ГСО у відділенні невідкладної допомоги, в дослідженні Little були включені діти з гострим болем у вусі (оталгією) та отоскопічними ознаками гострого запалення барабанної перетинки (приглушеність або помутніння з еритемою, опуклість або перфорація). Однак, якщо діти були занадто малими для фіксування болю у вусі, то отоскопічних доказів було достатньо для включення в дослідження. Діти у дослідженні МакКорміка були включені до спостереження, якщо у них були симптоми інфекції вуха, отоскопічні докази ГСО, включаючи виділення з середнього вуха, і нетяжкий ГСО.

Таблиця 9. Режим здійснення стратегії призначення антибіотиків

Дослідження	Spiro et al. (2006)	Little et al. (2001)	McCormick et al. (2005)
Стратегії призначення антибіотиків	Затримка	Затримка	Затримка
Тривалість затримки	2 дні	3 дні	2 дні
Методи затримки	Рецепт був даний батькам під час консультації з лікарем.	Батьків попросили прийти ще раз, щоб забрати рецепт (рецепт залишено в довідковій службі лікарні)	Рецепт був виданий батькам під час консультації лікаря.
Усні консультації	Немає	Батькам також рекомендується використовувати рецепт, якщо їх дитина мала виділення протягом 10 днів і більше. Лікарі мали стандартизовані листки-рекомендації. Консультації щодо антибіотиків: що антибіотики не працюють дуже добре, і є недоліки, такі як побічні реакції і розвиток резистентності до антибіотиків.	Батьки дітей отримали роз'яснення щодо визначення інфекції вуха та її причини, характеристики нетяжкої і тяжкої інфекції середнього вуха, антибіотико-резистентності, вартості антибіотиків, показників відповіді симптомів на антибіотики, можливі несприятливі наслідки, що пов'язані з негайним призначенням антибіотиків порівняно з відстроченим, в тому числі ризик мастоїдиту
Використання інформаційних листків	Немає	Немає	Немає
Застосування анальгетиків	Всі пацієнти отримували ібупрофен (100 мг/5 мл) і вушні знеболюючі краплі (4 краплі кожні 2 години, якщо це було	Рекомендації щодо повної дози парацетамолу для полегшення болю і гарячки. Ібупрофен також, якщо дитина вже приймає повні дози парацетамолу	Забезпечуються ліки для полегшення симптомів (ібупрофен).

Дослідження	Spiro et al. (2006)	Little et al. (2001)	McCormick et al. (2005)
	необхідно)	віком старше 1 року.	
Тривалість затримки	Немає даних	Немає даних	Немає даних
Методи затримки	Немає даних	Немає даних	Немає даних
Усні консультації	Немає	Лікарі мали стандартизовані листки-рекомендації. Рекомендації щодо користі антибіотиків у полегшенні симптомів і попередженні ускладнень	Батьки дітей отримали роз'яснення щодо визначення інфекції вуха та її причини, характеристики нетяжкої і тяжкої інфекції середнього вуха, резистентності до антибіотиків, вартості антибіотиків, показників відповіді симптомів на антибіотики, можливі несприятливі наслідки, пов'язані з негайним призначенням антибіотиків порівняно з відстроченим, в тому числі ризик мастоїдиту.
Використання інформаційних листівок	Немає	Немає	Немає
Застосування анальгетиків	Всі пацієнти отримували ібупрофен (100 мг/5 мл) і вушні знеболюючі краплі (4 краплі кожні 2 години, якщо це було необхідно; кожен мл містить 54 мг антипірину і 14 мг бензокаїну).	Консультація щодо повної дози парацетамолу для полегшення болю і гарячки. Також ібупрофен, якщо дитина, що вже приймає повні дози парацетамолу, віком старше 1 року	Надаються симптоматичні препарати (ібупрофен)

Коментар робочої групи: станом на 20.10.2017 р. в Україні монопрепаратів антипірину не зареєстровано; зареєстровано один комбінований препарат, що містить в складі антипірін.

Таблиця 10. Профіль GRADE –результати

Ефективність затримки призначення антибіотиків як стратегії ведення середнього отиту. Резюме результатів

Результат	Кількість досліджень (всього пацієнтів)	Дизайн	Втручання ^b	Контроль ^c	Відносний ризик	Якість
Застосування антибіотиків після консультації	3 (758)	РКД	Затримка (120/382) (31%)	Негайно (357/376) (94%)	0,33 (0,29, 0,39)	Висока

Результат	Кількість досліджень (всього пацієнтів)	Дизайн	Втручання ^b	Контроль ^c	Відносний ризик	Якість
(S, L & M)						
Оталгія ^s (S & L)	2 (550)	РКД	Затримка (130/282) (46%)	Негайно (108/268) (40%)	1,18 (0,99, 1,40)	Висока
Оцінка болю щодня (1 – 10) –щодня щоденник (сила) Понад 1 тиждень) (L)	1 (285)	РКД	Затримка 150	Негайно 135	Середня різниця= -0,16 (-0,42, 0,11) t=1,18, p=0,24	Висока
Нічні порушення – щоденний щоденник (більше 1 тижня) (L)	1 (285)	РКД	Затримка 150	Негайно 135	Середня різниця= -0,72 (-0,30, 1,13) t=3,41, p<0,01	Висока
Діарея (S&L)	2 (550)	РКД	Затримка (24/282) (9%)	Негайно (56/268) (21%)	0,41 (0,26, 0,65)	Висока
Впевненість, що антибіотики ефективні (L)	1 (271)	РКД	Затримка (64/140) (46%)	Негайно (100/131) (76%)	0,59 (0,48, 0,73)	Висока
Дуже задоволені підходом до лікування (батьки/особи, які здійснюють догляд (L)	1 (284)	РКД	Затримка 115/150 (77%)	Негайно (123/134) (91%)	0,84 (0,75, 0,93)	Висока
Задоволення батьків/осіб, які здійснюють догляд (M)	1 (209)	РКД	Затримка 100	Негайно 109	Оцінки загального задоволення: День -12: I=44,0, C=44,4 День-30: I=44,6, C=44,6 (незначущі; значення p не наводяться)	Помірна

^b втручання=затримка антибіотиків

^c контроль=антибіотики негайно

[§] Наявність болю у вусі/оталгія: (S) дані зібрані при подальшому спостереженні (від 4 до 6 днів); (L) дані, зібрані через щоденний щоденник (на 1 тиждні).

ⁱ Бали загального задоволення (шкала на 4-и пункти). Дані з (L) і (M) не були зібрані через різні методи вимірювань.

S=Spiro et al. (2006)

L=Little et al. (2001)

M=McCormick et al. (2005)

Доказові дані

Три великих дослідження обґрунтовують доцільність відкладеного призначення антибіотиків як стратегії лікування пацієнтів з підозрою на ГСО.

- У дітей з ГСО, які використали стратегію відкладеного призначення антибіотиків, споживання антибіотиків скоротилося на 63% порівняно з дітьми, до яких застосували стратегію негайного призначення.
- Одне велике дослідження хорошої якості встановило, що не було ніяких істотних відмінностей між стратегіями негайного і відкладеного призначення антибіотиків щодо зниження «тяжкості» вушного болю у дітей. Об'єднані результати 2 інших досліджень дозволяють припустити, що стратегія негайного призначення мала помірну ефективність у зниженні числа дітей з болем у вусі порівняно зі стратегією відкладеного призначення. Тим не менш, дія антибіотиків може бути перебільшена за рахунок проведення знеболення шляхом призначення лікарських засобів з ефектом системного знеболення (парацетамол, ібупрофен) у першому дослідженні, так і поєднання знеболення шляхом призначення лікарських засобів з ефектом системного знеболення та знеболюючих вушних крапель.
- Діти з підозрою на ГСО на 12% менш схильні до розвитку діареї при застосуванні стратегії відкладеного призначення, порівняно зі стратегією негайного призначення (КППЛ=8).
- Стратегія негайного призначення знижує кількість нічних ускладнень у дітей з підозрою на ГСО порівняно зі стратегією відкладеного призначення.
- Два дослідження свідчать про задоволеність пацієнтів (батьків/опікунів). У цілому, батьки/опікуни дітей у першому дослідженні (в якому їх попросили повернутися, щоб взяти відкладений рецепт) були задоволені обома стратегіями (77% відкладеним призначенням; 91% негайним). В іншому дослідженні (у якому відкладений рецепт був наданий під час консультації), судячи з результатів, батьки/опікуни дітей з ГСО були однаково задоволені як стратегією відстроченого, так і негайного призначення.
 - На 30% більше батьків/опікунів дітей, яким була запропонована стратегія негайного призначення, вважали, що антибіотики ефективні порівняно з батьками/опікунами дітей, яким було запропоновано стратегію відкладеного призначення.

Обґрунтування рекомендацій

ГРН визнала, що 3 включені дослідження мали досить хорошу якість, окрім того, що кількість дітей в них була обмеженою. Виходячи з представлених доказів, поданих вище, ГРН дійшла висновку, що порівняно зі стратегією відкладеного призначення, стратегія негайного призначення, за умови незначних вигод у вигляді скорочення болю у вусі і скорочені кількості нічних ускладнень, збільшила споживання антибіотиків і скоріше за все лише медикаментозно обтяжує перебіг самообмежувальних хвороб. Тим не менш, ГРН також вважає, що переваги негайного призначення антибіотиків були дуже обмежені, бо на 3 день у дітей ще був слабкий вушний біль, і виглядає сумнівним, що ці невеликі позитивні ефекти переважають наявність діареї при застосуванні стратегії негайного призначення антибіотиків. ГРН також розглядала результати задоволеності батьків/опікунів і зазначила, що загальний рівень задоволеності був високим для обох стратегій. Тим не менш, ГРН вважає, що високий рівень задоволеності стратегією негайного призначення порівняно з використанням стратегії відкладеного призначення в першому дослідженні (Спіро і співавт. 2006) може бути результатом способу реалізації такої стратегії (у цьому дослідженні батькам

дали відкладене призначення в ході консультації, замість того, щоб попросити їх повернутися за ним до хірургічної приймальні). ГРН погодилась, що цей висновок є попереднім, і залишається місце для обговорення, і що подальші дослідження повинні проводитися з урахуванням способу надання допомоги в рамках стратегій відкладеного призначення з метою уточнення результатів консультування з приводу відповідної стратегії. У цілому, шляхом зважування невеликих вигод і ризиків діареї, ГРН вважає, що стратегія непризначення або відкладеного призначення має бути запропонована дітям з ГСО, які мають нижчі ризики розвитку ускладнень. Однак через відсутність досліджень серед важливих підгруп порівняння стратегій негайного та/або відкладеного призначення зі стратегією непризначення, ГРН вважає, що повинні бути розроблені консенсусні рекомендації про імовірні симптоматичні переваги від використання антибіотиків для конкретних підгруп пацієнтів. ГРН вирішила, що на основі метааналізу даних окремих хворих (Роверс і співавт. 2006), представленого в розділі 2.1.2, стратегії негайного призначення можуть бути розглянуті для двох підгруп хворих залежно від клінічної оцінки тяжкості та вподобань пацієнтів. Дві підгрупи складають: діти віком до 2 років з двостороннім ГСО і діти з ГСО та отореєю.

Гострий кашель/гострий бронхіт

Два дослідження були включені до огляду гострого кашлю/гострого бронхіту: Доуель та ін. (2001) та Little та ін. (2005). Група в дослідженні Доуеля складалася з пацієнтів віком старше 16 років з гострим кашлем як основною скаргою. Популяція пацієнтів у дослідженні Little складалася з дітей віком від 3 років і старше з неускладненими гострими інфекціями нижніх дихальних шляхів (тривалістю 21 день або менше). Обидва дослідження були проведені у Великій Британії у закладах первинної медичної допомоги (загальної практики): дослідження Доуеля було проведено в 22 загальних практиках з 48 в Шотландії; дослідження Little охопило 37 закладів на південному заході Англії.

Критерії включення відрізнялися в дослідженнях. У дослідження Доуеля були включені пацієнти з гострим кашлем з або без риніту, задишки, харкання, гарячки, болі у горлі або почуття важкості у грудях. У дослідження Little були включені пацієнти з кашлем (з тривалістю 21 день або менше) в якості основного симптому і принаймні одного симптому або ознаки локалізації інфекції у нижніх дихальних шляхах (мокрота, біль у грудях, задишка, хрипи).

Таблиця 11. Способи здійснення стратегій призначення антибіотиків

Дослідження	Dowell et al. (2006)	Little et al. (2005)	Little et al. (2005)
Стратегії призначення антибіотиків	Затримка	Затримка	Немає
Тривалість затримки	1 тиждень	2 тижні	Н/д
Методи затримки	Пацієнтів попросили прийти знову, щоб забрати рецепт на антибіотики (рецепт залишено в довідковій службі хірургії).	Пацієнтів попросили прийти знову, щоб забрати рецепт на антибіотики (рецепт залишено в довідковій службі хірургії)	
Усні консультації	Немає	Всім пацієнтам, незалежно від того, чи були у них буклети, дали коротку усну інформацію про імовірний перебіг	Всім пацієнтам, незалежно від того, чи були у них буклети, дали коротку усну інформацію про імовірний перебіг хвороби та підтримку

Дослідження	Dowell et al. (2006)	Little et al. (2005)	Little et al. (2005)
		хвороби та підтримку пропонуваної стратегії призначення	пропонуваної стратегії призначення
Використання інформаційних листівок	Інформація (інформаційний буклет пацієнта) дається під час консультації на прийомі. Зміст не повідомляється	50% пацієнтів отримували інформаційний буклет, 50% не отримували. Листок включав інформацію про перебіг інфекції, основні скарги пацієнтів і надану консультацію про те, коли звернутися за додатковою допомогою (наприклад, постійна гарячка, погіршення утруднення дихання).	50% пацієнтів отримували інформаційний буклет, 50% не отримували. Листок включав інформацію про природну історію, основні скарги пацієнтів і надану консультацію про те, коли звернутися за додатковою допомогою (наприклад, постійна гарячка, погіршення утруднення дихання).
Застосування анальгетиків	Немає	Рекомендується прийняти анальгетик	Рекомендується прийняти анальгетик
Стратегії призначення антибіотиків	Негайно	Негайно	
Тривалість затримки	Н/д	Н/д	
Методи затримки	Н/д	Н/д	
Усні консультації	Немає	Всім пацієнтам, незалежно від того, чи були у них буклети, дали коротку усну інформацію про імовірний перебіг хвороби та підтримку пропонуваної стратегії призначення	
Використання інформаційних листків	Інформація (інформаційний буклет пацієнта) надається під час консультації на прийомі. Зміст не повідомляється	50% пацієнтів отримували інформаційний буклет, 50% не отримували. Листок включав інформацію про	

Дослідження	Dowell et al. (2006)	Little et al. (2005)	Little et al. (2005)
		перебіг інфекції, основні скарги пацієнтів і надану консультацію про те, коли звернутися за додатковою допомогою (наприклад, постійна гарячка, погіршення утруднення дихання).	
Застосування анальгетиків	Немає	Рекомендується прийняти анальгетик	

Таблиця 12. Профіль GRADE –результати

Ефективність затримки призначення антибіотиків і/або відсутність призначень як стратегії ведення гострого кашлю/гострого бронхіту. Резюме результатів

Результат	Кількість досліджень (всього пацієнтів)	Дизайн	Втручання ^b	Контроль ^c	Відносний ризик	Якість
Всього призначень антибіотиків ^a (D)	1 (187)	РКД	Затримка (43/95) (45%)	Негайно (92/92) (100%)	0,45 (0,36, 0,56)	Висока
Застосування антибіотиків (L)	1 (390)	РКД	Затримка 39/197 (20%)	Негайно 185/193 (96%)	0,20 (0,15, 0,27)	Висока
Застосування антибіотиків (L)	1 (375)	РКД	Немає АБ 29/182 (16%)	Негайно 185/193 (96%)	0,16 (0,11, 0,23)	Висока
Застосування антибіотиків (L)	1 (379)	РКД	Немає АБ 29/182 (16%)	Затримка 39/197 (20%)	0,80 (0,52, 1,24)	Висока
Тривалість симптомів ^e [кашель (D)]	1 (148)	РКД	Затримка Не відомо	Негайно Не відомо	Log-rank (Mantel-Haenszel) тест (результат не наводиться, з $p > 0,4$)	Помірна
Тривалість симптомів ^g [кашель (L)]	1 (426)	РКД	Затримка 214	Немає антибіотиків 212	Середня різниця=0,75 (-0,37, 1,88) $p=0,19$	Висока
Тривалість симптомів ^g (кашель (L))	1 (426)	РКД	Негайно 214	Немає антибіотиків 212	Середня різниця=0,11 (-1,01, 1,24) $p=0,19$	Висока
Тривалість	1	РКД	Негайно	Затримка	Середня	Висока

Результат	Кількість досліджень (всього пацієнтів)	Дизайн	Втручання ^b	Контроль ^c	Відносний ризик	Якість
симптомів ^g [кашель (L)]	(428)		214	214	різниця=-0,46 (-1,76, 0,48) p=0,265	
Скориговано за тяжкістю симптомів ^h (L)	1 (426)	РКД	Затримка 214	Немає антибіотики 212	Скоригована середня різниця=-0,02 p=0,86	Висока
Скориговано за тяжкістю симптомів ^h (L)	1 (426)	РКД	негайно 214	Немає антибіотики 212	Скоригована середня різниця=-0,07 p=0,49	Висока
Діарея (L)	1 (426)	РКД	Затримка	Немає антибіотики	0,17 (0,67, 2,03)	Висока
Діарея (L)	1 (426)	РКД	Негайно	Немає антибіотики	1,22 (0,70, 2,12)	Висока
Повторний візит впродовж 1 місяця (L)	1 (389)	РКД	Затримка 24/199 (12%)	Немає антибіотики 41/190 (22%)	0,55 (0,35, 0,88)	Висока
Повторний візит впродовж 1 місяця (L)	1 (386)	РКД	Негайно 26/196 (13%)	Немає антибіотики 41/190 (22%)	0,61 (0,39, 0,96)	Висока
Повторний візит впродовж 1 місяця (L)	1 (395)	РКД	Затримка 24/199 (12%)	Негайно 29/196 (13%)	0,90 (0,54, 1,52)	Висока
Впевненість, що антибіотики ефективні (L)	1 (306)	РКД	Затримка 57/141 (40%)	Негайно 123/165 (75%)	0,54 (0,43, 0,67)	Висока
Впевненість, що антибіотики ефективні (L)	1 (296)	РКД	Немає АБ 61/131 (47%)	Негайно 123/165 (75%)	0,62 (0,50, 0,76)	Висока
Впевненість, що антибіотики ефективні (L)	1 (272)	РКД	Немає АБ 61/131 (47%)	Затримка 57/141 (40%)	1,15 (0,87, 1,51)	Висока
Задоволеність пацієнтів ⁱ (D)	1 (148)	РКД	Затримка 40/73 (54%)	Негайно 55/75 (73%)	0,74 (0,58, 0,95)	Висока
Задоволеність пацієнтів ^k (L)	1 (384)	РКД	Затримка 147/190 (77%)	Негайно 166/194 (75%)	0,90 (0,82, 0,99)	Висока
Задоволеність пацієнтів ^k (L)	1 (375)	РКД	Немає антибіотики 130/181	Негайно 166/194 (86%)	0,83 (0,75, 0,93)	Висока

Результат	Кількість досліджень (всього пацієнтів)	Дизайн	Втручання ^b	Контроль ^c	Відносний ризик	Якість
			(72%)			
Задоволеність пацієнтів ^k (L)	1 (371)	РКД	Немає антибіотика 130/181 (72%)	Затримка 147/190 (77%)	0,92 (0,82, 1.04)	Висока

^a показники вживання не відомі

^b втручання=затримка антибіотиків

^c контроль=негайно антибіотики

^e вірогідність одужання від кашлю протягом з 1 по 13 дні

^g тривалість кашлю – у днів (доки не досягнуто майже повного усунення проблеми)

^h за бальною шкалою від 0 до 6 балів щодо шести симптомів (з поправкою на базові (вихідні) зміни): кашель, задишка, харкотиння, добробут, порушення сну, порушення активності

ⁱ «дуже задоволені» консультаціями

^k «дуже задоволені» загальним лікуванням

L=Little et al. (2005)

D=Dowell et al. (2001)

Доказові дані

Одне велике і одне трохи менше дослідження забезпечили хороші дані щодо ефективності відкладеного призначення антибіотиків і/або їх непризначення як стратегії боротьби з гострим кашлем.

- Немає істотних відмінностей у скороченні тривалості симптомів (кашлю) і тяжкості симптомів між трьома стратегіями використання антибіотиків (без призначення, із відкладеним призначенням і з негайним призначенням) у дорослих і дітей.
- Порівняно зі стратегією негайного призначення, як стратегія відкладеного призначення, так і стратегія непризначення значно знизили споживання антибіотиків при гострому кашлі у дорослих і дітей (на 76% і 80% відповідно). Немає істотної різниці в споживанні антибіотиків між групами стратегії відкладеного призначення і стратегії непризначення.
- Частота діареї у пацієнтів, яким запропонована стратегія негайного застосування антибіотиків і стратегія відкладеного призначення, така ж як і у пацієнтів, до яких застосована стратегія непризначення антибіотиків.
- Загалом, дорослих пацієнтів і батьків/опікунів дітей з гострим кашлем задовольняють усі три стратегії (негайного призначення, з відкладеним призначенням і непризначення) (86%, 77% і 72% задоволених відповідно). Порівняно зі стратегією негайного призначення, дорослі пацієнти і батьки/опікуни дітей, яким запропонували стратегії відкладеного призначення або непризначення антибіотиків, були значно менш задоволені (на 9% і 14%, відповідно). Однак, немає жодної істотної відмінності в задоволеності між стратегією непризначення і стратегією відкладеного призначення.
- Дорослі пацієнти і батьки/опікуни дітей, яким були запропоновані стратегії непризначення або відкладеного призначення, менше схильні вважати, що антибіотики ефективні порівняно з тими, кому була запропонована стратегія негайного призначення (35% і 28%, відповідно, менше схильні вірити). Тим не менше, немає ніяких істотних відмінностей у сприйнятті ефективності антибіотиків між тими, кому запропонували стратегію непризначення, і тими, кому запропонували стратегію відкладеного призначення.

- Зафіксовано менше повторних візитів протягом наступного місяця зі скаргами на гострий кашель серед пацієнтів, яким запропонували стратегію негайного або відкладеного призначення, порівняно з тими, хто до кого застосовувалась стратегія непризначення. Немає істотних відмінностей у повторній відвідуваності між стратегіями відкладеного і негайного призначення.

Обґрунтування рекомендацій

ГРН визнала, що обидва включених дослідження були хорошої якості. Виходячи з представлених доказових даних, поданих вище, ГРН дійшла висновку, що стратегії непризначення і відкладеного призначення антибіотиків значно знизили споживання антибіотиків і розвіяли переконання, що антибіотики були ефективними у пацієнтів з гострим кашлем. Не було виявлено ніяких істотних відмінностей в тривалості терапії і тяжкості симптомів порівняно зі стратегією негайного призначення. ГРН також вважає, що доказові дані щодо задоволеності пацієнтів показали, що, в цілому, пацієнти з кашлем задоволені всіма трьома стратегіями призначення (задоволення від всіх стратегій вище рівня 70%). ГРН вважає, що відмінності в рівнях задоволеності між стратегією непризначення/відкладеного призначення і стратегією негайного призначення можуть бути викривлені способом реалізації (наприклад, способом отримання відкладеного рецепту, наданою усною консультацією або кількістю інформації, поданої щодо симптоматичного лікування) і не відображають відмінності в стратегіях призначення антибіотиків як таких. Проте, ГРН визначила, що в даний час не існує спеціальних досліджень з приводу кращого способу реалізації стратегії відкладеного призначення. Зрештою, ГРН вважає, що стратегії непризначення або відкладеного призначення повинні бути запропоновані пацієнтам з гострим кашлем, якщо вони не експоновані до високого ризику розвитку ускладнень.

