

РОССИЙСКОЕ РЕСПИРАТОРНОЕ ОБЩЕСТВО
ПЕДИАТРИЧЕСКОЕ РЕСПИРАТОРНОЕ ОБЩЕСТВО
ФЕДЕРАЦИЯ ПЕДИАТРОВ СТРАН СНГ
НАЦИОНАЛЬНОЕ НАУЧНОЕ ОБЩЕСТВО ИНФЕКЦИОНИСТОВ
МОСКОВСКОЕ ОБЩЕСТВО ДЕТСКИХ ВРАЧЕЙ

ВНЕБОЛЬНИЧНАЯ ПНЕВМОНИЯ У ДЕТЕЙ

КЛИНИЧЕСКОЕ РУКОВОДСТВО



ООО «МЕДКОМ-ПРО»
МОСКВА, 2020

Российское респираторное общество
Педиатрическое респираторное общество
Федерация педиатров стран СНГ
Национальное научное общество инфекционистов
Московское общество детских врачей

ВНЕБОЛЬНИЧНАЯ ПНЕВМОНИЯ У ДЕТЕЙ

КЛИНИЧЕСКОЕ РУКОВОДСТВО

Москва
Издательство «МедКом-Про»
2020

УДК 616.24-002-022.3-053.2

ББК 57.334.12

В 60

В60

Внебольничная пневмония у детей. Клиническое руководство/
Геппе Н.А. [и др.] – М.:МедКом-Про,2020 – 80 с.

ISBN 978-5-9500978-3-6

Представленные клинические рекомендации посвящены вопросам классификации, эпидемиологии, этиологии, патогенеза, клиническим проявлениям, диагностики, лечения и профилактики внебольничной пневмонии у детей, и, в частности, особенностям ведения детей в амбулаторных условиях. Основное внимание в данном документе уделено практическим вопросам диагностики и терапии ВП у детей, и в частности, особенностям ведения детей в амбулаторных условиях. Включены данные по особенностям ВП у детей с ВИЧ-инфекцией, ДЦП, муковисцидозом.

Книга предназначена для педиатров, врачей общей практики, пульмонологов, клинических фармакологов, реаниматологов, а также преподавателей медицинских вузов.

ISBN 978-5-9500978-3-6

УДК 616.24-002-022.3-053.2

ББК 57.334.12

©Издательство МедКом-Про, 2020

Координационный совет:

Профессор, д.м.н. Геппе Н. А., профессор, д.м.н. Козлова Л.В., профессор, д.м.н. Кондюрина Е.Г., профессор, д.м.н. Малахов А.Б., профессор, д.м.н. Манеров Ф.К., профессор д.м.н. Мизерницкий Ю.Л., академик РАН, профессор, д.м.н. А.Г.Чучалин.

Эксперты:

Абдрахманова С.Т. (Нур-Султан), Аксенова В.А. (Москва), Алискандиев А.М. (Махачкала), Анджель А.Е. (Москва), Ашерова И.К. (Ярославль), Балева Л.С. (Москва), Башкина О.А. (Астрахань), Богданова А.В. (С.-Петербург), Бойцова Е.В. (Ленинградская обл.), Богорад А.Е. (Москва), Бондарь Г.Н. (Владивосток), Вавилова В.П. (Кемерово), Гаймоленко И.Н. (Чита), Головин М.Б. (Владимир), Горелов А.В. (Москва), Дегтярев Д.Н. (Москва), Дронов И.А. (Москва), Елкина Т.Н. (Новосибирск), Ермакова И.Н. (Тверь), Ермакова М.К. (Ижевск), Заболотских Т.В. (Благовещенск), Зайцева О.В. (Москва), Заплатников А.Л. (Москва), Ивахненко Е.Ф. (Севастополь), Ильенкова Н.А. (Красноярск), Кабаева Д.Д. (Бишкек), Калужин О.В. (Москва), Камаев А.В. (С.-Петербург), Капранов Н.И. (Москва), Кожевникова Т.Н. (Тула), Колесникова С.М. (Хабаровск), Колосова Н.Г. (Москва), Кондратьева Е.И. (Москва), Копилова Е.Б. (Иваново), Кузина Е.Н. (Ярославль), Кулагина В.В. (Самара), Лебеденко А.А. (Ростов-на-Дону), Лев Н.С. (Москва), Ли Т.С. (Барнаул), Лютина Е.И. (Новокузнецк), Маланичева Т.Г. (Казань), Малахова-Капанадзе М.А. (Московская область), Манеров Ф.К. (Новокузнецк), Мартынович Н.Н. (Иркутск), Мельникова И.М. (Ярославль), Мещеряков В.В. (Сургут), Михалев Е.В. (Томск), Мозжухина Л.И. (Ярославль), Мокина Н.А. (Самара), Муратова Н.Г. (Киров), Овсянников Д.Ю. (Москва), Одинаева Н.Д. (Московская область), Орлов А.В. (С.-Петербург), Павлинова Е.Б. (Омск), Пивикина Т.М. (Муром), Плоскирева А.А. (Москва), Побединская Н.С. (Иваново), Постников С.С. (Москва), Почивалов А.В. (Воронеж), Ревякина В.А. (Москва), Рывкин А.И. (Иваново), Саввина Н.В. (Якутск), Савенкова М.С. (Москва), Семькин С.Ю. (Москва), Сидоренко С.В. (С.-Петербург), Симонова О.И. (Москва), Скачкова М.А. (Оренбург), Скучалина Л.Н. (Нур-Султан), Соколина И.А. (Москва), Сорока Н.Д. (С.-Петербург), Спичак Т.В. (Москва), Сулайманов Ш.А. (Бишкек), Таранушенко Т.Е. (Красноярск), Таточенко В.К. (Москва), Тришина С.В. (Симферополь), Тхакушинова Н.Ф. (Краснодар), Узакбаев К.А. (Бишкек), Файзуллина Р.М. (Уфа), Федоров И.А. (Челябинск), Хачатрян Л.Г. (Москва), Фурман Е.Г. (Пермь), Царькова С.А. (Екатеринбург), Чепурная М.М. (Ростов-на-Дону), Шамсиев Ф.М. (Ташкент), Шуляк И.П. (Екатеринбург), Шуматова Т.А. (Владивосток).

СОДЕРЖАНИЕ

	Введение	9
Глава 1.	Определение и классификация внебольничной пневмонии у детей	11
1.1.	Определение	11
1.2.	Классификация	11
Глава 2.	Эпидемиология внебольничной пневмонии	12
2.1.	Заболеваемость внебольничной пневмонией	12
2.2.	Смертность от внебольничной пневмонии	14
Глава 3.	Этиология внебольничной пневмонии	15
3.1.	Возбудители внебольничной пневмонии	15
3.2.	Антимикробная резистентность	18
Глава 4.	Патогенез внебольничной пневмонии	21
Глава 5.	Диагностика пневмонии	23
5.1.	Клинические симптомы	23
5.2.	Лабораторные тесты	25
5.3.	Инструментальные исследования	26
5.4.	Исследования для определения этиологии внебольничной пневмонии	27
5.5.	Критерии диагноза внебольничной пневмонии	31
5.6.	Оценка тяжести внебольничной пневмонии	31
Глава 6.	Течение и осложнение внебольничной пневмонии	33
6.1.	Течение внебольничной пневмонии	33
6.2.	Плеврит	34
6.3.	Деструкция легких	34
6.4.	Инфекционно-токсический шок	35
6.5.	Особенности течения пневмонии у пациентов с детским церебральным параличом	35
6.6.	Особенности течения пневмонии у ВИЧ-инфицированных пациентов	37
6.7.	Особенности течения пневмонии при муковисцидозе	39