Гострий біль у горлі/гострий фарингіт/гострий тонзиліт

Три дослідження були включені в огляд гострого болю в горлі (з підозрою на фарингіт або тонзиліт): Гербер та ін. (1990), Little та ін. (1997) і Пічічero та ін. (1987). Усі 3 включених дослідження працювали з різними групами пацієнтів. У дослідженні Little основну масу склали пацієнти віком від 4 років і старше з болем та аномальними фізичними ознаками у горлі (84% мали тонзиліт або фарингіт). На противагу цьому, інші 2 дослідження включали лише пацієнтів з гострим фарингітом, які були позитивними на культуру БГСА: у Пічічero досліджувались пацієнти віком від 4 до 18 років, а у Гербера – від 2 до 22 років.

З точки зору місця проведення дослідження тільки одне (Little) було проведене у Великій Британії у закладах первинної медичної допомоги (лікарні загальної практики – 25). 2 інших дослідження базувались в одній дитячій клініці в США. Існують також відмінності в способах дослідження між трьома дослідженнями: в одному дослідженні відкладеного призначення (Little та ін. 1997) пацієнтів попросили повернутися через 3 дні, щоб забрати рецепт, який був залишений у хірургічній приймальні. У 2 дослідженнях відкладеного призначення таблетки плацебо були використані в якості методу відкладення протягом перших 48 годин, а потім проводився 10-денний курс антибіотиків.

Критеріями включення в дослідження Little були біль в горлі, в якості основного або допоміжного симптому, та ненормальні фізичні ознаки, локалізовані в горлі (запалення мигдаликів або горла, гнійний ексудат, запалення глотки або піднебіння або шийний лімфаденіт). Для дітей віком до 12 років, які були менш схильні скажитися на біль у горлі, ненормальні фізичні ознаки в горлі вважались достатніми для включення.

Критерієм включення дітей в дослідження Пічічero була наявність трьох з нижче наведених ознак або симптомів, притаманних діагнозу БГСА-позитивного фарингіту:

- біль у горлі при ковтанні;
- ексудат на мигдаликах або насичене почервоніння горла;
- біль у передніх шийних лімфатичних вузлах;
- гарячка 100,6°F (38,1°C) або вище ректально, або 99,6°F (37,6°C) або вище перорально в анамнезі;

- системна токсичність, що характеризується безсонням, нездужанням, млявістю та іншими симптомами;
- результат за шкалою Бріза 32 або вище.

Критеріями включення в дослідження Гербера були позитивний результат Q-тесту стрептококу і позитивна культура зразків з горла.

Таблиця 13. Реалізація стратегій призначення антибіотиків

Дослідження	Little et al. (1997)	Pichichero et al. (1987)	Gerber et al. (1990)	Little et al. (1997)
Стратегія призначення антибіотиків	Затримка	Затримка	Затримка	Немає
Тривалість затримки	3 дні	2 дні	2 дні	Немає даних
Методи затримки	Пацієнтів просили повернутися, щоб забрати рецепт на антибіотик (рецепт залишено в хірургії).	Застосування таблеток плацебо	Застосування таблеток плацебо	Немає даних
Усні консультації	Пакет рекомендацій, наданий пацієнту (в кожній групі), містить 6 або 7 стандартних положень на підтримку конкретної стратегії	Немає	Немає	Пакет рекомендацій, наданий пацієнту (в кожній групі), містить 6 або 7 стандартних положень на підтримку конкретної стратегії
Використання інформаційних листівок	Немає	Немає	Немає	Немає
Застосування анальгетиків	Порада прийняти анальгетик або антипіретик	Порада приймати аспірин або ацетамінофен (парацетамол) за потребою кожні 4 год для контролю гарячки і дискомфорту	Немає	Порада прийняти анальгетик або антипіретик
	Little (97)	Pichicher (87)	Gerber (90)	
	Негайно	Негайно	Негайно	
Тривалість затримки	Немає даних	Немає даних	Немає даних	
Методи затримки	Немає даних	Немає даних	Немає даних	
Усні консультації	Пакет рекомендацій,	Немає	Немає	

	даний пацієнту (в кожній групі), містить 6 або 7 стандартних положень на підтримку конкретної стратегії			
Використання інформаційних листівок	Немає	Немає	Немає	
Застосування анальгетиків	Порада прийняти анальгетик або антипіретик	Порада приймати аспірин або ацетамінофен (парацетамол) за потребою кожні 4 год для контролю гарячки і дискомфорту	Немає	

Таблиця 14. Профіль GRADE –результати

Ефективність затримки призначення антибіотиків і/або відсутність призначень як стратегії ведення гострого болю в горлі/гострого тонзиліту. Резюме результатів

Результат	Кількість досліджень (всього пацієнтів)	Дизайн	Втручання	Контроль	Відносний ризик	Якість
Застосування антибіотиків (L)	1 (385)	РКД	Немає 23/174 (13%)	Негайно 210/211 (99%)	0,13 (0,09, 0,19)	Висока
Застосування антибіотиків (L)	1 (387)	РКД	Відкладене 55/176 (31%)	Негайно 210/211 (99%)	0,31 (0,25, 0,39)	Висока
Застосування антибіотиків (L)	1 (350)	РКД	Немає 23/174 (13%)	Відкладене 55/176 (31%)	0,42 (0,27, 0,65)	Висока
Полегшення симптомів за 3 дні ^a (L)	1 (561)	РКД	Немає – 35%; негайно=37%; затримка=30% X ² =2,50, p=0,28			Висока
Біль у горлі ^c (вираженість) (P)	1 (114)	РКД	Середній бал, Студент t-тест Затримка=1,6, Негайно=1,3, p=0,006			Помірна
Біль у горлі ^d (тривалість) (L)	1 (561)	РКД	Середній (IQR), Kruskal-Wallis, X ² Затримка=5(3 – 7), немає антибіотика=5(3 – 7), Негайно=4(3 – 6) X ² =1,9, p=0,39			Висока
Діарея (L)	1 (394)	РКД	Відкладене 23/179 (13%)	Негайно 23/215 (11%)	1,02 (0,69, 2,06)	Висока
Діарея (L)	1 (401)	РКД	Немає 16/186 (9%)	Негайно 23/215	0,80 (0,43, 1,47)	Висока

Результат	Кількість досліджень (всього пацієнтів)	Дизайн	Втручання	Контроль	Відносний ризик	Якість
				(11%)		
Діарея (L)	1 (365)	РКД	Немає 16/186 (9%)	Відкладене 23/179 (13%)	0,66 (0,36, 1,22)	Висока
Повторна консультація з приводу болю в горлі (впродовж 1 місяця) (L)	1 (484)	РКД	Відкладене 12/238 (5%)	Негайно 22/246 (9%)	0,56 (0,28, 1,11)	Висока
Повторна консультація з приводу болю в горлі (впродовж 1 місяця) (L)	1 (478)	РКД	Немає 22/232 (9%)	Негайно 22/246 (9%)	1,06 (0,60, 1,86)	Висока
Повторна консультація з приводу болю в горлі (впродовж 1 місяця) (L)	1 (470)	РКД	Немає 22/232 (9%)	Відкладене 12/238 (5%)	1,88 (0,95, 3,71)	Висока
Повторна консультація з приводу болю в горлі (впродовж 12 місяців) (L)	1 (317)	РКД	Відкладене 50/169 (30%)	Негайно 90/148 (61%)	0,48 (0,37, 0,63)	Висока
Повторна консультація з приводу болю в горлі (впродовж 12 місяців) (L)	1 (297)	РКД	Немає 70/149 (47%)	Негайно 90/148 (61%)	0,77 (0,62, 0,95)	Висока
Повторна консультація з приводу болю в горлі (впродовж 12 місяців) (L)	1 (318)	РКД	Немає 70/149 (47%)	Відкладене 50/169 (30%)	1,58 (1,19, 2,11)	Висока
Впевненість, що антибіотики ефективні (L)	1 (372)	РКД	Відкладене 99/165 (60%)	Негайно 181/207 (87%)	0,68 (0,59, 0,78)	Висока
Впевненість, що антибіотики	1 (380)	РКД	Немає 95/173 (55%)	Негайно 181/207 (87%)	0,62 (0,54, 0,72)	Висока

Результат	Кількість досліджень (всього пацієнтів)	Дизайн	Втручання	Контроль	Відносний ризик	Якість
ефективні (L)						
Впевненість, що антибіотики ефективні (L)	1 (338)	РКД	Немає 95/173 (55%)	Відкладене 99/165 (60%)	0,91 (0,76, 1,09)	Висока
Задоволеність пацієнтів ^k (L)	1 (388)	РКД	Відкладене 165/177 (93%)	Негайно 202/211 (96%)	0,97 (0,92, 1,02)	Висока
Задоволеність пацієнтів ^k (L)	1 (395)	РКД	Немає 166/184 (90%)	Негайно 202/211 (96%)	0,94 (0,89, 0,99)	Висока
Задоволеність пацієнтів ^k (L)	1 (361)	РКД	Немає 166/184 (90%)	Відкладене 165/177 (93%)	0,96 (0,90, 1,02)	Висока

^a симптомами були біль у горлі, кашель, головний біль, погане самопочуття і гарячка

^c наявність і вираженість симптомів за контрольною шкалою від 1 до 3 (день 3)

^d середня (міжквартильний розмах) тривалість симптомів (днів) через 3 дні

^{c, d} дані не об'єднувалися внаслідок різних методів вимірювань

^k задоволеність консультацією (оцінка «дуже» або «помірно»)

L=Little et al. (1997)

P=Pichichero et al. (1987)

G=Gerber et al. (1990)

Доказові дані

Два великих дослідження і одне невелике дослідження забезпечили дані змішаної якості щодо ефективності відкладеного призначення і/або непризначення антибіотиків як стратегії лікування гострого болю в горлі. Наявні дані свідчать про наступне.

- Як стратегія непризначення, так і стратегія відкладеного призначення скорочують споживання антибіотиків при болю в горлі у дорослих і дітей порівняно зі стратегією негайного призначення (на 13% і 31%, відповідно). Крім того, стратегія непризначення додатково зменшує споживання антибіотиків на 18% порівняно зі стратегією відкладеного призначення.
- Немає відмінностей відносно полегшення симптомів на 3 день між трьома стратегіями призначення антибіотиків при лікуванні болю в горлі у дорослих і дітей.
- Велике дослідження високої якості показує, що немає ніяких відмінностей у скороченні тривалості болю в горлі між трьома стратегіями призначення антибіотиків у дорослих і дітей.
- Одне невелике дослідження надає докази середньої якості, що стратегія негайного призначення справляє помірно позитивний вплив на зниження тяжкості симптомів болю в горлі порівняно зі стратегією відкладеного призначення у дітей з більш тяжким (БГСА-підтвердженим) фарингітом.
- Дані свідчать про те, що немає ніяких істотних відмінностей у випадках діареї між трьома стратегіями призначення антибіотиків у дорослих і дітей при використанні антибіотиків вузького спектру.
- Більшість дорослих пацієнтів та батьків/опікунів дітей з болем у горлі задоволені трьома стратегіями призначення антибіотиків (з рівнем задоволеності вище 90%). Дорослі пацієнти і батьки/опікуни дітей, які обирають стратегію непризначення, трохи менше (на 6%) задоволені, ніж ті, які обрали стратегію негайного призначення. Тим не менше, немає ніяких відмінностей між стратегією відкладеного і негайного

призначення або між стратегією відкладеного призначення і стратегією непризначення з точки зору задоволеності пацієнтів.

- Дорослі пацієнти і батьки/опікуни дітей з болем у горлі менше схильні вважати, що антибіотики ефективні, якщо їм пропонують стратегію відкладеного призначення або стратегію непризначення порівняно зі стратегією негайного призначення (на 27% і 32% рідше, відповідно). Однак, немає ніякої різниці між стратегіями відкладеного призначення і непризначення з точки зору очікуваної ефективності антибіотиків.
- Одне велике дослідження з високою якістю даних показує, що немає ніяких істотних відмінностей у повторному консультуванні зі скаргою на біль у горлі протягом 1 місяця між трьома стратегіями призначення антибіотиків у дорослих і дітей. Тим не менш, дорослі та діти, яким пропонується стратегія негайного призначення, вірогідніше повторно звертаються зі скаргами на біль в горлі протягом 1-го року порівняно з тими, кому пропонуються стратегія відкладеного призначення або непризначення (31% і 14% частіше, відповідно), а дорослі та діти, яким пропонується стратегія непризначення, на 17% більш імовірно повторно консультуються зі скаргами на біль в горлі протягом 1 року порівняно з тими, яким пропонується стратегія відкладеного призначення.

Обґрунтування рекомендацій

ГРН визнала, що 3 включених дослідження були змішаної якості. Виходячи з представлених доказових даних, поданих вище, ГРН дійшла висновку, що у пацієнтів з гострим болем в горлі стратегії відстроченого призначення і непризначення значно скоротили споживання антибіотиків і зменшили переконаність, що антибіотики були б ефективніші. ГРН також розглянула ефективність різних стратегій призначення антибіотиків і дійшла висновку, що стратегії відкладеного призначення і непризначення не показали істотних відмінностей в тривалості лікування симптомів або їх подолання порівняно зі стратегією негайного призначення. ГРН вважає, що єдине дослідження, що свідчить про певні позитивні ефекти негайного призначення антибіотиків для зменшення тяжкості симптомів гострого болю в горлі, пов'язане тільки з досліджуваною групою пацієнтів з підтвердженням БГСА-фарингітом. ГРН вважає, що це не підлягає узагальненню для закладів первинної медичної допомоги у Великій Британії, тому що діагностичні тести, що визначають причину болю в горлі, в даний час зазвичай не використовуються. Тим не менш, ГРН розглянула результати аналізу двосторонньої чутливості, проведеного в рамках економічної оцінки (див. розділ 4.2.9 та Додаток 5). У цьому аналізі базова імовірність розвитку ангіни й ефективність негайного призначення антибіотиків (як визначено імовірність усунення симптомів після 3 днів) одночасно змінювались у моделі. ГРН відзначила, що відносний ризик розвитку ускладнень залишався незмінним (тобто, на базовому рівні) в аналізі. У той час, як аналіз показав, що існують ситуації, в яких негайне призначення антибіотиків можна вважати економічно ефективним, ці ситуації залежали від сміливих спірних припущень. ГРН також вважає, що ці результати слід інтерпретувати з обережністю з двох основних причин. По-перше, відсутність відповідної оцінки корисності була важливим обмеженням економічного аналізу. По-друге, відсутність даних про частоту ускладнень внаслідок стратегії відкладення призначення антибіотиків зробила інтерпретацію результатів проблематичною. Отже, ГРН вважала, що можуть існувати виняткові ситуації, в яких негайне призначення може бути опцією, на додаток до стратегії відкладеного призначення або непризначення антибіотиків. У таких ситуаціях вибір стратегії повинен бути обговорений з лікарем і пацієнтом/підкувальником. На основі двох досліджень з огляду Кокрейн (Dagnelie та співавт. 1996), (Цварт та співавт. 2000) і систематичного огляду (Купер та співавт. 2001) у розділі 2.1.2, який розглядає симптоматичні переваги антибіотиків для підгруп пацієнтів з болем в горлі, ГРН вважає, що критерії Сентора можуть бути корисним засобом для виявлення осіб з гострим болем в горлі, які можуть отримати користь від негайного призначення антибіотиків. У той же час ГРН визнає, що ця стратифікація ризику не була вивчена в економічній моделі через обмеженість даних.

На закінчення, ГРН прийшла до консенсусу, що стратегії відкладеного призначення або непризначення повинні бути запропоновані пацієнтам з гострим болем в горлі, які не мають підвищених ризиків розвитку ускладнень. Проте, залежно від уподобань пацієнта та клінічної оцінки тяжкості, стратегії негайного призначення можуть бути розглянуті для підгрупи пацієнтів з трьома і більше критеріями Сентора на додаток до обґрунтування стратегій відкладеного призначення і непризначення антибіотиків.

Економічні аспекти сфери охорони здоров'я

Опубліковані роботи щодо економічних аспектів охорони здоров'я

Огляд літератури було проведено з метою визначити докази економічної ефективності по п'яти відповідних РКД (докладніше див. розділ 2).

Були визначені декілька потенційно корисних досліджень (Анзай та ін., 2007; Балк та ін., 2001; Коко 2007; Деві 1994; Де Бок та ін., 2001; Діппель та ін., 1992; Хілнер і Сентор 1987; Коскінен та ін., 2006; Нойнер та ін., 2003; Сингх та ін. 2006; Цеват і Котагал 1999; Ван Хоу і Куснієр 2006). У трьох дослідженнях вивчали економічну ефективність стратегій лікування синуситу (Анзай та ін. 2007; Балк та ін., 2001; Де Бок та ін., 2001), а два дослідження вивчали стратегії лікування середнього отиту (Коко 2007, Коскінен та ін., 2006). Хільнер і Сентор (1987), Нойнер та ін. (2003) та Сінгх та ін. (2006) вивчали економічну ефективність діагностики та лікування дорослих хворих з фарингітом. Діппель та співавт. (1992), Цеват та Котагал (1999) та Ван Хоу і Куснієр (2006) досліджували діагностику та лікування дітей з фарингітом.

Тільки одне дослідження особливо ретельно вивчало стратегію відкладеного призначення порівняно зі стратегією непризначення у повному аналізі корисності витрат (Коко 2007). Це дослідження було оцінене з якістю даних, а дані були зведені у таблицю доказів (див. Додаток 6). Більшість досліджень розглядали стратегії діагностики РІ і не стежили за пацієнтами після отримання результатів. Немає жодного британського дослідження, яке б порівнювало відкладене призначення з негайним призначенням чи непризначенням антибіотиків при РІ, і не було виявлено ніяких досліджень, які б розглядали застуду або гострий кашель/гострий бронхіт.

Коко (2007) досліджував економічну ефективність лікування ГСО. Метою цього дослідження, що базувалося в США, було оцінити витрати і їх корисність при використанні чотирьох варіантів лікування для дітей з ГСО у віці від 6 місяців до 12 років.

Дослідження проводилось в закладах первинної медичної допомоги. Досліджувались чотири стратегії втручання: вичікувальна тактика, відкладене призначення, негайний курс п'ятиденного амоксициліну і негайний курс від 7 до 10 днів введення амоксициліну. Аналітична модель оцінки рішень була використана для оцінки ефективності додаткових витрат при чотирьох стратегіях шляхом порівняння короткострокових результатів і витрат на одну з 4 стратегій. Аналіз включив соціологічну складову і врахував немедичні втрати, пов'язані з втратою робочого часу батьками і транспортуванням. Часовий горизонт аналізу складав 30 днів. Автори стверджують, що це пов'язано з відсутністю доказів довгострокових порушень при середньому отиті, таких як повторні ГСО та пошкодження барабанної перетинки.

Оцінки ефективності клінічних параметрів, в тому числі недотримання, клінічні невдачі при дотриманні, неефективність лікування без дотримання, імовірність ускладнень (мастоїдиту), імовірність виникнення шлунково-кишкових побічних реакцій внаслідок вживання амоксициліну і імовірністю зазнати дерматологічних побічних реакцій були взяті з різних джерел. Рівні недотримання були засновані на даних з міжнародних досліджень і клінічних досліджень. Клінічні дані щодо невдач були отримані з РКД, прагматичних РКД і міжнародних досліджень. Імовірності розвитку мастоїдиту були засновані на національній статистиці, а імовірності несприятливих подій були отримані з 4 досліджень, 3 з яких були клінічними дослідженнями. Дизайн четвертого дослідження був неясним. Спостережна вичікувальна стратегія розглянула поточну практику в Нідерландах і включила

оцінки відсотку батьків, які не уникають консультації, а також розглянула вірогідність клінічної невдачі, заснованої на дослідженні, проведеному в Нідерландах.

Оцінки корисності були отримані з аналізу корисності витрат на антибіотики другого ряду, що проводилася в Канаді Охом та співавт. (1996). Корисність була оцінена при опитуванні лікарів при стандартизованому сценарії ГСО з комбінаціями побічних реакцій, виміряна за візуальною аналоговою шкалою, на якій 1 відповідає бездоганному здоров'ю, а 0 – смерті. Корисність з цього документа відповідає 1 дню перебування в кожному конкретному стані здоров'я. Втрачені дні якісного життя (англ. QALD), були представлені окремо для кожного сценарію в моделі шляхом об'єднання питомої ваги корисності у дослідженні Оха та співавт. з кількістю днів, проведених у кожному стані здоров'я. Роки якісного життя (англ. QALY) також були представлені, використовуючи корисність з дослідження Оха та співавт.

Витрати розраховувалися для антибіотиків, включаючи амоксицилін, амоксицилін-клавуланат і цефтріаксон (тільки для мастоїдиту). Використання ресурсів і витрати розраховувалися для лікування мастоїдиту і включали госпіталізацію, амбулаторне лікування та витрати на медикаменти. Також була включена вартість амбулаторного консультування. Немедичні витрати, такі як, витрати на няню, денний нагляд, пересування, паркування та інші витрати, пов'язані з випадками простого ГСО, були включені.

Стратегія використання амоксициліну протягом 7 – 10 днів була визначена як найбільш вигідна з погляду QALY. Ця стратегія мала додаткове співвідношення витрат і результатів [коефіцієнт корисності витрат (ККВ, англ. ICUR)] у розмірі \$ 55 900 за QALY (£ 42 700⁵), порівняно із найменш витратним варіантом, яким було відкладене призначення. Спостережна вичікувальна стратегія була перевершена стратегією відкладеного призначення антибіотиків і стратегією 7 – 10-денного застосування антибіотиків. Стратегія 5 днів вживання амоксициліну була перевершена (за більшими витратами і меншим ефектом) стратегією 7 – 10-денного застосування антибіотиків. В односторонньому аналізі чутливості стратегія 7 – 10-денного застосування антибіотиків порівнювалась зі стратегією відкладеного призначення антибіотиків; факторами, що справили найбільший вплив на ККВ, були – призначення амоксициліну, не пов'язані з охороною здоров'я фактори, клінічні консультації та витрати робочого часу. Іншими змінними, які справили найбільший вплив на ККВ, були імовірність невдачі лікування, імовірність шлунково-кишкових розладів, імовірність невідвідування, імовірність невикористання рецепту та корисність пропуску дня лікування. Автори повідомляють, що імовірнісний аналіз чутливості був проведений та продемонстрував, що 7 – 10 днів прийому амоксициліну були пов'язані з 61% вірогідністю утримання ККВ на рівні до \$ 50 000 на QALY порівняно зі стратегією відкладеного призначення антибіотиків. Жодних кривих прийнятності рентабельності представлено не було.

Важливим обмеженням цього дослідження є те, що воно не розглядає фінансові наслідки резистентності до антибіотиків. Автори дійшли висновку, що відкладене призначення є найменш витратним варіантом. Прийняття такої стратегії, як стверджувалося, призведе до істотної економії для платника і сприятиме зниженню використання антибіотиків при звичайних первинних самообмежувальних РІ, потенційно знижуючи вплив резистентності до антибіотиків.

Таким чином, існує явна нестача фактичних даних про ефективність стратегії відкладеного призначення антибіотиків порівняно зі стратегіями негайного призначення і непризначення антибіотиків для всіх розглянутих РІ. Зокрема, повністю відсутні докази щодо болю в горлі, кашлю, синуситу і застуди.

Економічна оцінка «з нуля»

⁵ Переведені для зручності з доларів США 2001 року у фунти стерлінги 2006/7 з використанням курсу паритету купівельної спроможності 0,626 (www.oecd.org/STD/PPP) і скориговані на інфляцію у розмірі 22% (www.pssru.ac.uk/pdf/uc/uc2006/uc2006.pdf).

Враховуючи брак порівняльних економічних оцінок стратегій відкладеного призначення і непризначення антибіотиків при РІ в закладах первинної медичної допомоги, було визнано доцільним здійснити економічний аналіз «з нуля». Була розроблена модель для оцінки економічної ефективності стратегії відкладеного призначення антибіотиків порівняно зі стратегією негайного призначення чи непризначення антибіотиків для лікування одного з РІ, висвітленого у короткій настанові – гострого болю в горлі. Рішення використовувати біль у горлі як основу економічного аналізу відображає той факт, що біль у горлі має високу поширеність та наявна достатня кількість клінічних доказів.

Економічна оцінка складалася з аналізу на основі дерева рішень, включаючи здійснення догляду при лікуванні пацієнтів з болем у горлі. Вона була заснована на відкритому рандомізованому дослідженні Little та ін. (1997). Це дослідження розглядало три стратегії призначень при болю в горлі. Пацієнти віком від 4 років і старше (без зазначення верхньої вікової межі) були рандомізовані на три групи: з призначенням антибіотиків, без призначення антибіотиків та з відкладеним призначенням антибіотиків у випадку, якщо симптоми не починають зменшуватись через 3 дні. Дерево рішень було побудовано і проаналізовано з використанням програми TreeAge Pro 2007 Suite (TreeAge Software, Inc.) і включало 1-річний горизонт. Дослідження було проведено у Великій Британії у закладах первинної медичної допомоги (лікарні загальної практики) і тому надає прямі докази, на основі яких будується економічна модель. З огляду на те, що відмінності в корисності, імовірно, будуть дуже малі через гострий характер болю в горлі, заснований на випадках аналіз передбачає, що всі стратегії призначення антибіотиків були рівними за ефективністю з точки зору корисності, і тому проводиться як аналіз мінімізації витрат. Повна інформація про моделювання представлена в Додатку 5.

Модель передбачає, що найменш витратним варіантом є стратегія відкладеного призначення антибіотиків. Ця стратегія пов'язана з очікуваною вартістю £ 14 на одного пацієнта порівняно з £ 16 і £ 45,50 для стратегій непризначення і негайного призначення антибіотиків, відповідно. Різниця була в основному пов'язана зі скороченням витрат на призначення антибіотиків при застосуванні стратегії відкладеного призначення та ефективністю антибіотиків при зниженні рівня ускладнень. Імовірність ускладнень вважалась однаковою при відкладеному і негайному призначенні антибіотиків. У базовому варіанті деякі пацієнти, які розглядалися у групі непризначення антибіотиків, отримували негайне призначення антибіотиків, як це відображено в результатах дослідження, на яких ця модель була заснована. Це було розглянуто в аналізі чутливості.

Коли в моделі розглядається корисність, додаткові вигоди між стратегіями незначні. Докази корисності для болю в горлі слабкі і тому при аналізі базового випадку не враховується вплив на якість життя, пов'язану зі здоров'ям. Один аналіз чутливості застосовує корисність, що використовувалася Нойнером та співавт. (2003) щодо фарингіту. Результати показали, що не було ніяких відмінностей у QALY вище 0,0001 і, отже, результати не були клінічно значущими. ККВ для стратегії негайного призначення антибіотиків порівняно зі стратегією відкладеного призначення склала £ 3 628 772 на 1 QALY. Стратегія відкладеного призначення антибіотиків перевершила стратегію непризначення антибіотиків (була менш дорогою і більш ефективною) в базовому варіанті.

В аналізі чутливості результати найбільш чутливі до базового ризику розвитку ангіни. Аналіз односторонньої чутливості проводився з метою оцінки впливу на результати моделі різних вихідних ризиків ускладнень. Цей аналіз показує, що вихідний ризик розвитку у пацієнтів ангіни має бути приблизно в 6 разів вище, щоб стратегію негайного призначення антибіотиків можна було вважати економічно ефективною. Двосторонній аналіз, що поєднує вихідний ризик ускладнень і імовірність зняття симптомів після призначення антибіотиків, показує, що якщо імовірність зникнення симптомів через 3 дні після призначення антибіотиків становить від 30% і 60%, базова імовірність розвитку ангіни має бути більше, ніж 0,12 (12%) для визнання негайного призначення антибіотиків більш оптимальною стратегією (потрібно шестиразове збільшення вихідного ризику ускладнень).

Проводився окремий аналіз для з'ясування потенційної різниці в економічній ефективності кожної зі стратегій у групі дорослих і дітей, оскільки імовірність розвитку ускладнень і фінансові наслідки терапії можуть різнитися між цими групами.

Обґрунтування рекомендацій

ГРН вважає, що представлений аналіз економічної ефективності показав, що економічно доцільно пропонувати стратегію відкладеного призначення для дорослих і дітей з гострим болем у горлі. Було також відзначено, що стратегія непризначення є прийнятною альтернативою для пацієнта/опікуна пацієнта, який не хоче вживати антибіотики. ГРН вважає, що стратегію негайного призначення можна вважати економічно ефективною для пацієнтів з високим вихідним ризиком ангіни.

Застуда

Тільки 1 дослідження було включене в огляд по застуді (Arroll і співавт. 2002). Група пацієнтів складалася з пацієнтів будь-якого віку із застудою, які просили призначення антибіотики або чиї лікарі вважали, що пацієнти хотіли, щоб їм були призначені антибіотики. Дослідження було проведене в закладах первинної медичної допомоги: 15 сімейних терапевтів (лікарень загальної практики) з сімейних практик в Новій Зеландії.

Критерієм включення для даного конкретного дослідження був діагноз застуди (інфекції верхніх дихальних шляхів), заснований на ІСНППС-2 (Міжнародна класифікація проблем, пов'язаних зі здоров'ям, у закладах первинної медичної допомоги): наявність гострого запалення слизової оболонки глотки або носа за відсутності інших спеціально визначених респіраторних інфекцій.

Таблиця 15. Режим реалізації стратегії призначення антибіотиків

Дослідження	Arroll et al. (2002)	Arroll et al. (2002)
Стратегія призначення антибіотиків	Затримка	Негайно
Тривалість затримки	3 дні	Немає даних
Методи затримки	Рецепт був даний в консультації	Немає даних
Усні консультації	Пацієнтам рекомендували повернутися до лікаря, якщо симптоми погіршуються.	Немає
Використання інформаційних листків	Немає	Немає
Застосування анальгетиків	Немає	Немає

Доказові дані

Дані свідчать про те, що стратегія відкладеного призначення знижує споживання антибіотиків на 46% порівняно зі стратегією негайного призначення у дорослих і дітей із застудою.

Дані свідчать про те, що немає ніяких клінічно значущих відмінностей в температурі і частоті симптомів застуди між дорослими і дітьми, яким запропонували стратегію відкладеного призначення і стратегію негайного призначення.

Немає відмінностей у ступені задоволеності пацієнтів і вірі в ефективність антибіотиків у дорослих та батьків/опікунів дітей із застудою між стратегіями відкладеного призначення і стратегією негайного призначення.

Таблиця 16. Профіль GRADE –результати

Ефективність затримки призначення антибіотиків і/або відсутність призначень як стратегії ведення загальної простуди. Резюме результатів

Результат	Кількість досліджень (всього пацієнтів)	Дизайн	Втручання ^b	Контроль ^c	Відносний ризик	Якість
-----------	-----------------------------------------	--------	------------------------	-----------------------	-----------------	--------

Застосування антибіотиків (L)	1 (123)	РКД	Затримка 27/62 (43%)	Негайно 54/61 (89%)	0,49 (0,36, 0,66)	Помірна
Температура (С°) (день 3)	1 (129)	РКД	Середній бал (С°): Затримка=36,7, негайно=39,9 Порівняльний аналіз не проводився			Помірна
Оцінка симптомів, бали ^e (день 3)	1 (129)	РКД	Середній бал: Затримка=5,4, негайно=5,1 Порівняльний аналіз не проводився			Помірна
Впевненість, що антибіотики ефективні (L)	1 (129)	РКД	Затримка 51/67 (76%)	Негайно 47/62 (76%)	1,00 (0,82, 1,21)	Помірна
Задоволеність пацієнтів ^f (L) (день 3)	1 (129)	РКД	Затримка 64/67 (96%)	Негайно 54/61 (94%)	1,02 (0,93, 1,10)	Помірна

^b втручання=затримка антибіотиків

^c контроль=негайно антибіотики

^e 1 бал для кожного з 15 симптомів (сухий кашель, нічний кашель, чхання, біль у горлі, біль при вдиху, біль при кашлі, хриплий голос, головний біль, звільнення від роботи або неможливість виконувати нормально щоденні завдання, нездужання, діарея, блювання, нудота без блювання, риніт, закладеність носа

^f задоволеність пацієнтів консультаціями, вимірювана як «дуже або помірно задоволені»

Обґрунтування рекомендацій

ГРН визнала, що докази були лише середньої якості. Виходячи з представлених доказових даних, поданих вище, ГРН дійшла висновку, що антибіотики не впливають на застуду позитивно; що застуда є самовиліковним станом. Тому стратегія негайного призначення не повинна пропонуватися пацієнтам без підвищеного ризику розвитку ускладнень.

Гострий риносинусит

Немає досліджень, що стосуються клінічної ефективності трьох різних стратегій призначення антибіотиків при гострому риносинуситі.

Обґрунтування рекомендацій

ГРН вважає, що, хоча не було ніяких доказів ефективності стратегій призначення антибіотиків при гострому риносинуситі⁶, є обмежені докази ефективності антибіотиків при гострому риносинуситі (який у відповідному дослідженні називається гострим верхньощелепним синуситом) із систематичного огляду рандомізованих плацебо-контрольованих досліджень (Вільямс молодший. і співавт. 2003). Тим не менш, на підставі метааналізу індивідуальних даних пацієнтів з риносинуситом (Янг і співавт. 2008) (див. розділ 2.1.2), ГРН досягла консенсусної думки, що ця умова повинна розглядатися таким же чином, як і інші чотири види РІ, включені до цієї настанови, тобто пацієнтам з гострим риносинуситом треба пропонувати стратегію відкладеного призначення антибіотиків, якщо вони не піддаються підвищеному ризику розвитку ускладнень.

Інформаційний буклет чи структуровані усні роз'яснення

⁶ гострого риносинуситу також може бути переданий в якості гострого синуситу в деякій медичній літературі.

Чотири дослідження були також включені в огляд використання конкретних інформаційних буклетів або структурованих роз'яснень щодо реалізації стратегій призначення антибіотиків. У буклетах містилася інформація про імовірний розвиток грудного кашлю, про те, що мається на увазі під «грудним кашлем», коли пацієнт повинен використовувати рецепт, чого пацієнти повинні уникати і щодо чотирьох способів полегшити грудний кашель (багато рідини, анальгетики, мікстура від кашлю або льодяники і лікування параами або інгаляція). При ГСО структуроване пояснення було коротким і включало опис розвитку ГСО, підтвердження того, що в більшості випадків діти відновлюються незалежно від призначення антибіотиків, інформацію про те, які ускладнення можуть виникнути пізніше незалежно від того, чи застосовуються антибіотики, і що батькам рекомендується у випадках високої температури або сильного болю давати дітям парацетамол відповідно до маси дитини.

Було 5 досліджень (Гербер та ін. 1990; Little та ін. 2005; Макфарлейн та ін. 2002; Макфарлейн та ін. 1997; Пшетицький та ін. 2003). Дослідження Little стосувалося кашлю, Макфарлейн (2002) досліджував гострий бронхіт, Пшетицький вивчав ГСО і Макфарлейн (1997) вивчав інфекції нижніх дихальних шляхів.

Група пацієнтів в дослідженні Little складалася з дітей віком від 3 років і старше з неускладненими гострими інфекціями нижніх дихальних шляхів (тривалістю 21 день або менше), які звернулися до закладу первинної медичної допомоги. Група пацієнтів у дослідженні Макфарлейна складалася з дорослих від 16 років і старше з симптомами «гострого бронхіту», який визначався як «нове гостре захворювання нижніх дихальних шляхів у дорослих, які до того були здорові» (у тому числі курці). Дослідження Пшетицького охоплювало дітей віком від 3 місяців до 4 років, які відвідали клініку сімейної практики та отримали діагноз ГСО; дослідження Макфарлейна (1997) включало раніше здорових дорослих (16 років і старше, включаючи курців), чия хвороба визначалась як інфекція нижніх дихальних шляхів. Три дослідження (Little і співавт. 2005, Макфарлейн і співавт. 2002, Макфарлейн і співавт. 1997) були проведені в закладах первинної медичної допомоги у Великій Британії. Дослідження Пшетицького проводилось на базі двох клінік первинної медичної допомоги в Ізраїлі.

Критеріями включення в дослідження кашлю Little були кашель (тривалістю 21 день або менше) в якості основного симптому і хоча б один симптом або ознака локалізації інфекції в нижніх дихальних шляхах (мокрота, біль у грудях, задишка або хрип). Критеріями включення в дослідження Макфарлейна (по гострому бронхіту) були: вік від 16 років і старше, раніше здорові і не під наглядом або лікуванням основної хвороби (наприклад, відсутність раніше діагностованої астми, хронічного обструктивного захворювання легень, хвороби серця або діабету). Додатковими вимогами для включення були кашель в якості основного симптому, принаймні один інший симптом інфекції нижніх дихальних шляхів (мокротиння, задишка, хрип, дискомфорт у грудях або біль) за відсутності альтернативного пояснення (наприклад, діагноз синуситу, фарингіту або поява астми у пацієнта).

Критеріями включення у дослідження Макфарлейн (1997) щодо інфекції нижніх дихальних шляхів були: раніше здорові дорослі (не під спостереженням або лікуванням основного захворювання), які звернулися з інфекцією нижніх дихальних шляхів (визначеного як новий кашель і принаймні один інший симптом інфекції нижніх дихальних шляхів, в тому числі мокротиння, задишка, хрип або біль у грудях, для яких не було ніякого іншого пояснення). У дослідженні ГСО Пшетицького включенню підлягали діти віком від 3 місяців до 4 років з діагнозом ГСО (наприклад, гарячка 38°C або вище, гнійні виділення з вуха і непрозорість або випинання барабанної перетинки).

Таблиця 17. Профіль GRADE –результати

Використання спеціальних інформаційних буклетів або структурованого пояснення в стратегіях лікування антибіотиками інфекцій дихальних шляхів. Резюме результатів

Результат	Кількість досліджень (всього пацієнтів)	Ди-зайн	Втручання	Контроль	Відносний ризик	Якість
Застосування антибіотиків (наступні 2 тижні) (M2)	1 (205)	РКД	Затримка (інформ. буклет) 49/104 (47%)	Затримка (немає інформ. буклету) 63/101 (62%)	0,76 (0,59, 0,97)	Висока
Застосування антибіотиків (наступні 2 тижні) (M2)	1 (150)	РКД	Затримка (інформ. буклет) 49/104 (47%)	Негайно (немає інформ. буклету) 44/46 (96%)	0,49 (0,39, 0,60)	Висока
Застосування антибіотиків (на 1 тижні) (P)	1 (81)	РКД	Затримка (структуроване пояснення) 18/44 (41%)	Затримка (не-структуроване пояснення) 32/47 (86%)	0,47 (0,32, 0,68)	Помір-на
Застосування антибіотиків (на 3 тижні) (L)	1 (572)	РКД	Інформаційний буклет ^d 160/281 (57%)	Немає інформаційного буклету ^d 159/291 (55%)	1,04 (0,90, 1,20)	Висока
Повторна консультація (впродовж 4 тижнів) (M2)	1 (209)	РКД	Затримка (інформ. буклет) 11/104 (11%)	Затримка (немає інформ. буклету) 14/105 (13%)	0,79 (0,37, 1,66)	Висока
Повторна консультація (впродовж 4 тижнів) (M1)	1 (283)	РКД	Немає (інформ. буклет) 15/136 (11%)	Немає (немає інформ. буклету) 26/147 (18%)	0,62 (0,34, 1,12)	Висока
Повторна консультація (впродовж 4 тижнів) (M1)	1 (723)	РКД	Негайно (інформ. буклет) 60/369 (16%)	Негайно (немає інформ. буклету) 81/354 (23%)	0,71 (0,52, 0,95)	Висока
Повторний візит (впродовж 1 місяця) (L)	1 (572)	РКД	Немає інформ. буклету як контролю порівняно з інформаційним буклетом Показник оцінки співвідношення=1,63 (95% ДІ 1,07 – 2,49)			Висока

^d Наявність буклету і його відсутність включають усі три групи – відкладене призначення, без призначення і негайне призначення антибіотиків.

L=Little і співавт. 2005

M1=Макфарлейн і співавт. 1997

M2=Макфарлейн і співавт. 2002

P=Пшетицький і співавт. 2003

Доказові дані

Одне велике дослідження з високою якістю доказів припускає, що використання інформаційного буклету в цілому (при використанні будь-якої з трьох стратегій призначення антибіотиків) не впливає на споживання антибіотиків. Два менших дослідження показують,

що при стратегії відкладеного призначення використання інформаційних буклетів та структурованих усних роз'яснень скоротило споживання антибіотиків.

Використання інформаційних буклетів при стратегії негайного призначення зменшило повторні звернення в одному дослідженні, але не в іншому великому дослідженні, де всі пацієнти отримували структуровані усні роз'яснення.

Обґрунтування рекомендацій

ГРН вважає, що докази по використанню інформаційних буклетів або структурованих усних роз'яснень при реалізації обраної стратегії призначення антибіотиків залишилися безрезультатними, оскільки залучені дослідження показали суперечливі результати різних стратегій в різних порівняннях (тобто, використання буклетів порівняно з їх відсутністю за всіма трьома стратегіями призначення; використання буклетів у групі відкладеного призначення порівняно із відсутністю буклетів у групі негайного призначення; дослідження впливу буклетів та усних роз'яснень тільки в групі відкладеного призначення, без надання такої інформації в інших групах). ГРН вирішила, що через суперечливість даних ніяких рекомендацій не може бути зроблено відносно ефективності інформаційних буклетів порівняно зі структурованими словесними роз'ясненнями.

2.3 Виявлення пацієнтів з респіраторними інфекціями, які, імовірно, будуть схильні до ризику розвитку ускладнень

2.3.1 Введення

Як видно з попереднього огляду ефективності антибіотиків і огляду ефективності стратегій антибактеріальної терапії, антибіотики, як правило, неефективні в лікуванні РІ. Тим не менш, антибіотики все ще можуть бути корисними для підгрупи пацієнтів, які звертаються з ГСО в заклади первинної медичної допомоги, якщо є імовірність ризику розвитку ускладнень.

До першої групи належать дорослі і діти, які проявляють ознаки інфекційного ускладнення, такого як пневмонія. Діагностика та лікування складних РІ виходять за рамки цієї короткої клінічної настанови. Тим не менш, важливо, що ця настанова ясно визначає, що при таких інфекційних ускладненнях не повинні використовуватись стратегії непризначення або відкладеного призначення антибіотиків.

Друга група включає дорослих і дітей, які звертаються з неускладненими інфекціями, але які мають високий ризик розвитку ускладнень. Для цієї групи використання стратегії відкладеного призначення або непризначення антибіотиків може привести до підвищеного ризику розвитку ускладнень, хоча у випадку застосування стратегії відкладеного призначення цей ризик може бути зменшений, з обов'язковим наданням пацієнту поради про те, коли неодмінно треба починати прийом антибіотиків. Тому важливо, що для кожного з РІ, зазначених в даній настанові, слід отримати докази щодо специфічних клінічних симптомів, ознак і чинників ризику, що допоможе передбачити, які пацієнти серед оглянутих в закладах первинної медичної допомоги та при іншому першому контакті з медичним співробітником є більш схильними до розвитку ускладнень. Для мети цієї настанови наступні ускладнення РІ вважалися такими, що призводять до значної захворюваності, і тому знаходились в центрі уваги огляду.

- Для болю в горлі/гострого фарингіту/гострого тонзиліту: ангіна, флегмона/імпетиго, гострий ГСО, двосторонній ГСО, гострий риносинусит.
- Для гострого середнього отиту: мастоїдит, глухота, двосторонній ГСО
- Для гострого кашлю/гострого бронхіту: пневмонія
- Для гострого риносинуситу та застуди: фронтальний абсцес.

2.3.2 Огляд

Ми визначили 24 опубліковані дослідження на основі вивчення тезисів. Після подальшої оцінки тільки 6 досліджень, які представили докази клінічних симптомів, ознак та факторів ризику, що передбачають, у яких пацієнтів з РІ більш імовірно розвиваються ускладнення, були включені в огляд доказів (15 досліджень були невідповідними, 1 дослідження мало невідповідну групу дослідження, 1 було виключено як таке, що не відповідає статистичним

вимогам). Всі 6 досліджень були оцінені окремо за допомогою листів оцінки прогностичних досліджень NICE (див. Додаток 4) і представлені в доказових таблицях та описових резюме. З 6 включених досліджень одне дослідження (випадок-контроль) стосувалося гострого болю у горлі/гострого фарингіту/гострого тонзиліту (з Великої Британії з баз даних первинної медичної допомоги) (рівень доказовості +), 2 проспективних дослідження та 1 когортне ретроспективне дослідження стосувалися гострого кашлю/гострого бронхіту (2 із закладів первинної медичної допомоги у Великій Британії з рівнем доказовості + та ++ відповідно і 1 з закладу первинної медичної допомоги з Нідерландів з рівнем доказовості ++). Одне проспективне когортне дослідження і один аналіз РКД когорти стосувалися ГСО (1 із закладів первинної медичної допомоги у Нідерландах та 1 з Великої Британії із закладів первинної медичної допомоги, обидва з рівнем доказовості +). Не було визначено досліджень щодо гострого риносинуситу або застуди.

В цілому, якість доказів була хорошою. Проте, 3 з 6 включених досліджень повинні інтерпретуватись з обережністю, оскільки докази клінічних критеріїв, передбачення в цих 3 дослідженнях, не були підтверджені на інших групах, які отримували первинну медичну допомогу.

2.3.3 Виявлення пацієнтів з респіраторними інфекціями, які, імовірно, будуть схильні до ризику розвитку ускладнень

Рекомендація № 1.1.7

Негайне призначення антибіотиків і/або подальше належне спостереження та лікування повинні бути запропоновані для пацієнтів (дорослих і дітей) тільки в таких ситуаціях:

- якщо пацієнт систематично нездужує;
- якщо у пацієнта є потенційні симптоми та ознаки серйозної хвороби та/або ускладнень (зокрема, пневмонія, мастоїдит, перітонзиллярний абсцес, перітонзиллярна флегмона, внутрішньоочні і внутрішньочерепні ускладнення);
- якщо пацієнт має високі ризики серйозних ускладнень через вже існуючі супутні хвороби. Це включає в себе пацієнтів із серйозними хворобами серця, легень, нирок, печінки або нервово-м'язовими хворобами, імуносупресією, муковісцидозом, а також маленьких дітей, які народилися передчасно;
- якщо пацієнт старше 65 років з гострим кашлем і має два чи більше наступних критеріїв або старше 80 років з гострим кашлем і має один або більше наступних критеріїв:
 - госпіталізація у попередньому році;
 - цукровий діабет 1 або 2 типу;
 - гостра серцева недостатність в анамнезі;
 - поточне застосування пероральних глюкокортикоїдів.

Для таких пацієнтів стратегії непризначення або відкладеного призначення антибіотиків не повинні розглядатися.

Огляд доказів

Гострий біль у горлі/гострий фарингіт/гострий тонзиліт

Досить непоганої якості ретроспективне дослідження випадок-контроль було взято за основу для рекомендацій (Данн та співавт. 2007). Воно проходило по всій Великій Британії та спиралося на дані первинних медичних закладів з Баз даних загальної практики (англ. GPRD) в період між 1995 і 1997 роками. Метою даного дослідження було виявлення клінічних симптомів, ознак і факторів ризику, що були пов'язані з розвитком ангіни після первинного виявлення неускладненого болю в горлі. Дослідження виявило 606 випадків ангіни в період дослідження, тільки для 192 з цих 606 випадків задокументовано скарги на первинний неускладнений біль в горлі. Ці 192 пацієнти з ангіною сформували основну групу, а інші 198 124 пацієнти з болем в горлі без ангіни сформували контрольну групу. Поширеність ангіни в період дослідження становила 96 випадків на 100 000 пацієнтів з болем в горлі (у період між 1995 і 1997 роками).

Результат 1: розвиток ангіни після первинного неускладненого болю у горлі

Логістична регресія використовується для розрахунку співвідношення шансів (СШ) для ризику ангіни після болю у горлі для різних змінних, таких як вік, стать, куріння, тип діагнозу, вплив антибіотиків і хвороба легень. Результати аналізу показали, що тільки вік (від 21 до 40 років) (скореговане СШ=3,4, 95% ДІ від 2,1 до 5,5), куріння (скореговане СШ=2,5, 95% ДІ від 1,8 до 3,5) і чоловіча стать (скореговане СШ=1,6, 95% ДІ від 1,1 до 2,2) були значно пов'язані з розвитком ангіни після болю в горлі.

Результат 2: застосування антибіотиків і розвиток ангіни після різних видів діагнозу

Подальший аналіз також було проведено на основі різних діагнозів болю в горлі, таких як тонзиліт і біль у горлі/фарингіт (із поправкою на вік, стать, куріння, хвороби легень на рівні пацієнта і кластеризація на практичному рівні). Інтервал між діагностуванням болю в горлі та розвитком ангіни був в середньому 2 дні (міжквартильний діапазон від 1 до 6 днів) при лікуванні тонзиліту і 3 дні (міжквартильний діапазон від 2 до 5 днів) для болю в горлі/фарингіту. Результати цього подальшого аналізу показали, що призначення антибіотиків після реєстрації діагностування болю в горлі взагалі навряд зменшить ризик розвитку ангіни [призначення антибіотика після будь-якого діагнозу (скореговане СШ=1,2, 95% ДІ від 0,7 до 1,8); призначення антибіотика після діагностування тонзиліту (скореговане СШ=0,6, 95% ДІ від 0,3 до 1,3); призначення антибіотика після болю в горлі/фарингіту (скореговане СШ=1,2, 95% ДІ 0,7– 2,2)]. Однак необхідно проявляти значну обачність при оцінці ефекту антибіотиків у даному дослідженні внаслідок змішування значень у звичайних базах даних (особи з більш тяжкою хворобою, більш імовірно, будуть отримувати антибіотики, ніж люди з менш тяжкою хворобою).

Доказові дані

Пацієнтів віком від 21 до 40 років чоловічої статі, які курять, значно більш схильні до розвитку ангіни після першого виявлення неускладненого болю у горлі в закладах первинної медичної допомоги.

Обґрунтування рекомендацій

ГРН відзначила і те, що ангіна є рідкісним ускладненням болю в горлі у Великій Британії (з щорічною захворюваністю 96 випадків на 100 000 хворих) і, отже, абсолютний ризик розвитку ангіни низький (Данн та співавт. 2007), і те, що прогностичних значень факторів ризику для розвитку ангіни було недостатньо, щоб давати рекомендації до негайного призначення антибіотиків. Було також відзначено, що включене дослідження не забезпечене підтвердженим клінічним прогностичним правилом, хоча дослідження дійсно фіксувало ті ж фактори ризику у тих, хто мав первинний діагноз РІ, і тих, хто звернувся з вперше виявленою ангіною. ГРН дійшла висновку, що пацієнти з болем в горлі не повинні бути виключені із застосування стратегії відкладеного призначення або непризначення, навіть за наявності трьох виявлених факторів ризику (вік від 21 до 40 років, чоловік і курець). Отже, як свідчить доказова база, немає рекомендацій щодо критеріїв виключення зі стратегій призначення антибіотиків для пацієнтів з болем у горлі. Проте, ГРН визнає, що ангіна є серйозним ускладненням, і дійшла спільного висновку, що негайне призначення антибіотиків і/або подальші відповідні спостереження та терапія повинні бути запропоновані дорослим та дітям, які виглядають хворими і мають симптоми та ознаки перитонзиллярного абсцесу (ангіни).

Огляд доказів

Гострий кашель/гострий бронхіт

Три якісних дослідження були включені в якості основи рекомендацій. Два з них були проспективними когортними дослідженнями однієї команди дослідників (первинне дослідження і подальша валідація). Дослідження базувалися у Великій Британії у закладах первинної медичної допомоги (Данн та ін., 2007; Хей 2004; Сіно та ін., 2007) та було спрямовано на виявлення та перевірку клінічних правил для прогнозування ускладнень гострого кашлю у дітей дошкільного віку. Третє дослідження було ретроспективним когортним дослідженням, заснованим на даних Мережі досліджень загальної практики у Нідерландах та другого Національного Голландського обстеження загальної практики (Бонт

2007). Метою даного дослідження було визначити і затвердити правила для передбачення ускладнень інфекції нижніх дихальних шляхів у літніх пацієнтів при первинній допомозі.

Результат 1: ускладнення та госпіталізації до зникнення кашлю

Були визначені первинне дослідження та подальша валідація (Хей 2004; Хей та ін., 2007) щодо клінічного правила для прогнозування ускладнень гострого кашлю у дітей дошкільного віку (віком від 0 до 4 років). Ускладнення в цих двох дослідженнях були визначені як нова ознака/симптом/умова, визначена після первинної консультації, до яких належали бронхіоліт, потенційна астма, блювота, бронхіт, вірусна хвороба, кашель і хрипи, кон'юнктивіт, інфекція нижніх дихальних шляхів, дитяча астма, ураження нижніх дихальних шляхів, вітряна віспа, вірус-індуковані хрипи, фарингіт та отит. Госпіталізація була визначена як госпіталізація до зникнення кашлю через наявність бронхіоліту, пневмонії, коклюшу і вірусно-індукованих хрипів.

При первинному дослідженні (Хей 2004) багатовимірний аналіз показав, що тільки наявність патологічних симптомів у грудній клітині (СШ=2,78, 95% ДІ від 1,04 до 7,35, $p=0,048$) і гарячка (СШ=4,65, 95% ДІ 1,63 до 13,3, $p=0,007$) були значними незалежними прогностичними симптомами ускладнень та госпіталізації до зникнення кашлю у дітей дошкільного віку. Подальші логістичні регресії також показали, що відсутність гарячки і патологічних симптомів у грудній клітині були хорошими прогностичними симптомами виключення ускладнень у дітей з кашлем, з коефіцієнтом правдоподібності (КП) у розмірі 0,56 (95% ДІ від 0,35 до 0,91). КП лише гарячки або гарячки й симптомів у грудній клітині дорівнює 3,54 (95% ДІ від 1,62 до 7,68), а лише гарячки й симптомів у грудній клітині дорівнює 5,39 (95% ДІ від 0,95 до 30,6), і це було визнано як хороші прогностичні симптоми розвитку ускладнень у дітей з кашлем. Тим не менш, дискримінаційна здатність даної моделі передбачення була слабкою, з площею під кривою співвідношення правильних та хибних виявлених симптомів (ROC-кривою) нижче 0,70 (ROC=0,68). Подальше валідаційне дослідження Хей (2007) більш раннього первинного дослідження (Хей 2004) було також визначене. У подальшому валідаційному дослідженні патологічні симптоми у грудній клітині і гарячка не були визнані істотними прогностичними симптомами ускладнень і госпіталізацій у дітей з кашлем. Замість цього, симптоми у грудній клітині і гарячка були віднесені до симптомів, що свідчать про відсутність ускладнень та необхідності в госпіталізації [пост-тестова імовірність: ані гарячки, ані симптомів у грудній клітині=13,7 (95% ДІ від 7,5 до 22,3); тільки грудні симптоми=13,8 (95% ДІ від 3,9 до 32,0); тільки гарячка=9,1 (95% ДІ від 0,0 до 41,0), як гарячка, так і симптоми у грудній клітині=0,0 (95% ДІ від 0,0 до 37,0)]. Зовсім інший набір змінних був визнаний істотними незалежними прогностичними симптомами ускладнень та госпіталізації: вік (СШ=0,95, 95% ДІ від 0,90 до 0,99, $p=0,03$); депривація (СШ=0,79, 95% ДІ від 0,64 до 0,97, $p=0,02$), кількість відвідувань загальної практики у попередньому році (СШ=1,14, 95% ДІ від 1,02 до 1,27, $p=0,02$). Автори відзначили, що суперечливі результати валідаційного дослідження порівняно з первинним дослідженням можуть бути результатом зміщення спектру (тобто, соціально-демографічні відмінності, можливе зниження рівня циркулюючих грипоподібних захворювань між первинним і валідаційним контингентом) і змішування призначень (тобто, клініцисти призначають антибіотики, як правило, дітям або з грудними симптомами або гарячкою). Таким чином, докази, представлені у цих двох дослідженнях, потребують обережної інтерпретації.

Результат 2: 30-денна госпіталізація або смерть

Інше ретроспективне когортне дослідження (Бонт 2007), яке виробило та провело валідацію правила передбачення для ускладнень інфекції нижніх дихальних шляхів у літніх пацієнтів з первинної допомоги, було також визначене. Первинне когортне дослідження було засновано на даних Мережі досліджень загальної практики у Нідерландах та другого Національного Голландського обстеження загальної практики. Пацієнти, включені у дослідження, були віком від 65 років і старше. Логістична регресія при первинному дослідженні когорти показала, що після початкового діагнозу наступні змінні були значущими прогностичними

ознаками 30-денної госпіталізації та смерті (див. табл. 18) і система підрахунку балів була отримана на основі коефіцієнтів регресії.

Таблиця 18. Значущі прогностичні ознаки і система підрахунку балів

Предиктори після початкового діагнозу	Коефіцієнт регресії	Бали
Гострий бронхіт	0,000	0
Загострення хронічного обструктивного захворювання легень	0,643	2
Пневмонія	1,608	4
Вік 65 – 79	0,000	0
Вік ≥ 80	0,575	2
Застійна серцева недостатність	0,364	1
Діабет	0,629	2
Застосування пероральних глюкокортикоїдів	0,966	3
Госпіталізація у попередньому році:		
0 госпіталізацій	0.000	0
1 госпіталізація	0,676	2
≥ 2 госпіталізацій	1.239	3
Застосування антибіотиків у попередньому місяці	0,615	2

Система підрахунку балів була розділена на три групи ризику: низький ризик (оцінка ≤ 2), середній ризик (оцінка 3 – 5) і високий ризик (число балів ≥ 7). Дискримінаційними характеристиками цієї системи передбачення при первинному дослідженні когорти були: низький ризик – чутливість=0,82, специфічність=0,52, відсоток ризику очікуваного результату 3,2%; середній ризик – чутливість/специфічність=не повідомляється, відсоток ризику очікуваного результату=9,9%; високий ризик – чутливість=0,35, специфічність=0,92, відсоток ризику очікуваного результату=30,9%, з хорошою дискримінаційною силою [площа під кривою ROC=0,75 (95% ДІ від 0,72 до 0,78)].

Система оцінки прогностичності була також підтверджена в окрему когортному дослідженні з аналогічними результатами: низький ризик – чутливість=0,42, специфічність=0,81, відсоток ризику очікуваного результату=5,3%; середній ризик – чутливість/специфічність=не повідомляється, відсоток ризику очікуваного результату=14,5%; високий ризик – чутливість=0,06, специфічність=0,98, відсоток ризику очікуваного результату=22,0%, з хорошою дискримінаційною здатністю [площа під ROC = 0,74 (95% ДІ від 0,71 до 0,78)]. Однак обмеження валідаційного дослідження було в тому, що воно не включало до прогностичних ознак загострення хронічного обструктивного захворювання легень.

Доказові дані

Є суперечливі дані про корисність клінічних правил для прогнозування ускладнень гострого кашлю у дітей дошкільного віку.

Наступні клінічні ознаки/симптоми і чинники ризику є значущими прогностичними ознаками розвитку ускладнень у літніх людей з інфекцією нижніх дихальних шляхів при первинній медичній допомозі:

- підозра або діагноз пневмонії за наявності консультацій;
- наявність в анамнезі: застійної серцевої недостатності; діабету; хронічного обструктивного захворювання легень або загострення хронічного обструктивного захворювання легень;
- вік старше 80 років;
- поточне застосування пероральних глюкокортикоїдів;
- госпіталізація у попередньому році;

- використання антибіотиків у попередньому місяці.

Обґрунтування рекомендацій

ГРН обговорила дані про прогнозування ускладнень у літніх пацієнтів при первинній допомозі при інфекції нижніх дихальних шляхів. ГРН погодила доказові дані, але поставили під сумнів валідність моделі прогнозу, представленої в дослідженні, так як ця модель була заснована на одному дослідженні, крім того, була велика частина включених у дослідження пацієнтів з супутніми захворюваннями. Крім того, дослідження було проведено в Нідерландах, де рівень призначення антибіотиків є низьким і, отже, пацієнти, більш імовірно, мали ознаки більш тяжкої хвороби.

ГРН також визначила непослідовність та недостатність доказів для прогнозування того, у яких дітей з гострим кашлем, імовірно, розвиваються ускладнення.

Огляд доказів

Гострий середній отит (ГСО)

Два якісні дослідження були взяті за основу для рекомендацій. Одне з них було проспективним когортним дослідженням (Дамуазо та співавт. 2006) щодо довгострокового прогнозування гострого середнього отиту у дітей (від 6 місяців до 24 місяців) з моделлю прогнозування ускладнення (рецидивуючого ГСО). Зкладами для проведення цього дослідження були сімейні практики в Нідерландах. Інше дослідження було подальшим вторинним дослідженням результатів когортного РКД (Little і співавт. 2006). Воно було проведено в закладах первинної медичної допомоги у Великій Британії і шукало клінічні прогностичні ознаки ускладнень (рецидивуючий ГСО і порушення слуху) отиту у дітей (від 6 місяців до 10 років). Жодних досліджень не було визначено у відношенні ускладнень мастоїдиту. На основі Статистики випадків, зафіксованих у лікарнях (2006 – 2007), було отримано 952 готових випадки виявленого мастоїдиту, і у відношенні до всієї кількості зареєстрованих пацієнтів загальної практики (зареєстровані пацієнти загальної практики 2007 року) було 50 542 505 в Англії. Це становить загалом 144 випадки мастоїдиту на 1 млн пацієнтів на рік, що свідчить про те, що мастоїдит є рідкісним ускладненням. Велике голландське когортне дослідження також показало, що мастоїдит, імовірно, буде дуже рідкісним при застосуванні політики 72-годинного спостереження перед призначенням антибіотиків (ван Бюхем та співавт. 1985).

Результат 1 – Рецидивуючий ГСО/повторювані випадки болю у вусі (оталгія) і функціональні порушення слуху

У дослідженні Дамуазо (2006) логістична регресія показала, що змінні, перераховані в таблиці 19, були значущими прогностичними ознаками рецидивуючого ГСО протягом 6 місяців у дітей. Бальна система була отримана на основі коефіцієнтів регресії (див.табл. 19). Система підрахунку балів була потім розділена на три точки відсікання: нижче -8, нижче -1 і нижче 5. Дискримінаційні характеристики цієї системи балів передбачення становили: нижче -8 – чутливість 93%, специфічність=23%, позитивна прогностична цінність (ППЦ)=54%, негативна прогностична цінність (НПЦ)=77%); нижче -1 – чутливість=72%, специфічність=56%, ППЦ=62%, НПЦ=67%; нижче 5 – чутливість=51%, специфічність=76%, ППЦ=68%, НПЦ=61%. Дискримінаційна сила моделі була слабкою, з площею під ROC 0,69 (95% ДІ від 0,62 до 0,76), і дана модель не була валідована на різних групах первинної допомоги.

Таблиця 19. Значущі прогностичні ознаки і система підрахунку балів

Предиктори після початкового діагнозу	Коефіцієнт регресії	Бали*
Чоловіки	0,60	6
Пасивне куріння	-0,76	-8
Зимова пора	0,86	9
Стійкі симптоми	0,82	8

* базові бали починаються з -9

У дослідженні Little логістична регресія показала, що розлади слуху (оторея) (КП=7,04, $p=0,004$) й опуклість барабанної перетинки (КП=5,50, $p=0,019$) були значущими прогностичними ознаками повторюваності випадків оталгії протягом 3 місяців у дітей у віці від 6 місяців до 10 років, у той час як минулі або попередні випадки ГСО (КП=8,04, $p=0,005$) були значущими прогностичними ознаками повторюваності випадків оталгії протягом 1 року.

Little (2006) також досліджував прогностичні ознаки функціональних порушень слуху після первісного гострого середнього отиту у дітей в їх дослідженні. Функціональні порушення слуху в даному дослідженні були виміряні дитячою системою оцінки (в якій оцінка 9 або вище вказує на порушення слуху) на основі 14 описів того, як проявляються порушення слуху в парі з хронічним секреторним середнім отитом. Результати логістичної регресії показали, що тільки попередні випадки середнього отиту були значущими прогностичними ознаками функціональних порушень слуху у дітей віком від 6 місяців до 10 років в рамках 3 місяців (КП=4,95, $p=0,026$) та 1 року (КП=4,56, $p=0,033$) після первинного діагностування ГСО. Подальший аналіз також показав, що, порівняно зі стратегією негайного призначення антибіотиків, стратегія відкладеного призначення антибіотиків не збільшує суттєво ризик рецидивуючого ГСО через 3 місяці (СШ=0,89, 95% ДІ від 0,48 до 1,65) або через 1 рік (СШ=1,03, 95% ДІ від 0,60 до 1,78). Окрім того, не було ніякого істотного збільшення ризику розвитку функціональних порушень слуху у дітей після 3-х місяців (СШ=1,37, 95% ДІ від 0,72 до 2,60) або через 1 рік (СШ=1,16, 95% ДІ від 0,61 до 2,23). Окрім того, дослідження показало, що стратегія відкладеного призначення антибіотиків істотно не збільшує ризик оталгії через 3 місяці (СШ=0,89, 95% ДІ від 0,48 до 1,65) або 1 рік (СШ=1,03, 95% ДІ від 0,60 до 1,78), так само як і не збільшує ризик дитячих функціональних розладів (слуху) через 3 місяці (СШ=1,37, 95% ДІ від 0,72 до 2,60) або 1 рік (СШ=1,16, 95% ДІ від 0,61 до 2,23). Однак, як відзначають автори, це вторинний аналіз і не було жодного валідаційного дослідження. Крім того, з огляду на те, що рецидивуючий ГСО або повторні випадки оталгії не є серйозними ускладненнями, докази вимагають обережної інтерпретації.

Доказові дані

У дітей віком від 6 місяців до 10 років розлади слуху й опуклість барабанної перетинки є значущими прогностичними ознаками повторюваності випадків оталгії протягом наступних 3 місяців після первинного консультування. Тим не менш, прогностичність не є значущою після 1 року.

У дітей віком від 6 місяців до 10 років історія попередніх випадків ГСО є значущою прогностичною ознакою повторюваності випадків оталгії тільки через 1 рік після первинної консультації.

У дітей віком від 6 місяців до 24 місяців чоловіча стать, пасивне куріння, зимовий сезон і стійкі симптоми є значущими прогностичними ознаками рецидивуючого ГСО протягом 6 місяців після первинної консультації.

Відкладене призначення істотно не збільшує ризик оталгії або дитячих функціональних розладів (слуху) через 3 місяці або 1 рік

Обґрунтування рекомендацій

Мастоїдит був визначений ГРН як рідкісне, але потенційно серйозне ускладнення гострого середнього отиту, але ніяких досліджень щодо мастоїдиту, які задовольняли б критерії включення в даний огляд, не виявлено. ГРН зазначила, що результати, повідомлені у включених дослідженнях (рецидивуючий ГСО і повторювані випадки оталгії), не вважаються серйозними ускладненнями гострого середнього отиту. Окрім того, ГРН вважає, що докази потребують обережної інтерпретації, оскільки це був вторинний аналіз попереднього РКД. ГРН вважає, що ці три фактори не дозволяють використовувати ці дані в якості основи для вироблення рекомендацій. ГРН дійшла висновку, що не було можливо визначити підгрупи пацієнтів з ГСО, яким не треба пропонувати стратегії непризначення або відкладеного призначення.

Проте, ГРН визнала, що мастоїдит є серйозним ускладненням гострого середнього отиту і дійшла консенсусного висновку, що цей стан потребує негайного призначення антибіотиків і/або подальшого відповідного розслідування і лікування у дорослих і дітей, які виглядають хворими і мають симптоми та ознаки мастоїдиту.

Огляд доказів

Гострий риносинусит

Не було визначено досліджень щодо гострого риносинуситу.

Доказові дані

Не було визначено жодних доказів щодо гострого риносинуситу.

Обґрунтування рекомендацій

ГРН відзначила відсутність доказів у цій галузі і дійшла висновку, що було неможливо визначити підгрупи пацієнтів з гострим риносинуситом, яким не можна пропонувати стратегії непризначення або відкладеного призначення.

Проте, ГРН визнала, що внутрішньоочні та внутрішньочерепні ускладнення є серйозними ускладненнями гострого риносинуситу. Отже, ГРН дійшла консенсусного висновку, що негайне призначення антибіотиків і/або подальші відповідні спостереження і лікування повинні бути запропоновані дорослим та дітям, які виглядають хворими і мають симптоми та ознаки внутрішньоочних і внутрішньочерепних ускладнень.

Огляд доказів

Застуда

Не було знайдено досліджень щодо застуди.

Доказові дані

Не було визначено жодних доказів щодо застуди.

Обґрунтування рекомендацій

ГРН відзначила відсутність доказів у цій галузі і дійшла висновку, що було неможливо визначити підгрупи пацієнтів із застудою, яким не можна пропонувати стратегії непризначення або відкладеного призначення.

2.4 ВПОДОБАННЯ ПАЦІЄНТІВ ТА ЇХ БАТЬКІВ/ОПКУНІВ ЩОДО СТРАТЕГІЙ ПРИЗНАЧЕННЯ АНТИБІОТИКІВ ПРИ РЕСПІРАТОРНИХ ІНФЕКЦІЯХ (НЕПРИЗНАЧЕННЯ АНТИБІОТИКІВ, ВІДКЛАДЕНЕ ПРИЗНАЧЕННЯ АНТИБІОТИКІВ І НЕГАЙНЕ ПРИЗНАЧЕННЯ АНТИБІОТИКІВ)

2.4.1 Вступ

Одне з центральних завдань лікаря під час консультації пацієнта полягає в оцінці міркувань пацієнта, його побоювань та очікувань стосовно лікування, перш ніж погоджувати план лікування (Фразер, 1999). Це особливо важливо в консультаціях при РІ, коли з боку пацієнта можуть бути очікування, що антибіотик необхідний для лікування, в той час як на думку лікаря призначення антибіотиків не є клінічним показанням. Навпаки, з боку лікаря можуть бути очікування, що пацієнт прийшов спеціально з метою отримання призначення антибіотиків, у той час як пацієнт прагне лише поради та/або пересвідчення (Батлер і співавт. 1998). Справді, є свідчення, що лікарі загальної практики переоцінюють частку пацієнтів, які приходять на огляд з РІ з очікуванням призначення антибіотиків (Алтінер 2004). Очевидною перевагою стратегії відстроченого призначення порівняно зі стратегією непризначення є те, що пацієнт, який очікує на антибіотик, може бути більш схильним погодитися з такою схемою лікування, ніж зі стратегією непризначення.

Тому питання про переваги для пацієнтів трьох стратегій призначення антибіотиків (негайного, відкладеного призначення або непризначення) є надзвичайно важливим. В огляді, представленою в розділі 2.4.2, включені РКД оцінювали переваги для пацієнтів із застосуванням шкали задоволеності і результати представлені у відповідних таблицях GRADE і доказових даних по кожному стану. Пацієнти повідомили про високий рівень задоволеності (більше 70% загального числа) при використанні стратегій непризначення або відкладеного призначення антибіотиків. Включені дослідження, однак, не повідомили, чи

вподобання пацієнтів щодо трьох стратегій призначення антибіотиків відрізнялися в різних етнічних і соціально-економічних групах.

Існує маса літератури, яка припускає, що різниці в стратегіях призначення в закладах первинної медичної допомоги можуть бути результатом, принаймні частково, етнічної приналежності та соціально-економічного статусу пацієнта. Вторинний аналіз (Джил та співавт. 1996) даних з Генерального обстеження сімей, які вивчали зв'язок між отриманням рецепту та етнічною приналежністю, виявив, що люди пакистанського або індійського походження значно більш імовірно отримують рецепт від лікаря загальної практики, ніж люди білого або вест-індійського походження. Інше дослідження (Джил та Роальф, 2001) виявили, що пацієнти з робочого класу і пацієнти з найбільш бідних районів отримали значно більше антибіотиків під час первинної консультації, ніж пацієнти з інших соціально-економічних класів. Існують також докази того, що знання людей і ставлення до антибіотиків може варіюватись в залежності від їх етнічної приналежності. Повномасштабне дослідження домашніх господарств у Великій Британії (Макналті та співавт. 2007) щодо обізнаності громадськості та ставлення до антибіотиків показало, що люди азіатського/британського азіатського походження або карибського/чорного британського походження були менш обізнані про антибіотики і мали різне ставлення до антибіотиків, порівняно з людьми білого британського походження.

Враховуючи вищевикладені висновки, важливо визначити, чи є додаткові доказові дані щодо вподобань пацієнтів щодо трьох стратегій призначення антибіотиків, зокрема, чи є докази, що стосуються конкретних темношкірих та етнічних меншин та соціально-економічних груп.

2.4.2 Огляд

Ми визначили 10 окремих опублікованих якісних досліджень на основі абстрактів. Після подальшої оцінки тільки 2 дослідження, які представили інформацію про вподобання пацієнтів відносно стратегій призначення антибіотиків при РІ, були включені в огляд (8 виключених були невідповідними). Обидва дослідження були оцінені індивідуально і представлені у таблиці доказів та описових резюме.

Обидва включені дослідження були анкетуваннями. Одне (Едвардс та співавт. 2003) вивчало реакцію пацієнтів на стратегію відкладеного призначення антибіотиків при гострих інфекціях верхніх дихальних шляхів у Великій Британії у закладах первинної медичної допомоги. Інше (Кучман та співавт. 2000) вивчало персональну оцінку задоволеності пацієнтів, які отримали стратегію відкладеного призначення при поширених респіраторних симптомах. Якісні дослідження, включаючи опитувальники, отримали рівень доведеності первинних даних 3 (три) згідно з методологічною настановою NICE.

2.4.3 Вподобання пацієнтів та їх батьків/опікунів щодо стратегій призначення антибіотиків при РІ

Див. рекомендацію номер 1.1.2

Огляд доказів

Задоволеність та очікування пацієнтів/батьків

В анкетному дослідженні Едвардса, яке досліджувало реакцію пацієнтів на стратегію відкладеного призначення антибіотиків для гострих інфекцій верхніх дихальних шляхів, результати показали, що з 256 пацієнтів, які отримали відстрочений рецепт, 92,5% були задоволені і вирішили отримувати рецепт із затримкою знову в майбутньому. Подальший аналіз дослідження Едвардса показав, що з 256 пацієнтів, які отримали відстрочений рецепт, приблизно дві третини (65,2%) розраховували отримати негайне призначення антибіотиків, 37% очікували отримати консультацію, 2,0% очікували тести чи спеціалізовані обстеження і 4,7% прийшли за лікарняним листом. Очікування пацієнтів не були пов'язані з тим, чи вони використали відстрочений рецепт чи ні.

Дослідження Кучмана, що включало 286 пацієнтів, які отримали відстрочений рецепт при загальних респіраторних симптомах, виявило, що самостійна оцінка задоволеності пацієнтів склала 96,1%. Загальне використання відстроченого рецепту склало 50,2% та істотно не

відрізнялося залежно від характеристик пацієнтів або їх самостійної оцінки задоволеності від отриманого догляду.

Доказові дані

Для пацієнтів, які очікували отримати негайне призначення антибіотиків під час консультації, більше 90% з тих, хто отримав відстрочений рецепт при гострій інфекції верхніх дихальних шляхів, були задоволені і вирішили отримувати відстрочений рецепт знову в майбутньому.

Не виявлено ніяких досліджень, які б повідомляли про вподобання пацієнтів щодо трьох стратегій призначення антибіотиків у темношкірих та етнічних меншинах і різних соціально-економічних групах.

Обґрунтування рекомендацій

ГРН відзначила, представлені тут що докази узгоджуються з тими, що представлені в РКД щодо різних стратегій призначення антибіотиків (див. розділ 2.2.2). Вона також відзначила, що не було виявлено ніяких конкретних доказів щодо уподобань пацієнтів з конкретних темношкірих та етнічних меншин або соціально-економічних груп.

У зв'язку з відсутністю достатніх доказів в цій області, ГРН вважає, що загальні рекомендації повинні спиратися на потреби пацієнта з огляду на його проблеми та очікування щодо використання антибіотиків, котрі будуть визначені під час медичної консультації у дорослих та дітей з РІ в закладах первинної медичної допомоги. Це повинно стосуватися всіх етнічних і соціально-економічних груп.

2.5 Питання, підняті даними дослідженнями

- Які підгрупи дорослих і дітей з РІ, представлені в закладах первинної медичної допомоги, швидше за все, виграють від стратегії негайного призначення антибіотиків з точки зору симптоматичного лікування і профілактики ускладнень?
- Які плюси має клінічна та економічна ефективність у стратегії відкладення прийому антибіотиків порівняно з варіантом лікування без антибіотиків і з негайним призначенням антибіотиків при гострому риносинуситі?
- Яка клінічна та економічна ефективність застосування різних способів відкладеного призначення антибіотиків в закладах первинної медичної допомоги для дорослих і дітей з РІ?
- Якими є темпи призначення, дозування препарату та ускладнення у дорослих і дітей з РІ, коли застосовуються різні стратегії: відкладання або непризначення ліків, і чи є будь-яка потенційна різниця у ризику розвитку ускладнень, які впливають на економічну ефективність відкладеного призначення або непризначення антибіотиків?
- Які клінічні особливості дітей і дорослих, які були діагностовані у закладах первинної медичної допомоги з РІ, пов'язані з розвитком серйозних ускладнень і потреби в госпіталізації?
- Чи розрізняється метод лікування пацієнтів та батьків/опікунів з РІ (негайне, відкладене втручання або стратегія непризначення антибіотиків) залежно від етнічної приналежності та соціально-економічного статусу?

Економічні показники лікування

- Як стратегія відкладеного призначення антибіотиків впливає на ризик розвитку ускладнень у пацієнтів після першого випадку РІ і як ця потенційна різниця ризику впливає на економічну ефективність стратегії відкладеного призначення антибіотиків?
- Необхідно проводити дослідження оцінки якості життя, пов'язаної зі здоров'ям, серед людей з РІ, зокрема, при використанні загальних заходів, таких як EQ-5D (Європейський опитувальник з якості життя EQ-5D). Окрім того, потрібне подальше дослідження застосовуваності зважених показників пов'язаної зі здоров'ям якості життя, вивчаючи втручання з приводу короткочасних хвороб, таких як, наприклад, РІ.

Seasonal Influenza in Adults and Children – Diagnosis, Treatment, Chemoprophylaxis, and Institutional Outbreak Management: Clinical Practice Guidelines of the Infectious Diseases Society of America (2009)

ОБМЕЖЕННЯ ЛІТЕРАТУРИ ТА ПОТОЧНІ Й МАЙБУТНІ ДОСЛІДЖЕННЯ

При підготовці цих рекомендацій Експертна група намагалася виділити області, в яких літературні дані надають обмежені докази. Багато що з них виділено в резюме доказів. Тим не менш, ми хотіли б підкреслити кілька важливих потреб у наукових дослідженнях. Необхідні додаткові дослідження, щоб продемонструвати роль діагностичного тестування в покращенні лікування дорослих з грипоподібними хворобами, як в амбулаторних умовах, так і в умовах стаціонару. Одним з головних результатів є здатність знижувати недоречне використання антибіотиків і появу стійкості до антибіотиків. Існують обмежені дані про ефективність чи оптимальну тривалість лікування з інгібіторами нейрамінідази серед госпіталізованих пацієнтів і серед дітей віком до 1 року. Нещодавно появу циркулюючих штамів грипу А (H1N1) з високим рівнем стійкості до озельтамівіру необхідно чітко відстежувати. Поширеність стійкості і наявність альтернативних агентів впливатиме на ці рекомендації в майбутньому.

ІНДИКАТОРИ ЯКОСТІ

Індикатори є інструментом, що допомагають користувачам вимірювати ступінь і наслідки запровадження даних рекомендацій. Такі інструменти і заходи можуть бути показниками самого процесу та/чи результатів. Відхилення від рекомендацій очікуються в певній кількості випадків, а також дотримання очікується в 80 – 95% випадків, як правило, в залежності від показника.

Чотири показники були відібрані для даної настанови:

1. Тестування на грип має проводитися для всіх осіб, що надійшли до лікарні з гострими гарячковими респіраторними симптомами в період активності грипу в громаді.
2. Противірусні препарати слід призначати всім особам, які потребують госпіталізації з приводу лабораторно підтвердженого грипу.
3. Всі медичні працівники повинні отримувати щорічне щеплення проти грипу, якщо для цього не існує медичних протипоказань. Протипоказання до щеплення включають анафілактичну гіперчутливість на яйця або інші компоненти вакцини, гарячкові захворювання від помірних до тяжких і, в якості запобіжного заходу, синдром Гієна-Барре в анамнезі (протягом 6 тижнів після отримання попередньої вакцинації проти грипу). Якщо медичні працівники відмовляються від щеплення, вони повинні підписати відмову від щеплення, аби засвідчити своє розуміння ризику, який вони представляють для пацієнтів на своїх робочих місцях.
4. Заклади охорони здоров'я (у тому числі лікарні, заклади тривалого догляду та інші заклади, де проживають люди з потенційно високим ризиком ускладнень, вторинних по відношенню до інфекції грипу) повинні запропонувати протигрипозне щеплення для персоналу і відслідковувати статус щеплення всіх співробітників.

ЧЛЕНИ ЕКСПЕРТНОЇ ГРУПИ З РОЗРОБКИ НАСТАНОВИ З ГРИПУ IDSA

Scott A. Harper (Chairman; CDC; New York, NY; and Atlanta, GA), John S. Bradley (Rady Children's Hospital and the University of California San Diego School of Medicine and Children's Hospital and Health Center), Janet A. Englund (University of Washington School of Medicine and Seattle Children's Hospital; Seattle), Thomas M. File (Summa Health System and Northeastern Ohio Universities Colleges of Medicine & Pharmacy; Akron), Stefan Gravenstein (Alpert Medical School of Brown University and Quality Partners of Rhode Island; Providence, RI), Frederick G. Hayden (University of Virginia School of Medicine; Charlottesville), Allison J. McGeer (University of Toronto and Mt. Sinai Hospital; Toronto, Ontario, Canada), Kathleen M. Neuzil (University of Washington School of Medicine and Program for Appropriate Technology in Health; Seattle), Andrew T. Pavia (University of Utah School of Medicine and Primary Children's Hospital; Salt

Lake City), Michael L. Tapper (Lenox Hill Hospital; New York), Timothy M. Uyeki (CDC; Atlanta, GA), and Richard K. Zimmerman (University of Pittsburgh School of Medicine; Pittsburgh, PA).

Подяка

Експертна група хотіла б висловити свою вдячність Kathryn Edwards, William P. Gleazen, Isaac Weisfuse, Marci Layton, Annie Fine, Carolyn Bridges, Joe Bresee, Anthony Fiore, Beth Nivin і Jennifer Padberg за їх рецензування проекту документу .

Фінансування. IDSA.

Потенційні конфлікти інтересів. J.A.E. отримав грант/підтримку дослідження від Sanofi Pasteur та MedImmune, працює доповідачем для Sanofi Pasteur та є консультантом Sanofi Pasteur, Roche, Novartis та GlaxoSmithKline. T.M.F. отримав грант/підтримку дослідження від Cerexa, Ortho-McNeil та Pfizer; був консультантом для Advanced Life Sciences, Forrest, Ortho-McNeil, Merck, Nabriva, Oscient, Pfizer, Schering Plough и Wyeth; є доповідачем для Merck, Ortho-McNeil, Oscient, Pfizer, Schering Plough та Wyeth. K.M.N. є співробітником Консультативної ради з імунізації дорослих при Американському коледжі лікарів. M.L.T. був доповідачем на засіданні Безперервної Медичної Освіти, спонсором якого були Roche та Gilead. S.G. має угоду на послуги консультанта з Juvaris, GlaxoSmithKline, Sanofi Pasteur и Merck; працює доповідачем для GlaxoSmithKline. A.T.P. є консультантом для NexBio та GlaxoSmithKline. A.J.M. отримав грант/підтримку дослідження від Roche та GlaxoSmithKline; був доповідачем та консультантом для Sanofi Pasteur, Gilead Biosciences та Biocryst Pharmaceuticals. R.K.Z. виступає в якості консультанта для MedImmune. Всі інші автори: не мали конфлікту інтересів.

ГЛОСАРІЙ

Ангіна	В даній настанові термін ангіна (англ. Quincy) має наступну дефініцію: гостре бактеріальне захворювання, яке, як правило, є ускладненням гострого тонзиліту, в основі має гнійно-рідке запалення (абсцес) піднебінного мигдалика і часто супроводжується больовим синдромом.
Внутрішня валідність	Властивість наукових досліджень, яка відображає в якій мірі виправданий висновок про причини (впливає з результатів наукового дослідження); відображає в якій мірі мінімізована систематична помилка.
Заклади закритого типу ЗТ-ПЛР	Організовані колективи, що пов'язані із закладом, установою (англ. institutional). Метод полімеразної ланцюгової реакції ампліфікації послідовності нуклеїнових кислот, в якому використовується РНК в якості шаблону для розшифровки відповідної ДНК з використанням зворотньої транскриптази (англ. RT-PCR).
Літні люди	Особи віком старше 65 років, які мають функціональні порушення органів та/чи систем, або особи старше 75 років (англ. elderly persons).
Немовлята Проспективне дослідження (випробовування)	Термін застосовується до дітей віком до 1 року (англ. infants). Дослідження (випробовування), в якому група формується сьогодні, а досліджується в майбутньому (групу спостереження формують до того, як отримано результати). Головною перевагою проспективних досліджень є повна визначеність групи, що спостерігається, станів, що виявляються, методів дослідження та інших деталей до початку клінічного дослідження.
Самообмежувальні хвороби Співвідношення шансів (СШ)	Хвороби, що тривають певний строк та можуть завершитися без лікування (англ. self-limited). Відношення кількості учасників дослідження, у яких виявлено той чи інший клінічний результат, до кількості учасників дослідження, у яких даного результату не виявлено (не було досягнуто). В більшості випадків СШ та відносний ризик (ВР) приблизно однакові, через це багато хто, фактично розраховуючи СШ, надають результати у вигляді ВР. Іноді це може призводити до помилкових висновків.
Шкала Бріза	Шкала призначена для оцінки імовірності БГСА-фарингіту у дітей. Шкала була розроблена В.В. Breese в 1977 році. Шкала включає місяць року, вік пацієнта, кількість лейкоцитів в крові, симптоми (гарячка, біль в горлі, кашель, головний біль), зміни в глотці, зміни в шийних лімфовузлах. Кожному показнику відповідають певні бали. Набраним балам відповідають певні відсотки імовірності у пацієнта БГСА-фарингіту.

ПОСИЛАННЯ

SEASONAL INFLUENZA IN ADULTS AND CHILDREN – DIAGNOSIS, TREATMENT, CHEMOPROPHYLAXIS, AND INSTITUTIONAL OUTBREAK MANAGEMENT: CLINICAL PRACTICE GUIDELINES OF THE INFECTIOUS DISEASES SOCIETY OF AMERICA (2009)

1. Thompson WW, Shay DK, Weintraub E, et al. Influenza-associated hospitalizations in the United States. *JAMA* 2004; 292:1333 – 40.
2. Thompson WW, Shay DK, Weintraub E, et al. Mortality associated with influenza and respiratory syncytial virus in the United States. *JAMA* 2003; 289:179 – 86.
3. Antiviral therapy and prophylaxis for influenza in children. *Pediatrics* 2007; 119:852 – 60.
4. Bocchini JA Jr, Bradley JS, Brady MT, et al.; American Academy of Pediatrics Committee on Infectious Diseases. Prevention of influenza: recommendations for influenza immunization of children, 2008–2009. *Pediatrics* 2008; 122:1135 – 41.
5. Fiore AE, Shay DK, Broder K, et al. Prevention and control of influenza: recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP), 2008. *MMWR Recomm Rep* 2008; 57(RR-7):1 – 60.
6. Canadian Task Force on the Periodic Health Examination. The periodic health examination. *CMAJ* 1979; 121:1193 – 254.
7. World Health Organization. Clinical management of human infection with avian influenza A (H5N1) virus. 15 August 2007. Available at: http://www.who.int/csr/disease/avian_influenza/guidelines/clinical_manage07/en/index.html. Accessed 4 March 2009.
8. Abdel-Ghafar AN, Chotpitayasunondh T, Gao Z, et al. Update on avian influenza A (H5N1) virus infection in humans. *N Engl J Med* 2008; 358:261 – 73.
9. Hall CB, Dolin R, Gala CL, et al. Children with influenza A infection: treatment with rimantadine. *Pediatrics* 1987; 80:275 – 82.
10. Palese P, Shaw M. Orthomyxoviridae: the viruses and their replication. In: Knipe DM, Howley PM, eds. *Fields virology*. 5th ed. Vol. 2. Lippincott Williams & Wilkins, 2007:1647 – 90.
11. Matsuzaki Y, Katsushima N, Nagai Y, et al. Clinical features of influenza C virus infection in children. *J Infect Dis* 2006; 193:1229 – 35.
12. Lee PY, Matchar DB, Clements DA, Huber J, Hamilton JD, Peterson ED. Economic analysis of influenza vaccination and antiviral treatment for healthy working adults. *Ann Intern Med* 2002; 137:225 – 31.
13. Sullivan KM, Monto AS, Longini IM Jr. Estimates of the US health impact of influenza. *Am J Public Health* 1993; 83:1712 – 6.
14. Evans CT, Lavela SL, Smith B, Miskevics S, Weaver FM, Goldstein B. Influenza diagnosis and treatment in veterans with spinal cord injury. *Arch Phys Med Rehabil* 2006; 87:291 – 3.
15. Linder JA, Bates DW, Platt R. Antivirals and antibiotics for influenza in the United States, 1995–2002. *Pharmacoepidemiol Drug Saf* 2005; 14:531 – 6.
16. Rothberg MB, Bonner AB, Rajab MH, Kim HS, Stechenberg BW, Rose DN. Effects of local variation, specialty, and beliefs on antiviral prescribing for influenza. *Clin Infect Dis* 2006; 42:95 – 9.
17. Abanses JC, Dowd MD, Simon SD, Sharma V. Impact of rapid influenza testing at triage on management of febrile infants and young children. *Pediatr Emerg Care* 2006; 22:145 – 9.
18. Blitz SG, Cram P, Chernew ME, Monto AS, Fendrick AM. Diagnostic testing or empirical neuraminidase inhibitor therapy for patients with influenza-like illness: what a difference a day makes. *Am J Manag Care* 2002; 8:221 – 7.
19. Bonner AB, Monroe KW, Talley LI, Klasner AE, Kimberlin DW. Impact of the rapid diagnosis of influenza on physician decision-making and patient management in the pediatric emergency department: results of a randomized, prospective, controlled trial. *Pediatrics* 2003; 112:363 – 7.
20. D’Heilly SJ, Janoff EN, Nichol P, Nichol KL. Rapid diagnosis of influenza infection in older adults: influence on clinical care in a routine clinical setting. *J Clin Virol* 2008; 42:124 – 8.
21. Falsey AR, Murata Y, Walsh EE. Impact of rapid diagnosis on management of adults hospitalized with influenza. *Arch Intern Med* 2007; 167:354 – 60.
22. Poehling KA, Zhu Y, Tang YW, Edwards K. Accuracy and impact of a point-of-care rapid influenza test in young children with respiratory illnesses. *Arch Pediatr Adolesc Med* 2006; 160:713 – 8.
23. Sharma V, Dowd MD, Slaughter AJ, Simon SD. Effect of rapid diagnosis of influenza virus type A on the emergency department management of febrile infants and toddlers. *Arch Pediatr Adolesc Med* 2002; 156:41 – 3.

24. Halloran ME, Piedra PA, Longini IM Jr, et al. Efficacy of trivalent, cold-adapted, influenza virus vaccine against influenza A (Fujian), a drift variant, during 2003 – 2004. *Vaccine* 2007; 25:4038 – 45.
25. Piedra PA, Gaglani MJ, Kozinetz CA, et al. Trivalent live attenuated intranasal influenza vaccine administered during the 2003 – 2004 influenza type A (H3N2) outbreak provided immediate, direct, and indirect protection in children. *Pediatrics* 2007; 120:e553 – 64.
26. Whitaker-Dowling P, Maassab HF, Youngner JS. Dominant-negative mutants as antiviral agents: simultaneous infection with the cold-adapted live-virus vaccine for influenza A protects ferrets from disease produced by wild-type influenza A. *J Infect Dis* 1991; 164:1200 – 2.
27. Boivin G, Hardy I, Tellier G, Maziade J. Predicting influenza infections during epidemics with use of a clinical case definition. *Clin Infect Dis* 2000; 31:1166 – 9.
28. Call SA, Vollenweider MA, Hornung CA, Simel DL, McKinney WP. Does this patient have influenza? *JAMA* 2005; 293:987 – 97.
29. Monto AS, Gravenstein S, Elliott M, Colopy M, Schweinle J. Clinical signs and symptoms predicting influenza infection. *Arch Intern Med* 2000; 160:3243 – 7.
30. Quach C, Piche-Walker L, Platt R, Moore D. Risk factors associated with severe influenza infections in childhood: implication for vaccine strategy. *Pediatrics* 2003; 112:e197 – 201.
31. Rojo JC, Ruiz-Contreras J, Fernandez MB, Marin MA, Folgueira L. Influenza-related hospitalizations in children younger than three years of age. *Pediatr Infect Dis J* 2006; 25:596 – 601.
32. Wang YH, Huang YC, Chang LY, et al. Clinical characteristics of children with influenza A virus infection requiring hospitalization. *J Microbiol Immunol Infect* 2003; 36:111 – 6.
33. Wootton SH, Scheifele DW, Mak A, Petric M, Skowronski DM. Detection of human influenza virus in the stool of children. *Pediatr Infect Dis J* 2006; 25:1194 – 5.
34. Meury S, Zeller S, Heininger U. Comparison of clinical characteristics of influenza and respiratory syncytial virus infection in hospitalised children and adolescents. *Eur J Pediatr* 2004; 163:359 – 63.
35. Guarner J, Paddock CD, Shieh WJ, et al. Histopathologic and immunohistochemical features of fatal influenza virus infection in children during the 2003 – 2004 season. *Clin Infect Dis* 2006; 43:132 – 40.
36. Mamas MA, Fraser D, Neyses L. Cardiovascular manifestations associated with influenza virus infection. *Int J Cardiol* 2008; 130:304 – 9.
37. Abe M, Higuchi T, Okada K, Kaizu K, Matsumoto K. Clinical study of influenza-associated rhabdomyolysis with acute renal failure. *Clin Nephrol* 2006; 66:166 – 70.
38. Annerstedt M, Herlitz H, Molne J, Oldfors A, Westberg G. Rhabdomyolysis and acute renal failure associated with influenza virus type A. *Scand J Urol Nephrol* 1999; 33:260 – 4.
39. Naderi AS, Palmer BF. Rhabdomyolysis and acute renal failure associated with influenza virus type B infection. *Am J Med Sci* 2006; 332:88 – 9.
40. Maricich SM, Neul JL, Lotze TE, et al. Neurologic complications associated with influenza A in children during the 2003 – 2004 influenza season in Houston, Texas. *Pediatrics* 2004; 114:e626 – 33.
41. Morishima T, Togashi T, Yokota S, et al. Encephalitis and encephalopathy associated with an influenza epidemic in Japan. *Clin Infect Dis* 2002; 35:512 – 7.
42. Nagao T, Morishima T, Kimura H, et al. Prognostic factors in influenza-associated encephalopathy. *Pediatr Infect Dis J* 2008; 27:384 – 9.
43. Newland JG, Laurich VM, Rosenquist AW, et al. Neurologic complications in children hospitalized with influenza: characteristics, incidence, and risk factors. *J Pediatr* 2007; 150:306 – 10.
44. Steininger C, Popow-Kraupp T, Laferl H, et al. Acute encephalopathy associated with influenza A virus infection. *Clin Infect Dis* 2003; 36:567 – 74.
45. Bhat N, Wright JG, Broder KR, et al. Influenza-associated deaths among children in the United States, 2003 – 2004. *N Engl J Med* 2005; 353:2559 – 67.
46. Chang LY, Lee PI, Lin YJ, Chiu HH, Huang LM, Lee CY. Influenza B virus infection associated with shock in a two-month-old infant. *J Formos Med Assoc* 1996; 95:703 – 5.
47. Conway EE Jr, Haber RS, Gumprecht J, Singer LP. Toxic shock syndrome following influenza A in a child. *Crit Care Med* 1991; 19:123 – 5.
48. MacDonald KL, Osterholm MT, Hedberg CW, et al. Toxic shock syndrome: a newly recognized complication of influenza and influenza-like illness. *JAMA* 1987; 257:1053 – 8.
49. Sharkey R, Mulloy E, O'Neill G, Walker F, O'Neill S. Toxic shock syndrome following influenza A infection. *Intensive Care Med* 1999; 25:335 – 6.
50. Tolan RW Jr. Toxic shock syndrome complicating influenza A in a child: case report and review. *Clin Infect Dis* 1993; 17:43 – 5.
51. Brundage JF. Interactions between influenza and bacterial respiratory pathogens: implications for

pandemic preparedness. *Lancet Infect Dis* 2006; 6:303 – 12.

52. Hageman JC, Uyeki TM, Francis JS, et al. Severe community-acquired pneumonia due to *Staphylococcus aureus*, 2003 – 04 influenza season. *Emerg Infect Dis* 2006;12:894 – 9.

53. Peltola VT, McCullers JA. Respiratory viruses predisposing to bacterial infections: role of neuraminidase. *Pediatr Infect Dis J* 2004; 23(Suppl1):S87 – 97.

54. Centers for Disease Control and Prevention. Severe methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* community-acquired pneumonia associated with influenza—Louisiana and Georgia, December 2006 – January 2007. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep* 2007; 56:325 – 9.

55. Finelli L, Fiore A, Dhara R, et al. Influenza-associated pediatric mortality in the United States: increase of *Staphylococcus aureus* coinfection. *Pediatrics* 2008; 122:805 – 11.

56. Davis MM, Taubert K, Benin AL, et al. Influenza vaccination as secondary prevention for cardiovascular disease: a science advisory from the American Heart Association/American College of Cardiology. *J Am Coll Cardiol* 2006; 48:1498 – 502.

57. Mamas MA, Nair S, Fraser D. Cardiac tamponade and heart failure as a presentation of influenza. *Exp Clin Cardiol* 2007; 12:214 – 6.

58. Miller EK, Griffin MR, Edwards KM, et al. Influenza burden for children with asthma. *Pediatrics* 2008; 121:1 – 8.

59. Varkey JB, Varkey B. Viral infections in patients with chronic obstructive pulmonary disease. *Curr Opin Pulm Med* 2008; 14:89 – 94.

60. Babcock HM, Merz LR, Fraser VJ. Is influenza an influenza-like illness? Clinical presentation of influenza in hospitalized patients. *Infect Control Hosp Epidemiol* 2006; 27:266 – 70.

61. Govaert TM, Dinant GJ, Aretz K, Knottnerus JA. The predictive value of influenza symptomatology in elderly people. *Fam Pract* 1998; 15:16 – 22.

62. Monmany J, Rabella N, Margall N, Domingo P, Gich I, Vazquez G. Unmasking influenza virus infection in patients attended to in the emergency department. *Infection* 2004; 32:89 – 97.

63. Nicholson KG, Kent J, Hammersley V, Cancio E. Acute viral infections of upper respiratory tract in elderly people living in the community: comparative, prospective, population based study of disease burden. *BMJ* 1997; 315:1060 – 4.

64. Walsh EE, Cox C, Falsey AR. Clinical features of influenza A virus infection in older hospitalized persons. *J Am Geriatr Soc* 2002; 50:1498 – 503.

65. Carrat F, Leruez-Ville M, Tonnellier M, et al. A virologic survey of patients admitted to a critical care unit for acute cardiorespiratory failure. *Intensive Care Med* 2006; 32:156 – 9.

66. Izurieta HS, Thompson WW, Kramarz P, et al. Influenza and the rates of hospitalization for respiratory disease among infants and young children. *N Engl J Med* 2000; 342:232 – 9.

67. Keren R, Zaoutis TE, Bridges CB, et al. Neurological and neuromuscular disease as a risk factor for respiratory failure in children hospitalized with influenza infection. *JAMA* 2005; 294:2188 – 94.

68. Louie JK, Schechter R, Honarmand S, et al. Severe pediatric influenza in California, 2003 – 2005: implications for immunization recommendations. *Pediatrics* 2006; 117:e610 – 8.

69. Mullooly JP, Bridges CB, Thompson WW, et al. Influenza- and RSV-associated hospitalizations among adults. *Vaccine* 2007; 25:846 – 55.

70. Neuzil KM, Mellen BG, Wright PF, Mitchel EF Jr, Griffin MR. The effect of influenza on hospitalizations, outpatient visits, and courses of antibiotics in children. *N Engl J Med* 2000; 342:225 – 31.

71. Neuzil KM, Reed GW, Mitchel EF Jr, Griffin MR. Influenza-associated morbidity and mortality in young and middle-aged women. *JAMA* 1999; 281:901 – 7.

72. Neuzil KM, Reed GW, Mitchel EF, Simonsen L, Griffin MR. Impact of influenza on acute cardiopulmonary hospitalizations in pregnant women. *Am J Epidemiol* 1998; 148:1094 – 102.

73. Neuzil KM, Wright PF, Mitchel EF Jr, Griffin MR. The burden of influenza illness in children with asthma and other chronic medical conditions. *J Pediatr* 2000; 137:856 – 64.

74. Neuzil KM, Zhu Y, Griffin MR, et al. Burden of inter-pandemic influenza in children younger than 5 years: a 25-year prospective study. *J Infect Dis* 2002; 185:147 – 52.

75. O'Brien MA, Uyeki TM, Shay DK, et al. Incidence of outpatient visits and hospitalizations related to influenza in infants and young children. *Pediatrics* 2004; 113:585 – 93.

76. Schrag SJ, Shay DK, Gershman K, et al. Multistate surveillance for laboratory-confirmed, influenza-associated hospitalizations in children: 2003 – 2004. *Pediatr Infect Dis J* 2006; 25:395 – 400.

77. Nichol KL, Treanor JJ. Vaccines for seasonal and pandemic influenza. *J Infect Dis* 2006; 194(Suppl 2):S111 – 8.

78. Horcajada JP, Pumarola T, Martinez JA, et al. A nosocomial outbreak of influenza during a period

without influenza epidemic activity. *Eur Respir J* 2003; 21:303 – 7.

79. Leekha S, Zitterkopf NL, Espy MJ, Smith TF, Thompson RL, Sampathkumar P. Duration of influenza A virus shedding in hospitalized patients and implications for infection control. *Infect Control Hosp Epidemiol* 2007; 28:1071 – 6.

80. Sagraera X, Ginovart G, Raspall F, et al. Outbreaks of influenza A virus infection in neonatal intensive care units. *Pediatr Infect Dis J* 2002;21:196 – 200.

81. Salgado CD, Farr BM, Hall KK, Hayden FG. Influenza in the acute hospital setting. *Lancet Infect Dis* 2002; 2:145 – 55.

82. Sartor C, Zandotti C, Romain F, et al. Disruption of services in an internal medicine unit due to a nosocomial influenza outbreak. *Infect Control Hosp Epidemiol* 2002; 23:615 – 9.

83. Slinger R, Dennis P. Nosocomial influenza at a Canadian pediatric hospital from 1995 to 1999: opportunities for prevention. *Infect Control Hosp Epidemiol* 2002; 23:627 – 9.

84. Camps M, Vilella A, Marcos MA, et al. Incidence of respiratory viruses among travelers with a febrile syndrome returning from tropical and subtropical areas. *J Med Virol* 2008; 80:711 – 5.

85. Luna LK, Panning M, Grywna K, Pfeifferle S, Drosten C. Spectrum of viruses and atypical bacteria in intercontinental air travelers with symptoms of acute respiratory infection. *J Infect Dis* 2007; 195:675 – 9.

86. Miller JM, Tam TW, Maloney S, et al. Cruise ships: high-risk passengers and the global spread of new influenza viruses. *Clin Infect Dis* 2000; 31:433 – 8.

87. Mutsch M, Tavernini M, Marx A, et al. Influenza virus infection in travelers to tropical and subtropical countries. *Clin Infect Dis* 2005;40:1282 – 7.

88. Ortiz JR, Wallis TR, Katz MA, et al. No evidence of avian influenza A (H5N1) among returning US travelers. *Emerg Infect Dis* 2007; 13:294 – 7.

89. Uyeki TM, Zane SB, Bodnar UR, et al. Large summertime influenza A outbreak among tourists in Alaska and the Yukon Territory. *Clin Infect Dis* 2003; 36:1095-102.

90. Frank AL, Taber LH, Wells CR, Wells JM, Glezen WP, Paredes A. Patterns of shedding of myxoviruses and paramyxoviruses in children. *J Infect Dis* 1981; 144:433 – 41.

91. Sato M, Hosoya M, Kato K, Suzuki H. Viral shedding in children with influenza virus infections treated with neuraminidase inhibitors. *Pediatr Infect Dis J* 2005; 24:931 – 2.

92. Klimov AI, Rocha E, Hayden FG, Shult PA, Roumillat LF, Cox NJ. Prolonged shedding of amantadine-resistant influenza A viruses by immunodeficient patients: detection by polymerase chain reaction – restriction analysis. *J Infect Dis* 1995; 172:1352 – 5.

93. Weinstock DM, Gubareva LV, Zuccotti G. Prolonged shedding of multidrug-resistant influenza A virus in an immunocompromised patient. *N Engl J Med* 2003; 348:867 – 8.

94. Hota S, McGeer A. Antivirals and the control of influenza outbreaks. *Clin Infect Dis* 2007; 45:1362 – 8.

95. Frayha H, Castriciano S, Mahony J, Chernesky M. Nasopharyngeal swabs and nasopharyngeal aspirates equally effective for the diagnosis of viral respiratory disease in hospitalized children. *J Clin Microbiol* 1989; 27:1387 – 9.

96. Heikkinen T, Marttila J, Salmi AA, Ruuskanen O. Nasal swab versus nasopharyngeal aspirate for isolation of respiratory viruses. *J Clin Microbiol* 2002; 40:4337 – 9.

97. Lambert SB, Whiley DM, O'Neill NT, et al. Comparing nose-throat swabs and nasopharyngeal aspirates collected from children with symptoms for respiratory virus identification using real-time polymerase chain reaction. *Pediatrics* 2008; 122:e615 – 20.

98. Sung RY, Chan PK, Choi KC, et al. Comparative study of nasopharyngeal aspirate and nasal swab specimens for diagnosis of acute viral respiratory infection. *J Clin Microbiol* 2008; 46:3073 – 6.

99. Uyeki TM. Influenza diagnosis and treatment in children: a review of studies on clinically useful tests and antiviral treatment for influenza. *Pediatr Infect Dis J* 2003; 22:164 – 77.

100. Robinson JL, Lee BE, Kothapalli S, Craig WR, Fox JD. Use of throat swab or saliva specimens for detection of respiratory viruses in children. *Clin Infect Dis* 2008; 46:e61 – 4.

101. Simpson JL, Moric I, Wark PA, Johnston SL, Gibson PG. Use of induced sputum for the diagnosis of influenza and infections in asthma: a comparison of diagnostic techniques. *J Clin Virol* 2003; 26:339 – 46.

102. Kimball AM, Foy HM, Cooney MK, Allan ID, Matlock M, Plorde JJ. Isolation of respiratory syncytial and influenza viruses from the sputum of patients hospitalized with pneumonia. *J Infect Dis* 1983; 147:181 – 4.

103. Agoritsas K, Mack K, Bonsu BK, Goodman D, Salamon D, Marcon MJ. Evaluation of the Quidel QuickVue test for detection of influenza A and B viruses in the pediatric emergency medicine setting by use

of three specimen collection methods. *J Clin Microbiol* 2006; 44:2638 – 41.

104. Dale SE, Mayer C, Mayer MC, Menegus MA. Analytical and clinical sensitivity of the 3M rapid detection influenza A+B assay. *J Clin Microbiol* 2008; 46:3804 – 7.

105. Grijalva CG, Poehling KA, Edwards KM, et al. Accuracy and inter-pretation of rapid influenza tests in children. *Pediatrics* 2007; 119: e6 – 11.

106. Hurt AC, Alexander R, Hibbert J, Deed N, Barr IG. Performance of six influenza rapid tests in detecting human influenza in clinical specimens. *J Clin Virol* 2007; 39:132 – 5.

107. Rashid H, Shafi S, Haworth E, et al. Value of rapid testing for influenza among Hajj pilgrims. *Travel Med Infect Dis* 2007; 5:310 – 3.

108. Uyeki TM, Prasad PP, Vukotich C, et al. Low rapid influenza diagnostic test sensitivity. *Clin Infect Dis* (in press).

109. McGeer AJ. Diagnostic testing or empirical therapy for patients hospitalized with suspected influenza: what to do? *Clin Infect Dis* 2009; 48(Suppl 1):S14 – 9.

110. Landry ML, Cohen S, Ferguson D. Real-time PCR compared to Binax NOW and cytospin-immunofluorescence for detection of influenza in hospitalized patients. *J Clin Virol* 2008; 43:148 – 51.

111. Cruz AT, Cazacu AC, Greer JM, Demmler GJ. Rapid assays for the diagnosis of influenza A and B viruses in patients evaluated at a large tertiary care children's hospital during two consecutive winter seasons. *J Clin Virol* 2008; 41:143 – 7.

112. Rahman M, Kieke BA, Vandermause MF, Mitchell PD, Greenlee RT, Belongia EA. Performance of Directigen flu A+B enzyme immunoassay and direct fluorescent assay for detection of influenza infection during the 2004 – 2005 season. *Diagn Microbiol Infect Dis* 2007; 58:413 – 8.

113. Ali T, Scott N, Kallas W, et al. Detection of influenza antigen with rapid antibody-based tests after intranasal influenza vaccination (FluMist). *Clin Infect Dis* 2004; 38:760 – 2.

114. Vesikari T, Karvonen A, Korhonen T, et al. A randomized, double-blind study of the safety, transmissibility and phenotypic and genotypic stability of cold-adapted influenza virus vaccine, SLH. *Pediatr Infect Dis J* 2006; 25:590 – 5.

115. Bright RA, Medina MJ, Xu X, et al. Incidence of adamantane resistance among influenza A (H3N2) viruses isolated worldwide from 1994 to 2005: a cause for concern. *Lancet* 2005; 366:1175 – 81.

116. Bright RA, Shay DK, Shu B, Cox NJ, Klimov AI. Adamantane resistance among influenza A viruses isolated early during the 2005 – 2006 influenza season in the United States. *JAMA* 2006; 295:891 – 4.

117. Deyde VM, Xu X, Bright RA, et al. Surveillance of resistance to adamantanes among influenza A(H3N2) and A(H1N1) viruses isolated worldwide. *J Infect Dis* 2007; 196:249 – 57.

118. Kawai N, Ikematsu H, Iwaki N, et al. A comparison of the effectiveness of zanamivir and oseltamivir for the treatment of influenza A and B. *J Infect* 2008; 56:51 – 7.

119. Sato M, Saito R, Sato I, et al. Effectiveness of oseltamivir treatment among children with influenza A or B virus infections during four successive winters in Niigata City, CZH, Japan. *Tohoku J Exp Med* 2008; 214:113 – 20.

120. Monto AS, McKimm-Breschkin JL, Macken C, et al. Detection of influenza viruses resistant to neuraminidase inhibitors in global surveillance during the first 3 years of their use. *Antimicrob Agents Chemother* 2006; 50:2395 – 402.

121. Neuraminidase Inhibitor Susceptibility Network. Monitoring of neuraminidase inhibitor resistance among clinical influenza virus isolates in Japan during the 2003 – 2006 influenza seasons. *Wkly Epidemiol Rec* 2007; 82:149 – 50.

122. Centers for Disease Control and Prevention. CDC issues interim recommendations for the use of influenza antiviral medications in the setting of oseltamivir resistance among circulating influenza A (H1N1) viruses, 2008 – 09 influenza season. 2008. Available at: <http://www2a.cdc.gov/HAN/ArchiveSys/ViewMsgV.asp?AlertNum00279>. Accessed 28 January 2009.

123. Hauge SH, Dudman SG, Borgen K, Lackenby A, Hungnes O. Oseltamivir-resistant influenza viruses A (H1N1), Norway, 2007 – 08. *Emerg Infect Dis* 2009; 15:155 – 62.

124. Hayden F. Developing new antiviral agents for influenza treatment: what does the future hold? *Clin Infect Dis* 2009; 48(Suppl 1):S3 – 13.

125. Besselaar TG, Dhamari N, Buys A, et al. Widespread oseltamivir resistance in influenza A viruses (H1N1), South Africa. *Emerg Infect Dis* 2008; 14:1809 – 10.

126. Centers for Disease Control and Prevention. Update: influenza activity—United States, September 30, 2007 – February 9, 2008. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep* 2008; 57:179 – 83.

127. Ciancio B, Fernandez de la Hoz K, Kreidl P, et al. Oseltamivir resistance in human seasonal

influenza viruses (A/H1N1) in EU and EFTA countries: an update. *Euro Surveill* 2008; 13:8032.

128. Lackenby A, Hungnes O, Dudman SG, et al. Emergence of resistance to oseltamivir among influenza A(H1N1) viruses in Europe. *Euro Surveill* 2008; 13:8026.

129. Lackenby A, Thompson CI, Democratis J. The potential impact of neuraminidase inhibitor resistant influenza. *Curr Opin Infect Dis* 2008; 21:626 – 38.

130. Nicoll A, Ciancio B, Kramarz P. Observed oseltamivir resistance in seasonal influenza viruses in Europe interpretation and potential implications. *Euro Surveill* 2008; 13:8025.

131. Sheu TG, Deyde VM, Okomo-Adhiambo M, et al. Surveillance for neuraminidase inhibitor resistance among human influenza A and B viruses circulating worldwide from 2004 to 2008. *Antimicrob Agents Chemother* 2008; 52:3284 – 92.

132. Okamoto S, Kamiya I, Kishida K, Shimakawa T, Fukui T, Morimoto T. Experience with oseltamivir for infants younger than 1 year old in Japan. *Pediatr Infect Dis J* 2005; 24:575 – 6.

133. Tamura D, Miura T, Kikuchi Y. Oseltamivir phosphate in infants under 1 year of age with influenza infection. *Pediatr Int* 2005; 47:484.

134. Shalabi M, Abughali N, Abzug M, et al., for the NIAID Collaborative Antiviral Study Group (CASG). Safety of oseltamivir vs. adamantane or rimantadine in children under 1 year of age. In: Program and abstracts of the 45th Annual Meeting of the Infectious Diseases Society of America (San Diego). Alexandria, VA: Infectious Diseases Society of America, 2007.

135. Gilbert BE, Wilson SZ, Knight V, et al. Ribavirin small-particle aerosol treatment of infections caused by influenza virus strains A/Victoria/7/83 (H1N1) and B/Texas/1/84. *Antimicrob Agents Chemother* 1985; 27:309 – 13.

136. Knight V, McClung HW, Wilson SZ, et al. Ribavirin small-particle aerosol treatment of influenza. *Lancet* 1981; 2:945 – 9.

137. McClung HW, Knight V, Gilbert BE, Wilson SZ, Quarles JM, Divine GW. Ribavirin aerosol treatment of influenza B virus infection. *JAMA* 1983; 249:2671-4.

138. Wilson SZ, Gilbert BE, Quarles JM, et al. Treatment of influenza A (H1N1) virus infection with ribavirin aerosol. *Antimicrob Agents Chemother* 1984; 26:200 – 3.

139. Rodriguez WJ, Hall CB, Welliver R, et al. Efficacy and safety of aerosolized ribavirin in young children hospitalized with influenza: a double-blind, multicenter, placebo-controlled trial. *J Pediatr* 1994; 125:129 – 35.

140. Stein DS, Creticos CM, Jackson GG, et al. Oral ribavirin treatment of influenza A and B. *Antimicrob Agents Chemother* 1987; 31:1285 – 7.

141. Hayden FG, Sable CA, Connor JD, Lane J. Intravenous ribavirin by constant infusion for serious influenza and parainfluenzavirus infection. *Antivir Ther* 1996; 1:51 – 6.

142. Ilyushina NA, Hay A, Yilmaz N, Boon AC, Webster RG, Govorkova EA. Oseltamivir-ribavirin combination therapy for highly pathogenic H5N1 influenza virus infection in mice. *Antimicrob Agents Chemother* 2008; 52:3889 – 97.

143. Madren LK, Shipman C, Hayden FG. In vitro inhibitory effects of combinations of anti-influenza agents. *Antivir Chem Chemother* 1995; 6:109 – 13.

144. Jefferson TO, Demicheli V, Di Pietrantonj C, Jones M, Rivetti D.

Neuraminidase inhibitors for preventing and treating influenza in healthy adults. *Cochrane Database Syst Rev* 2006; 3:CD001265.

145. Kaiser L, Wat C, Mills T, Mahoney P, Ward P, Hayden F. Impact of oseltamivir treatment on influenza-related lower respiratory tract complications and hospitalizations. *Arch Intern Med* 2003; 163:1667 – 72.

146. Nordstrom BL, Sung I, Suter P, Szneke P. Risk of pneumonia and other complications of influenza-like illness in patients treated with oseltamivir. *Curr Med Res Opin* 2005; 21:761 – 8.

147. Lee N, Chan PK, Choi KW, et al. Factors associated with early hospital discharge of adult influenza patients. *Antivir Ther* 2007; 12:501 – 8.

148. Jefferson T, Demicheli V, Rivetti D, Jones M, Di Pietrantonj C, Rivetti A. Antivirals for influenza in healthy adults: systematic review. *Lancet* 2006; 367:303 – 13.

149. Monto AS, Webster A, Keene O. Randomized, placebo-controlled studies of inhaled zanamivir in the treatment of influenza A and B: pooled efficacy analysis. *J Antimicrob Chemother* 1999; 44(Suppl B):23 – 9.

150. Lalezari J, Champion K, Keene O, Silagy C. Zanamivir for the treatment of influenza A and B infection in high-risk patients: a pooled analysis of randomized controlled trials. *Arch Intern Med* 2001; 161:212 – 7.

151. Bowles SK, Lee W, Simor AE, et al. Use of oseltamivir during influenza outbreaks in Ontario nursing homes, 1999 – 2000. *J Am Geriatr Soc* 2002; 50:608 – 16.
152. Chemaly RF, Torres HA, Aguilera EA, et al. Neuraminidase inhibitors improve outcome of patients with leukemia and influenza: an observational study. *Clin Infect Dis* 2007; 44:964 – 7.
153. Nichols WG. Combating infections in hematopoietic stem cell transplant recipients. *Expert Rev Anti Infect Ther* 2003; 1:57 – 73.
154. Nichols WG. Management of infectious complications in the hematopoietic stem cell transplant recipient. *J Intensive Care Med* 2003; 18:295 – 312.
155. Blumentals WA, Schulman KL. Impact of oseltamivir on the incidence of secondary complications of influenza in adolescent and adult patients: results from a retrospective population-based study. *Curr Med Res Opin* 2007; 23:2961 – 70.
156. Orzeck EA, Shi N, Blumentals WA. Oseltamivir and the risk of influenza-related complications and hospitalizations in patients with diabetes. *Clin Ther* 2007; 29:2246 – 55.
157. Cooper NJ, Sutton AJ, Abrams KR, Wailoo A, Turner D, Nicholson KG. Effectiveness of neuraminidase inhibitors in treatment and prevention of influenza A and B: systematic review and meta-analyses of randomised controlled trials. *BMJ* 2003; 326:1235.
158. Carrat F, Vergu E, Ferguson NM, et al. Time lines of infection and disease in human influenza: a review of volunteer challenge studies. *Am J Epidemiol* 2008; 167:775 – 85.
159. Hayden FG, Treanor JJ, Fritz RS, et al. Use of the oral neuraminidase inhibitor oseltamivir in experimental human influenza: randomized controlled trials for prevention and treatment. *JAMA* 1999; 282:1240 – 6.
160. Treanor JJ, Hayden FG, Vrooman PS, et al. Efficacy and safety of the oral neuraminidase inhibitor oseltamivir in treating acute influenza: a randomized controlled trial. US Oral Neuraminidase Study Group. *JAMA* 2000; 283:1016 – 24.
161. Aoki FY, Macleod MD, Paggiaro P, et al. Early administration of oral oseltamivir increases the benefits of influenza treatment. *J Antimicrob Chemother* 2003; 51:123 – 9.
162. Hayden FG, Osterhaus AD, Treanor JJ, et al. Efficacy and safety of the neuraminidase inhibitor zanamivir in the treatment of influenza virus infections. GG167 Influenza Study Group. *N Engl J Med* 1997; 337:874 – 80.
163. McGeer A, Green KA, Plevneshi A, et al. Antiviral therapy and outcomes of influenza requiring hospitalization in Ontario, Canada. *Clin Infect Dis* 2007; 45:1568 – 75.
164. Whitley RJ, Hayden FG, Reisinger KS, et al. Oral oseltamivir treatment of influenza in children. *Pediatr Infect Dis J* 2001; 20:127 – 33.
165. Johnston SL, Ferrero F, Garcia ML, Dutkowski R. Oral oseltamivir improves pulmonary function and reduces exacerbation frequency for influenza-infected children with asthma. *Pediatr Infect Dis J* 2005; 24:225 – 32.
166. Barr CE, Schulman K, Iacuzio D, Bradley JS. Effect of oseltamivir on the risk of pneumonia and use of health care services in children with clinically diagnosed influenza. *Curr Med Res Opin* 2007; 23:523 – 31.
167. Hedrick JA, Barzilai A, Behre U, et al. Zanamivir for treatment of symptomatic influenza A and B infection in children five to twelve years of age: a randomized controlled trial. *Pediatr Infect Dis J* 2000; 19:410 – 7.
168. Randomised trial of efficacy and safety of inhaled zanamivir in treatment of influenza A and B virus infections. The MIST (Management of Influenza in the Southern Hemisphere Trialists) Study Group. *Lancet* 1998; 352:1877 – 81.
169. Makela MJ, Pauksens K, Rostila T, et al. Clinical efficacy and safety of the orally inhaled neuraminidase inhibitor zanamivir in the treatment of influenza: a randomized, double-blind, placebo-controlled European study. *J Infect* 2000; 40:42 – 8.
170. Monto AS, Fleming DM, Henry D, et al. Efficacy and safety of the neuraminidase inhibitor zanamivir in the treatment of influenza A and B virus infections. *J Infect Dis* 1999; 180:254 – 61.
171. Sugaya N, Tamura D, Yamazaki M, et al. Comparison of the clinical effectiveness of oseltamivir and zanamivir against influenza virus infection in children. *Clin Infect Dis* 2008; 47:339 – 45.
172. Kiso M, Mitamura K, Sakai-Tagawa Y, et al. Resistant influenza A viruses in children treated with oseltamivir: descriptive study. *Lancet* 2004; 364:759 – 65.
173. Stephenson I, Democratis J, Lackenby A, et al. Neuraminidase inhibitor resistance after oseltamivir treatment of acute influenza A and B in children. *Clin Infect Dis* 2009 (Epub ahead of print).
174. Baz M, Abed Y, McDonald J, Boivin G. Characterization of multidrug-resistant influenza

- A/H3N2 viruses shed during 1 year by an immunocompromised child. *Clin Infect Dis* 2006; 43:1555 – 61.
175. Ison MG, Gubareva LV, Atmar RL, Treanor J, Hayden FG. Recovery of drug-resistant influenza virus from immunocompromised patients: a case series. *J Infect Dis* 2006; 193:760 – 4.
176. Hatakeyama S, Sugaya N, Ito M, et al. Emergence of influenza B viruses with reduced sensitivity to neuraminidase inhibitors. *JAMA* 2007; 297:1435 – 42.
177. van der Vries E, van den Berg B, Schutten M. Fatal oseltamivir-resistant influenza virus infection. *N Engl J Med* 2008; 359:1074 – 6.
178. Roche. Oseltamivir (package insert). Nutley, NJ: Roche, 2008. Available at: <http://www.rocheusa.com/products/tamiflu/pi.pdf>.
179. US Food and Drug Administration. FDA Pediatric Advisory Committee meeting on adverse event reports, focusing on neuropsychiatric and behavioral events, for Tamiflu (oseltamivir) (FDA transcript). 2007.
180. Schnirring L. Japanese study finds no behavioral effects from Tamiflu. 2008. Available at: <http://www.cidrap.umn.edu/cidrap/content/influenza/panflu/news/jul1108tamiflu-br.html>. Accessed 21 November 2008.
181. McGeer AJ, Lee W, Loeb M, et al. Adverse effects of amantadine and oseltamivir used during respiratory outbreaks in a center for developmentally disabled adults. *Infect Control Hosp Epidemiol* 2004; 25:955 – 61.
182. GSK. Zanamivir (package insert). Philadelphia: GSK, 2008. Available at: http://us.gsk.com/products/assets/us_relenza.pdf.
183. Monto AS, Fleming DM, Henry D, et al. Efficacy and safety of the neuraminidase inhibitor zanamivir in the treatment of influenza A and B virus infections. *J Infect Dis* 1999; 180:254 – 61.
184. Moscona A. Neuraminidase inhibitors for influenza. *N Engl J Med* 2005; 353:1363-73.
185. Williamson JC, Pegram PS. Respiratory distress associated with zanamivir. *N Engl J Med* 2000; 342:661 – 2.
186. Murphy KR, Elvindson A, Pauksens K, Stein WJ. Efficacy and safety of inhaled zanamivir for the treatment of influenza in patients with asthma or chronic obstructive pulmonary disease: a double-blind, randomised, placebo-controlled, multicentre study. *Clin Drug Investig* 2000; 20:337 – 49.
187. Mandell LA, Wunderink RG, Anzueto A, et al. Infectious Diseases Society of America/American Thoracic Society consensus guidelines on the management of community-acquired pneumonia in adults. *Clin Infect Dis* 2007; 44(Suppl 2):S27 – 72.
188. Hayden FG, Pavia AT. Antiviral management of seasonal and pandemic influenza. *J Infect Dis* 2006; 194(Suppl 2):S119 – 26.
189. Oseltamivir, amantadine (review) and zanamivir for the prophylaxis of influenza. London: National Institute for Health and Clinical Excellence, 2008.
190. Hayden FG, Belshe RB, Clover RD, Hay AJ, Oakes MG, Soo W. Emergence and apparent transmission of rimantadine-resistant influenza A virus in families. *N Engl J Med* 1989; 321:1696 – 702.
191. Hayden FG, Gubareva LV, Monto AS, et al. Inhaled zanamivir for the prevention of influenza in families. Zanamivir Family Study Group. *N Engl J Med* 2000; 343:1282 – 9.
192. Monto AS, Pichichero ME, Blanckenberg SJ, et al. Zanamivir prophylaxis: an effective strategy for the prevention of influenza types A and B within households. *J Infect Dis* 2002; 186:1582 – 8.
193. Hayden FG, Belshe R, Villanueva C, et al. Management of influenza in households: a prospective, randomized comparison of oseltamivir treatment with or without postexposure prophylaxis. *J Infect Dis* 2004; 189:440 – 9.
194. Welliver R, Monto AS, Carewicz O, et al. Effectiveness of oseltamivir in preventing influenza in household contacts: a randomized controlled trial. *JAMA* 2001; 285:748 – 54.
195. Rubin MS, Nivin B, Ackelsberg J. Effect of timing of amantadine chemoprophylaxis on severity of outbreaks of influenza A in adult long-term care facilities. *Clin Infect Dis* 2008; 47:47 – 52.
196. Peters PH Jr, Gravenstein S, Norwood P, et al. Long-term use of oseltamivir for the prophylaxis of influenza in a vaccinated frail older population. *J Am Geriatr Soc* 2001; 49:1025 – 31.
197. Monto AS, Rothhoff J, Teich E, et al. Detection and control of influenza outbreaks in well-vaccinated nursing home populations. *Clin Infect Dis* 2004; 39:459 – 64.
198. Gravenstein S, Drinka P, Osterweil D, et al. Inhaled zanamivir versus rimantadine for the control of influenza in a highly vaccinated long-term care population. *J Am Med Dir Assoc* 2005; 6:359 – 66.
199. Chemaly RF, Ghosh S, Bodey GP, et al. Respiratory viral infections in adults with hematologic malignancies and human stem cell transplantation recipients: a retrospective study at a major cancer center.

Medicine (Baltimore) 2006; 85:278 – 87.

200. Vu D, Peck AJ, Nichols WG, et al. Safety and tolerability of oseltamivir prophylaxis in hematopoietic stem cell transplant recipients: a retrospective case-control study. *Clin Infect Dis* 2007; 45:187 – 93.

201. Gross PA, Hermogenes AW, Sacks HS, Lau J, Levandowski RA. The efficacy of influenza vaccine in elderly persons: a meta-analysis and review of the literature. *Ann Intern Med* 1995; 123:518 – 27.

202. Nichol KL, Margolis KL, Wouremna J, von Sternberg T. Effectiveness of influenza vaccine in the elderly. *Gerontology* 1996; 42:274 – 9.

203. Tasker SA, Treanor JJ, Paxton WB, Wallace MR. Efficacy of influenza vaccination in HIV-infected persons: a randomized, double-blind, placebo-controlled trial. *Ann Intern Med* 1999; 131:430 – 3.

204. Yamanaka H, Teruya K, Tanaka M, et al. Efficacy and immunologic responses to influenza vaccine in HIV-1 – infected patients. *J Acquir Immune Defic Syndr* 2005; 39:167 – 73.

205. Kroon FP, van Dissel JT, de Jong JC, Zwinderman K, van Furth R. Antibody response after influenza vaccination in HIV-infected individuals: a consecutive 3-year study. *Vaccine* 2000; 18:3040 – 9.

206. Smith PW, Bennett G, Bradley S, et al. SHEA/APIC guideline: infection prevention and control in the long-term care facility, July 2008. *Infect Control Hosp Epidemiol* 2008; 29:785 – 814.

207. Bradley SF. Prevention of influenza in long-term-care facilities. Long-Term-Care Committee of the Society for Healthcare Epidemiology of America. *Infect Control Hosp Epidemiol* 1999; 20:629 – 37.

208. Sneller VP, Izurieta H, Bridges CB, et al. Prevention and control of vaccine-preventable diseases in long-term care facilities. *J Am Med Dir Assoc* 2000;S1-37.

209. Drinka PJ, Krause P, Nest L, Goodman BM, Gravenstein S. Risk of acquiring influenza A in a nursing home from a culture-positive roommate. *Infect Control Hosp Epidemiol* 2003; 24:872 – 4.

210. Bridges CB, Kuehnert MJ, Hall CB. Transmission of influenza: implications for control in health care settings. *Clin Infect Dis* 2003; 37:1094 – 101.

211. Gomolin IH, Leib HB, Arden NH, Sherman FT. Control of influenza outbreaks in the nursing home: guidelines for diagnosis and management. *J Am Geriatr Soc* 1995; 43:71 – 4.

212. Siegel J, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L; the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee. 2007 Guideline for isolation precautions: preventing transmission of infectious agents in healthcare settings. 2007. Available at: <http://www.cdc.gov/ncidod/dhqp/pdf/guidelines/isolation2007pdf>. Accessed 4 March 2009.

213. Zadeh MM, Buxton Bridges C, Thompson WW, Arden NH, Fukuda K. Influenza outbreak detection and control measures in nursing homes in the United States. *J Am Geriatr Soc* 2000; 48:1310 – 5.

214. Bridges CB, Harper S. The full-court press for influenza prevention in elderly persons. *Clin Infect Dis* 2004; 39:465 – 7.

215. Drinka PJ, Gravenstein S, Krause P, et al. Non-influenza respiratory viruses may overlap and obscure influenza activity. *J Am Geriatr Soc* 1999; 47:1087 – 93.

216. Ellis SE, Coffey CS, Mitchel EF Jr, Dittus RS, Griffin MR. Influenza- and respiratory syncytial virus – associated morbidity and mortality in the nursing home population. *J Am Geriatr Soc* 2003; 51:761 – 7.

217. Lee C, Loeb M, Phillips A, et al. Zanamivir use during transmission of amantadine-resistant influenza A in a nursing home. *Infect Control Hosp Epidemiol* 2000; 21:700 – 4.

218. Parker R, Loewen N, Skowronski D. Experience with oseltamivir in the control of a nursing home influenza B outbreak. *Can Commun Dis Rep* 2001; 27:37 – 40.

219. Schilling M, Povinelli L, Krause P, et al. Efficacy of zanamivir for chemoprophylaxis of nursing home influenza outbreaks. *Vaccine* 1998; 16:1771 – 4.

220. van der Sande MA, Ruijs WL, Meijer A, Cools HJ, van der Plas SM. Use of oseltamivir in Dutch nursing homes during the 2004 – 2005 influenza season. *Vaccine* 2006; 24:6664 – 9.

221. Cohen NJ, Morita JY, Plate DK, et al. Control of an outbreak due to an adamantane-resistant strain of influenza A (H3N2) in a chronic care facility. *Infection* 2008; 36:458 – 62.

222. Monto AS, Ohmit SE, Hornbuckle K, Pearce CL. Safety and efficacy of long-term use of rimantadine for prophylaxis of type A influenza in nursing homes. *Antimicrob Agents Chemother* 1995; 39:2224 – 8.

223. Ong AK, Hayden FG. John F. Enders lecture 2006: antivirals for influenza. *J Infect Dis* 2007; 196:181 – 90.

224. Whitley RJ, Monto AS. Prevention and treatment of influenza in high-risk groups: children, pregnant women, immunocompromised hosts, and nursing home residents. *J Infect Dis* 2006; 194(Suppl 2):S133 – 8.

225. Risebrough NA, Bowles SK, Simor AE, McGeer A, Oh PI. Economic evaluation of oseltamivir phosphate for postexposure prophylaxis of influenza in long-term care facilities. *J Am Geriatr Soc* 2005; 53:444 – 51.
226. Carman WF, Elder AG, Wallace LA, et al. Effects of influenza vaccination of health-care workers on mortality of elderly people in long-term care: a randomised controlled trial. *Lancet* 2000; 355:93 – 7.
227. Potter J, Stott DJ, Roberts MA, et al. Influenza vaccination of health care workers in long-term-care hospitals reduces the mortality of elderly patients. *J Infect Dis* 1997; 175:1 – 6.
228. Pachucki CT, Pappas SA, Fuller GF, Krause SL, Lentino JR, Schaaff DM. Influenza A among hospital personnel and patients: implications for recognition, prevention, and control. *Arch Intern Med* 1989; 149:77 – 80.
229. Drinka PJ, Gravenstein S, Schilling M, Krause P, Miller BA, Shult P. Duration of antiviral prophylaxis during nursing home outbreaks of influenza A: a comparison of 2 protocols. *Arch Intern Med* 1998;158:2155 – 9.

WHO GUIDELINES FOR PHARMACOLOGICAL MANAGEMENT OF PANDEMIC INFLUENZA A (H1N1) 2009 AND OTHER INFLUENZA VIRUSES (FEBRUARY 2010)

1. Abdel-Ghafar AN, Chotpitayasunondh T, Gao Z, Hayden FG, Nguyen DH, de Jong MD, et al. Update on avian influenza A (H5N1) virus infection in humans. *N Engl J Med* 2008;358(3):261-73.
2. Alves Galvao MG, Rocha Crispino Santos MA, Alves da Cunha AJ. Amantadine and rimantadine for influenza A in children and the elderly. *Cochrane Database Syst Rev* 2008(1):CD002745.
3. Barr CE, Schulman K, Iacuzio D, Bradley JS. Effect of oseltamivir on the risk of pneumonia and use of health care services in children with clinically diagnosed influenza. *Curr Med Res Opin* 2007;23(3):523-31.
4. Belay ED, Bresee JS, Holman RC, Khan AS, Shahriari A, Schonberger LB. Reye's syndrome in the United States from 1981 through 1997. *N Engl J Med* 1999;340(18):1377-82.
5. Beliaev AL, Burtseva EI, Slepishkin AN, Beliaeva NA, Nosik NN, Lavrukhina LA, et al. [Arbidole—a new drug for prevention of influenza and acute viral respiratory infections in children]. *Vestn Ross Akad Med Nauk* 1996(8):34-7.
6. Bell M, Hunter JM, Mostafa SM. Nebulised ribavirin for influenza B viral pneumonia in a ventilated immunocompromised adult. *Lancet* 1988;2(8619):1084-5.
7. Bernard GR, Luce JM, Sprung CL, Rinaldo JE, Tate RM, Sibbald WJ, et al. High-dose corticosteroids in patients with the adult respiratory distress syndrome. *N Engl J Med* 1987;317(25):1565-70.
8. Bernstein DI, Reuman PD, Sherwood JR, Young EC, Schiff GM. Ribavirin small-particle aerosol treatment of influenza B virus infection. *Antimicrob Agents Chemother* 1988;32(5):761-4.
9. Birnkrant D, Cox E. The Emergency Use Authorization of peramivir for treatment of 2009 H1N1 influenza. *N Engl J Med* 2009;361(23):2204-7.
10. Blumentals WA, Song X. The safety of oseltamivir in patients with influenza: analysis of healthcare claims data from six influenza seasons. *MedGenMed* 2007;9(4):23.
11. Boriskin YS, Leneva IA, Pecheur EI, Polyak SJ. Arbidol: a broad-spectrum antiviral compound that blocks viral fusion. *Curr Med Chem* 2008;15(10):997-1005.
12. Bowles SK, Lee W, Simor AE, Vearncombe M, Loeb M, Tamblyn S, et al. Use of oseltamivir during influenza outbreaks in Ontario nursing homes, 1999-2000. *J Am Geriatr Soc* 2002;50(4):608-16.
13. Burch J, Paulden M, Conti S, Stock C, Corbett M, Welton NJ, et al. Antiviral drugs for the treatment of influenza: a systematic review and economic evaluation. *Health Technol Assess* 2009;13(58):1-265, iii-iv.
14. Burch J, Conti for the CRD/CHE Technology Assessment Group (Centre for Reviews and Dissemination/Centre for Health Economics), University of York. Influenza – zanamivir,

- amantadine and oseltamivir (review): assessment report. <http://www.nice.org.uk/Guidance/TA168>, 2008.
15. Cao B, Li XW, Mao Y, Wang J, Lu HZ, Chen YS, et al. Clinical features of the initial cases of 2009 pandemic influenza A (H1N1) virus infection in China. *N Engl J Med* 2009;361(26):2507-17.
 16. Carter MJ. A rationale for using steroids in the treatment of severe cases of H5N1 avian influenza. *J Med Microbiol* 2007;56(Pt 7):875-83.
 17. Casscells SW, Granger E, Kress AM, Linton A, Madjid M, Cottrell L. Use of oseltamivir after influenza infection is associated with reduced incidence of recurrent adverse cardiovascular outcomes among military health system beneficiaries with prior cardiovascular diseases. *Circ Cardiovasc Qual Outcomes* 2009;2(2):108-15.
 18. CDC, Update: drug susceptibility of swine-origin influenza A (H1N1) viruses, April 2009. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep* 2009;58(16):433-5.
 19. CDC, Reye syndrome – Ohio, Michigan. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep* 1980;29.
 20. Chan-Tack KM, Murray JS, Birnkrant DB. Use of ribavirin to treat influenza. *N Engl J Med* 2009;361(17):1713-4.
 21. Cole JA, Loughlin JE, Ajene AN, Rosenberg DM, Cook SE, Walker AM. The effect of zanamivir treatment on influenza complications: a retrospective cohort study. *Clin Ther* 2002;24(11):1824-39.
 22. Denholm JT, Gordon CL, Johnson PD, Hewagama SS, Stuart RL, Aboltins C, et al. Hospitalised adult patients with pandemic (H1N1) 2009 influenza in Melbourne, Australia. *Med J Aust* 2010;192(2):84-6.
 23. de Serres, G., Shedding of novel 2009 pandemic H1N1 (nH1N1)v Virus at one week post illness onset, Abstract K-1918a. 49th Interscience Conference on Antimicrobial Agents and Chemotherapy (ICAAC) 2009 12th – 15th Sept; San Francisco, CA.
 24. Dominguez-Cherit G, Lapinsky SE, Macias AE, Pinto R, Espinosa- Perez L, de la Torre A, et al. Critically Ill patients with 2009 influenza A(H1N1) in Mexico. *JAMA* 2009;302(17):1880-7.
 25. Drinevskii VP, Osidak LV, Natsina VK, Afanas'eva OI, Mil'kint KK, Danini GV, et al. [Chemotherapeutics for treatment of influenza and other viral respiratory tract infections in children]. *Antibiot Khimioter* 1998;43(9):29-34.
 26. Dutkowski R, et al. High-Dose Oseltamivir Regimens Are Well Tolerated by Healthy Adults. Abstract V-1062. 49th Interscience Conference on Antimicrobial Agents and Chemotherapy (ICAAC) 2009 12th – 15th Sept; San Francisco, CA.
 27. Echevarria-Zuno S, Mejia-Arangure JM, Mar-Obeso AJ, Grajales-Muniz C, Robles-Perez E, Gonzalez-Leon M, et al. Infection and death from influenza A H1N1 virus in Mexico: a retrospective analysis. *Lancet* 2009. [epub in print].
 28. Electronic Medicines Compendium, Copegus 200mg Film-coated Tablets – Summary of Product Characteristics (SPC) – electronic Medicines Compendium (eMC). Accessed 6th Nov 2009 at <http://emc.medicines.org.uk/document.aspx?documentId=11755>.
 29. Englund J, Zerr D, Heath J, et al. Oseltamivir-resistant novel influenza A (H1N1) virus infection in two immunosuppressed patients – Seattle, Washington, 2009. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep* 2009;58(32):893-6.
 30. Freemantle N, Calvert M. What can we learn from observational studies of oseltamivir to treat influenza in healthy adults? *BMJ* 2009;339:b5248.
 31. French DD, Margo CE. Postmarketing surveillance of corneal edema, Fuchs dystrophy, and amantadine use in the Veterans Health Administration. *Cornea* 2007;26(9):1087-9.
 32. Gagarinova VM, Ignat'eva GS, Sinitskaia LV, Ivanova AM, Rodina MA, Tur'eva AV. [The new chemical preparation arbidol: its prophylactic efficacy during influenza epidemics]. *Zh Mikrobiol Epidemiol Immunobiol* 1993(5):40-3.
 33. Gooskens J, Jonges M, Claas EC, Meijer A, van den Broek PJ, Kroes AM. Morbidity and mortality associated with nosocomial transmission of oseltamivir-resistant influenza

- A(H1N1) virus. *JAMA* 2009;301(10):1042-6.
34. Gums JG, Pelletier EM, Blumentals WA. Oseltamivir and influenza-related complications, hospitalization and healthcare expenditure in healthy adults and children. *Expert Opin Pharmacother* 2008;9(2):151-61.
 35. Guskova TA, Leneva IA, Fedyakina IT, Chistyakov VV, Glushkov RG, *Chem. Pharm. J. (Russian)*, 1999, 6, 14.
 36. Halpin TJ, Holtzauer FJ, Campbell RJ, Hall LJ, Correa-Villasenor A, Lanese R, et al. Reye's syndrome and medication use. *JAMA* 1982;248(6):687-91.
 37. Hanshaoworakul W, Simmerman JM, Narueponjirakul U, Sanasuttipun W, Shinde V, Kaewchana S, et al. Severe human influenza infections in Thailand: oseltamivir treatment and risk factors for fatal outcome. *PLoS One* 2009;4(6):e6051.
 38. Hayden FG, Sable CA, Connor JD, Lane J. Intravenous ribavirin by constant infusion for serious influenza and parainfluenzavirus infection. *Antivir Ther* 1996;1(1):51-6.
 39. Hayden FG. Prevention and treatment of influenza in immunocompromised patients. *Am J Med* 1997;102(3A):55-60; discussion 75-6.
 40. Hedrick JA, Barzilai A, Behre U, Henderson FW, Hammond J, Reilly L, et al. Zanamivir for treatment of symptomatic influenza A and B infection in children five to twelve years of age: a randomized controlled trial. *Pediatr Infect Dis J* 2000;19(5):410-7.
 41. Jain S, Kamimoto L, Bramley AM, Schmitz AM, Benoit SR, Louie J, et al. Hospitalized patients with 2009 H1N1 influenza in the United States, April – June 2009. *N Engl J Med* 2009;361(20):1935-44.
 42. Jamieson DJ, Honein MA, Rasmussen SA, Williams JL, Swerdlow DL, Biggerstaff MS, et al. H1N1 2009 influenza virus infection during pregnancy in the USA. *Lancet* 2009;374(9688):451-8.
 43. Jefferson T, Demicheli V, Di Pietrantonj C, Rivetti D. Amantadine and rimantadine for influenza A in adults. *Cochrane Database Syst Rev* 2006(2):CD001169.
 44. Jefferson T, Jones M, Doshi P, Del Mar C. Neuraminidase inhibitors for preventing and treating influenza in healthy adults: systematic review and meta-analysis. *BMJ* 2009;339:b5106.
 45. Kaiser L, Keene ON, Hammond JM, Elliott M, Hayden FG. Impact of zanamivir on antibiotic use for respiratory events following acute influenza in adolescents and adults. *Arch Intern Med* 2000;160(21):3234-40.
 46. Kaiser L, Wat C, Mills T, Mahoney P, Ward P, Hayden F. Impact of oseltamivir treatment on influenza-related lower respiratory tract complications and hospitalizations. *Arch Intern Med* 2003;163(14):1667-72.
 47. Kawai N, Ikematsu H, Iwaki N, Maeda T, Kawashima T, Hirotsu N, et al. Comparison of the effectiveness of Zanamivir and Oseltamivir against influenza A/H1N1, A/H3N2, and B. *Clin Infect Dis* 2009;48(7):996-97.
 48. Kawai N, Ikematsu H, Hirotsu N, Maeda T, Kawashima T, Tanaka O, et al. Clinical effectiveness of oseltamivir and zanamivir for treatment of influenza A virus subtype H1N1 with the H274Y mutation: a Japanese, multicenter study of the 2007 – 2008 and 2008 – 2009 influenza seasons. *Clin Infect Dis* 2009;49(12):1828-35.
 49. Keyser LA, Karl M, Nafziger AN, Bertino JS, Jr. Comparison of central nervous system adverse effects of amantadine and rimantadine used as sequential prophylaxis of influenza A in elderly nursing home patients. *Arch Intern Med* 2000;160(10):1485-8.
 50. Khazeni N, Hutton DW, Garber AM, Hupert N, Owens DK. Effectiveness and costeffectiveness of vaccination against pandemic influenza (H1N1) 2009. *Ann Intern Med* 2009;151(12):829-39.
 51. Kidd IM, Down J, Nastouli E, Shulman R, Grant PR, Howell DC, et al. H1N1 pneumonitis treated with intravenous zanamivir. *Lancet* 2009;374(9694):1036.
 52. Kimberlin DW, Shalabi M, Abzug MJ, Lang D, Jacobs RF, Storch G, et al. Safety of Oseltamivir Compared With the Adamantanes in Children Less Than 12 Months of Age.

- Pediatr Infect Dis J* 2009. [epub ahead of print].
53. Kitching A, Roche A, Balasegaram S, Heathcock R, Maguire H. Oseltamivir adherence and side effects among children in three London schools affected by influenza A(H1N1)v, May 2009 – an internet-based cross-sectional survey. *Euro Surveill* 2009;14(30):19287.
 54. Knight V, McClung HW, Wilson SZ, Waters BK, Quarles JM, Cameron RW, et al. Ribavirin Small-particle aerosol treatment of influenza. *Lancet* 1981;2(8253):945-9.
 55. Kolobukhina LV, Merkulova LN, Shchelkanov M, Burtseva EI, Isaeva EI, Malyshev NA, et al. [Efficacy of ingavirin in adults with influenza]. *Ter Arkh* 2009;81(3):51-4.
 56. Kramarev SA, Palatnaya LA, Litus VI, *Rus. Med. J. (Russian)*, 2003, 21, 1050.
 57. Kubar, OI, Stepanova, LA, Safonova, LS, Rosaeva, NR, IVth Russian National Congress “Man and Medicine”, Moscow, 1997, p. 269.
 58. Lee N, Chan PK, Hui DS, Rainer TH, Wong E, Choi KW, et al. Viral loads and duration of viral shedding in adult patients hospitalized with influenza. *J Infect Dis* 2009;200(4):492-500.
 59. Lee N, Chan PK, Choi KW, Lui G, Wong B, Cockram CS, et al. Factors associated with early hospital discharge of adult influenza patients. *Antivir Ther* 2007;12(4):501-8.
 60. Li IW, Hung IF, To KK, Chan KH, Wong SS, Chan JF, et al. The natural viral load profile of patients with pandemic swine-origin influenza A H1N1 2009 (pH1N1) and the effect of oseltamivir treatment. *Chest* 2010 [epub ahead of print].
 61. Libster R, Bugna J, Coviello S, Hijano DR, Dunaiewsky M, Reynoso N, et al. Pediatric hospitalizations associated with 2009 pandemic influenza A (H1N1) in Argentina. *N Engl J Med* 2010;362(1):45-55.
 62. Liem NT, Tung CV, Hien ND, Hien TT, Chau NQ, Long HT, et al. Clinical features of human influenza A (H5N1) infection in Vietnam: 2004-2006. *Clin Infect Dis* 2009;48(12):1639-46.
 63. Louie JK, Acosta M, Jamieson DJ, Honein MA. Severe 2009 H1N1 influenza in pregnant and postpartum women in California. *N Engl J Med* 2010;362(1):27-35.
 64. Louie JK, Acosta M, Winter K, Jean C, Gavali S, Schechter R, et al. Factors associated with death or hospitalization due to pandemic 2009 influenza A(H1N1) infection in California. *JAMA* 2009;302(17):1896-902.
 65. Lye, D., Oseltamivir therapy and viral shedding in pandemic (H1N1) 2009. Abstract V-1269c. 49th Interscience Conference on Antimicrobial Agents and Chemotherapy (ICAAC) 2009 12th – 15th Sept; San Francisco, CA.
 66. Madjid M, Curkendall S, Blumentals WA. The influence of oseltamivir treatment on the risk of stroke after influenza infection. *Cardiology* 2009;113(2):98-107.
 67. MEDA. Position paper: Ribavirin for treatment of influenza. *Virazole* 12. June 2009.
 68. McGeer A, Green KA, Plevneshi A, Shigayeva A, Siddiqi N, Raboud J, et al. Antiviral therapy and outcomes of influenza requiring hospitalization in Ontario, Canada. *Clin Infect Dis* 2007;45(12):1568-75.
 69. Nichols WG, Guthrie KA, Corey L, Boeckh M. Influenza infections after hematopoietic stem cell transplantation: risk factors, mortality, and the effect of antiviral therapy. *Clin Infect Dis* 2004;39(9):1300-6.
 70. Nordstrom BL, Oh K, Sacks ST, L'Italien GJ. Skin reactions in patients with influenza treated with oseltamivir: a retrospective cohort study. *Antivir Ther* 2004;9(2):187-95.
 71. Nordstrom BL, Sung I, Suter P, Szeke P. Risk of pneumonia and other complications of influenza-like illness in patients treated with oseltamivir. *Curr Med Res Opin* 2005;21(5):761-8.
 72. Orzech EA, Shi N, Blumentals WA. Oseltamivir and the risk of influenza-related complications and hospitalizations in patients with diabetes. *Clin Ther* 2007;29(10):2246-55.
 73. Osterlund P, Pirhonen J, Ikonen N, Ronkko E, Strengell M, Makela SM, et al. Pandemic H1N1 2009 influenza A virus induces weak cytokine responses in human macrophages and dendritic cells and is highly sensitive to the antiviral actions of interferons. *J Virol* 2010;84(3):1414-22.

74. Peters PH, Moscona A, Schulman KL, Barr CE. Study of the impact of oseltamivir on the risk for pneumonia and other outcomes of influenza, 2000 – 2005. *Medscape J Med* 2008;10(6):131.
75. Piedra PA, Schulman KL, Blumentals WA. Effects of oseltamivir on influenza-related complications in children with chronic medical conditions. *Pediatrics* 2009;124(1):170-8.
76. Quispe-Laime AM, Bracco JD, Barberio PA, Campagne CG, Rolfo VE, Umberger R, et al. H1N1 influenza A virus- associated acute lung injury: response to combination oseltamivir and prolonged corticosteroid treatment. *Intensive Care Med* 2010;36(1):33-41.
77. Rello J, Rodriguez A, Ibanez P, Socias L, Cebrian J, Marques A, et al. Intensive care adult patients with severe respiratory failure caused by Influenza A (H1N1)v in Spain. *Crit Care* 2009;13(5):R148.
78. Riner A, Chan-Tack KM, Murray JS. Original research: Intravenous ribavirin – review of the FDA’s Emergency Investigational New Drug Database (1997-2008) and literature review. *Postgrad Med* 2009;121(3):139-46.
79. Rodriguez WJ, Hall CB, Welliver R, Simoes EA, Ryan ME, Stutman H, et al. Efficacy and safety of aerosolized ribavirin in young children hospitalized with influenza: a double-blind, multicenter, placebo- controlled trial. *J Pediatr* 1994;125(1):129-35.
80. Sessler CN, Gray ND. Intensive care management of life- threatening avian influenza A (H5N1). *Respirology* 2008;13 Suppl 1:S27-32.
81. Shun-Shin M, Thompson M, Heneghan C, Perera R, Harnden A, Mant D. Neuraminidase inhibitors for treatment and prophylaxis of influenza in children: systematic review and meta-analysis of randomised controlled trials. *BMJ* 2009;339:b3172.
82. Shuster AM, Shumilov VI, Shevtsov VA, Mar’in GG, Kozlov VN. [Arbidol used in the prophylaxis of acute respiratory viral infections and their complications in servicemen]. *Voen Med Zh* 2004;325(9):44-5, 80.
83. Slopen ME, Mosquera MC, Balter S, Kerker BD, Marx MA, Pfeiffer MR, et al. Patients hospitalized with 2009 pandemic influenza A (H1N1) – New York City, May 2009. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep* 2010;58(51):1436-40.
84. Smith CB, Charette RP, Fox JP, Cooney MK, Hall CE. Lack of effect of oral ribavirin in naturally occurring influenza A virus (H1N1) infection. *J Infect Dis* 1980;141(5):548-54.
85. Starko KM, Ray CG, Dominguez LB, Stromberg WL, Woodall DF. Reye’s syndrome and salicylate use. *Pediatrics* 1980;66(6):859-64.
86. Steel J, Staeheli P, Mubareka S, Garcia-Sastre A, Palese P, Lowen AC. Transmission of pandemic H1N1 influenza virus and impact of prior exposure to seasonal strains or interferon treatment. *J Virol* 2010;84(1):21-6.
87. Stein DS, Creticos CM, Jackson GG, Bernstein JM, Hayden FG, Schiff GM, et al. Oral ribavirin treatment of influenza A and B. *Antimicrob Agents Chemother* 1987;31(8):1285-7.
88. Steinberg KP, Hudson LD, Goodman RB, Hough CL, Lanken PN, Hyzy R, et al. Efficacy and safety of corticosteroids for persistent acute respiratory distress syndrome. *N Engl J Med* 2006;354(16):1671-84.
89. Sugaya N, Mitamura K, Yamazaki M, Tamura D, Ichikawa M, Kimura K, et al. Lower clinical effectiveness of oseltamivir against influenza B contrasted with influenza A infection in children. *Clin Infect Dis* 2007;44(2):197-202.
90. Tanaka T, Nakajima K, Murashima A, Garcia- Bournissen F, Koren G, Ito S. Safety of neuraminidase inhibitors against novel influenza A (H1N1) in pregnant and breastfeeding women. *CMAJ* 2009;181(1-2):55-8.
91. Tang BM, Craig JC, Eslick GD, Seppelt I, McLean AS. Use of corticosteroids in acute lung injury and acute respiratory distress syndrome: a systematic review and metaanalysis. *Crit Care Med* 2009;37(5):1594-603.
92. Tappenden P, Jackson R, Cooper K, Rees A, Simpson E, Read R, et al. Amantadine, oseltamivir and zanamivir for the prophylaxis of influenza (including a review of existing guidance no. 67): a systematic review and economic evaluation. *Health Technol Assess*

- 2009;13(11):iii, ix-xii, 1-246.
93. Uchaikin VF, Kharlamova SG, Cheshik SG, *Pediatrics (Russian)*, 2004, 5, 73.
 94. van der Vries E, van den Berg B, Schutten M. Fatal oseltamivir-resistant influenza virus infection. *N Engl J Med* 2008;359(10):1074-6.
 95. Waldman RJ, Hall WN, McGee H, Van Amburg G. Aspirin as a risk factor in Reye's syndrome. *JAMA* 1982;247(22):3089-94.
 96. Wallensten A, Oliver I, Lewis D, Harrison S. Compliance and side effects of prophylactic oseltamivir treatment in a school in South West England. *Euro Surveill* 2009;14(30):19285.
 97. Wentges-van Holthe N, van Eijkeren M, van der Laan JW. Oseltamivir and breastfeeding. *Int J Infect Dis* 2008;12(4):451.
 98. WHO Guidelines for Pharmacological Management of Pandemic (H1N1) 2009 Influenza and other Influenza Viruses. 20 August 2009 ed. Geneva: WHO, 2009.
 99. WHO, Oseltamivir-resistant pandemic (H1N1) 2009 influenza virus, October 2009. *Wkly Epidemiol Rec* 2009;84(44):453-9.
 100. Witkop CT, Duffy MR, Macias EA, Gibbons TF, Escobar JD, Burwell KN, et al. Novel Influenza A (H1N1) Outbreak at the U.S. Air Force Academy Epidemiology and Viral Shedding Duration. *Am J Prev Med* 2009;[Epub ahead of print].
 101. Woo PC, Tung ET, Chan KH, Lau CC, Lau SK, Yuen KY. Cytokine profiles induced by the novel swine- origin influenza A/H1N1 virus: implications for treatment strategies. *J Infect Dis* 2010;201(3):346-53.
 102. Yi Z, Ke X, Yuan X, Bao X, Medline PMID: 15266832 (Chinese), 2004, 26, 289.
 103. Zarychanski R, Stuart TL, Kumar A, Doucette S, Elliott L, Kettner J, et al. Correlates of severe disease in patients with 2009 pandemic influenza (H1N1) virus infection. *CMAJ* 2010;182(3):257-64.

CDNA, 2017. GUIDELINES FOR THE PREVENTION, CONTROL AND PUBLIC HEALTH MANAGEMENT OF INFLUENZA OUTBREAKS IN RESIDENTIAL CARE FACILITIES IN AUSTRALIA

1. Australian Government Department of Health. Australian Health Management Plan for Pandemic Influenza. Canberra: Commonwealth of Australia; 2014.
2. National Health and Medical Research Council. Australian Guidelines for the Prevention and Control of Infection in Healthcare. 2010. Accessed on. Available from: (www.nhmrc.gov.au/_files_nhmrc/publications/attachments/cd33_infection_control_healthcare_140616.pdf)
3. Heymann DL, editor. Control of Communicable Diseases Manual. 20th edn. Washington DC: American Public Health Association; 2014.
4. Crossley KB, Peterson PK. Infections in the elderly. *Clin Infect Dis* 1996;22(2):209-215.
5. Australian Technical Advisory Group on Immunisation. The Australian Immunisation Handbook. 10th edn. Canberra: Commonwealth of Australia, Department of Health; 2013.
6. Hawker J, Begg N, Blair I, Reintje R, Weinberg J, Ekdahl K. Communicable Disease Control and Health Protection Handbook. 3rd edn; 2012.
7. Ferrucci L, Guralnik JM, Pahor M, Corti MC, Havlik RJ. Hospital diagnoses, Medicare charges, and nursing home admissions in the year when older persons become severely disabled. *Jama* 1997;277(9):728-734.
8. Falsey AR, Hennessey PA, Formica MA, Cox C, Walsh EE. Respiratory syncytial virus infection in elderly and high-risk adults. *N Engl J Med* 2005;352(17):1749-1759.
9. Menzies R, McIntyre P. Vaccine preventable diseases and vaccination policy for indigenous populations. *Epidemiol Rev* 2006;28:71-80.
10. Kuster SP, Shah PS, Coleman BL, Lam PP, Tong A, Wormsbecker A, et al. Incidence of influenza in healthy adults and healthcare workers: a systematic review and meta-analysis. *PLoS One* 2011;6(10):18.
11. Osterholm MT, Kelley NS, Sommer A, Belongia EA. Efficacy and effectiveness of influenza vaccines: a systematic review and meta-analysis. *Lancet Infect Dis* 2012;12(1):36-44.

12. Darvishian M, Bijlsma MJ, Hak E, van den Heuvel ER. Effectiveness of seasonal influenza vaccine in community-dwelling elderly people: a meta-analysis of test-negative design case-control studies. *Lancet Infect Dis* 2014;14(12):1228-1239.
13. Jefferson T, Di Pietrantonj C, Al-Ansary LA, Ferroni E, Thorning S, Thomas RE. Vaccines for preventing influenza in the elderly. *Cochrane Database Syst Rev* 2010;17(2).
14. Potter J, Stott DJ, Roberts MA, Elder AG, O'Donnell B, Knight PV, et al. Influenza vaccination of health care workers in long-term-care hospitals reduces the mortality of elderly patients. *J Infect Dis* 1997;175(1):1-6.
15. Carman WF, Elder AG, Wallace LA, McAulay K, Walker A, Murray GD, et al. Effects of influenza vaccination of health-care workers on mortality of elderly people in long-term care: a randomised controlled trial. *Lancet* 2000;355(9198):93-97.
16. Lemaitre M, Meret T, Rothan-Tondeur M, Belmin J, Lejonc JL, Luquel L, et al. Effect of influenza vaccination of nursing home staff on mortality of residents: a cluster-randomized trial. *J Am Geriatr Soc* 2009;57(9):1580-1586.
17. Hayward AC, Harling R, Wetten S, Johnson AM, Munro S, Smedley J, et al. Effectiveness of an influenza vaccine programme for care home staff to prevent death, morbidity, and health service use among residents: cluster randomised controlled trial. *BMJ* 2006;333(7581):1241.
18. Mahmud SM, Thompson LH, Nowicki DL, Plourde PJ. Outbreaks of influenza-like illness in long-term care facilities in Winnipeg, Canada. *Influenza Other Respir Viruses* 2013;7(6):1055-1061.
19. Vaux S, Poujol I, Bonmarin I, Levy-Bruhl D, Desenclos JC. Surveillance of lower respiratory tract infections outbreaks in nursing homes in France. *Eur J Epidemiol* 2009;24(3):149-155.
20. World Health Organization. WHO surveillance case definitions for ILI and SARI. 2014. Accessed on 5 August. Available from: (www.who.int/influenza/surveillance_monitoring/ili_sari_surveillance_case_definition/en/)
21. European Centre for Disease Prevention and Control. Influenza Case Definitions. 2015. Accessed on 5 August. Available from: (ecdc.europa.eu/en/healthtopics/influenza/surveillance/Pages/influenza_case_definitions.aspx)
22. Jefferson T, Del Mar CB, Dooley L, Ferroni E, Al-Ansary LA, Bawazeer GA, et al. Physical interventions to interrupt or reduce the spread of respiratory viruses. *Cochrane Database Syst Rev* 2011;6(7).
23. Bean B, Moore BM, Sterner B, Peterson LR, Gerding DN, Balfour HH, Jr. Survival of influenza viruses on environmental surfaces. *J Infect Dis* 1982;146(1):47-51.
24. Australian Government Department of Health. Interim Infection Control Guidelines for Pandemic Influenza in Healthcare and Community Settings. Canberra: Commonwealth of Australia; 2006.
25. Stuart RL, Cheng AC, Marshall CL, Ferguson JK, Healthcare infection control special interest group of the Australian Society for Infectious Diseases (ASID) (HICSIG) position statement: infection control guidelines for patients with influenza-like illnesses, including pandemic (H1N1) influenza 2009, in Australian health care facilities. *Med J Aust* 2009;191(8):454-458.
26. Perls TT, Herget M. Higher respiratory infection rates on an Alzheimer's special care unit and successful intervention. *J Am Geriatr Soc* 1995;43(12):1341-1344.
27. Department of Social Services. Influenza-Info Kit. 2010. Accessed on October 2016. Available from: <https://agedcare.health.gov.au/publications-articles/resources-learning-training/influ-info-influenza-kit-for-aged-care>
28. Dobson J, Whitley RJ, Pocock S, Monto AS. Oseltamivir treatment for influenza in adults: a meta-analysis of randomised controlled trials. *Lancet* 2015;385(9979):1729-1737.
29. Kelly H, Cowling BJ. Influenza: the rational use of oseltamivir. *Lancet* 2015;385(9979):1700-1702.
30. Falagas ME, Koletsi PK, Vouloumanou EK, Rafailidis PI, Kapaskelis AM, Rello J. Effectiveness and safety of neuraminidase inhibitors in reducing influenza complications: a

- meta-analysis of randomized controlled trials. *J Antimicrob Chemother* 2010;65(7):1330-1346.
31. Dalton CB, Merritt TD, Durrheim DN, Munnoch SA, Kirk MD. A structured framework for improving outbreak investigation audits. *BMC Public Health* 2009;9(472):1471-2458.
 32. Yu H, Liao Q, Yuan Y, Zhou L, Xiang N, Huai Y, et al. Effectiveness of oseltamivir on disease progression and viral RNA shedding in patients with mild pandemic 2009 influenza A H1N1: opportunistic retrospective study of medical charts in China. *Bmj* 2010;28(341).
 33. Ling LM, Chow AL, Lye DC, Tan AS, Krishnan P, Cui L, et al. Effects of early oseltamivir therapy on viral shedding in 2009 pandemic influenza A (H1N1) virus infection. *Clin Infect Dis* 2010;50(7):963-969.
 34. Sato M, Hosoya M, Kato K, Suzuki H. Viral shedding in children with influenza virus infections treated with neuraminidase inhibitors. *Pediatr Infect Dis J* 2005;24(10):931-932.
 35. Michiels B, Van Puyenbroeck K, Verhoeven V, Vermeire E, Coenen S. The value of neuraminidase inhibitors for the prevention and treatment of seasonal influenza: a systematic review of systematic reviews. *PLoS One* 2013;8(4):2.
 36. Jefferson T, Jones MA, Doshi P, Del Mar CB, Hama R, Thompson MJ, et al. Neuraminidase inhibitors for preventing and treating influenza in healthy adults and children. *Cochrane Database Syst Rev* 2014;10(4).
 37. Jefferson T, Demicheli V, Rivetti D, Jones M, Di Pietrantonj C, Rivetti A. Antivirals for influenza in healthy adults: systematic review. *Lancet* 2006;367(9507):303-313.
 38. Jefferson T, Jones MA, Doshi P, Del Mar CB, Heneghan CJ, Hama R, et al. Neuraminidase inhibitors for preventing and treating influenza in healthy adults and children. *Cochrane Database Syst Rev* 2012;18(1).
 39. The Academy of Medical Sciences. The use of neuraminidase inhibitors in influenza report. 2015. Accessed on 17 May 2016. Available from: (www.wellcome.ac.uk/stellent/groups/corporatesite/@policy_communications/documents/web_document/wtp059874.pdf)
 40. Aoki FY, Allen UD, Stiver HG, Evans GA. The use of antiviral drugs for influenza: Guidance for practitioners 2012/2013. *Can J Infect Dis Med Microbiol* 2012;23(4):e79-92.
 41. Harper SA, Bradley JS, Englund JA, File TM, Gravenstein S, Hayden FG, et al. Seasonal influenza in adults and children--diagnosis, treatment, chemoprophylaxis, and institutional outbreak management: clinical practice guidelines of the Infectious Diseases Society of America. *Clin Infect Dis* 2009;48(8):1003-1032.
 42. Bowles SK, Lee W, Simor AE, Vearncombe M, Loeb M, Tamblyn S, et al. Use of oseltamivir during influenza outbreaks in Ontario nursing homes, 1999-2000. *J Am Geriatr Soc* 2002;50(4):608-616.
 43. Monto AS, Rotthoff J, Teich E, Herlocher ML, Truscon R, Yen HL, et al. Detection and control of influenza outbreaks in well-vaccinated nursing home populations. *Clin Infect Dis* 2004;39(4):459-464.
 44. Booy R, Lindley RI, Dwyer DE, Yin JK, Heron LG, Moffatt CR, et al. Treating and preventing influenza in aged care facilities: a cluster randomised controlled trial. *PLoS One* 2012;7(10):17.
 45. van der Sande MA, Meijer A, Sen-Kerplick F, Enserink R, Cools HJ, Overduin P, et al. Effectiveness of post-exposition prophylaxis with oseltamivir in nursing homes: a randomised controlled trial over four seasons. *Emerg Themes Epidemiol* 2014;11:13.