Глава 7. Лечение внебольничной пневмонии	40
7.1. Общие рекомендации по ведению пациентов	40
7.2. Антибактериальная терапия	42
7.3. Противовирусная терапия	52
7.4. Другие направления терапии	54
7.5. Терапия осложнений пневмонии	55
7.6. Особенности терапии пневмонии у детей с детским церебральным параличом	55
7.7. Особенности терапии пневмонии у детей с муковисцидозом	57
Глава 8. Профилактика внебольничной пневмонии	59
8.1. Неспецифическая профилактика	59
8.2. Специфическая профилактика	60
Список литературы	63
Приложения:	
№ 1 Классификация пневмонии в соответствии с Международной классификацией болезней, травм и причин смерти 10-го пересмотра (1992)	69
№ 2 Правила регистрации случаев заболевания внебольничной пневмонией	70
№ 3 Правила проведения бронхолитического теста	72
№ 4 Правила получения образца из респираторного тракта для культурального исследования	72
№ 5 Правила получения крови для культурального исследования	73
№ 6 Дозы и режим применения пероральных антибактериальных препаратов при внебольничной пневмонии у детей	74
№ 7 Дозы и режим применения парентеральных антибактериальных препаратов при внебольничной пневмонии у детей	76
№ 8 Дозы и режим применения противовирусных препаратов при внебольничной пневмонии у детей	79
Сокращенные названия микроорганизмов	80

СОКРАЩЕНИЯ

АБП	Антибактериальные препараты
АБТ	Антибактериальная терапия
АГ	Антиген
БА	Бронхиальная астма
БАЛ	Бронхоальвеолярный лаваж
БЛРС	β -лактамазы расширенного спектра
ВОЗ	Всемирная организация здравоохранения
ВП	Внебольничная пневмония
ВПС	Врожденный порок сердца
ДЦП	Детский церебральный паралич
ИДС	Иммунодефицитное состояние
ИЗАП	Ингибиторзащищенный аминопенициллин
ИЛ	Интерлейкин
МКБ	Международная классификация болезней
МНН	Международное непатентованное название
ОРВИ	Острая респираторно-вирусная инфекция
ОРДС	Острый респираторный дистресс-синдром
ОРИТ	Отделение реанимации и интенсивной терапии
ПеГАС	Многоцентровое исследование антимикробной резистентности пневмококка, гемофильной палочки, стрептококка группы А, моракселлы
ПКВ	Пневмококковая конъюгированная вакцина
ППСВ	Пневмококковая полисахаридная вакцина
ПКТ	Прокальцитонин
РРО	Российское респираторное общество
РФ	Российская Федерация
СД	Сахарный диабет
СРБ	С-реактивный белок
ЦС-2	Цефалоспорин 2-го поколения
ЦС-4	Цефалоспорин 4-го поколения
АТS	Американское торакальное общество
ЕRS	Европейское респираторное общество
F_iO_2	Фракционная концентрация кислорода во вдыхаемом газе
P_aO_2	Парциальное давление кислорода в артериальной крови
S_aO_2	Насыщение (сатурация) артериальной крови кислородом
S_pO_2	Насыщение (сатурация) периферической крови кислородом

ВВЕДЕНИЕ

Внебольничная пневмония (ВП) являются актуальной проблемой для педиатрической практики. В последние годы отмечается рост заболеваемости ВП у детей, относительно высокой остается смертность от этого заболевания. В реальной практике, особенно в амбулаторных условиях, серьезными проблемами являются ранняя диагностика и рациональная терапия пневмонии у детей.

В 2010 году при участии 65 экспертов из России и стран СНГ была создана научно-практическая программа «Внебольничная пневмония у детей: распространенность, диагностика, лечение и профилактика» [1], которая издавалась с небольшими переработками в 2011 и 2012 годах. В 2015 году эксперты Педиатрического респираторного общества создали клинические рекомендации «Внебольничная пневмония у детей» [2]. В данных документах были резюмированы накопленные данные по вопросам этиологии, патогенеза, эпидемиологии, диагностики и лечения ВП у детей.

За последние годы было проведено большое число клинических и эпидемиологических исследований, касающихся внебольничной пневмонии у детей. В связи с чем назрела необходимость обновления изданного ранее экспертного документа.

Основное внимание в данном документе уделено практическим вопросам диагностики и терапии ВП у детей, и в частности особенностям ведения детей в амбулаторных условиях, включены данные по особенностям ВП у детей с ВИЧ-инфекцией, ДЦП, муковисцидозом. Книга предназначена для педиатров, врачей общей практики, пульмонологов, клинических фармакологов, реаниматологов, а также преподавателей медицинских вузов.

При подготовке клинического руководства авторы пытались строить рекомендации по диагностике и лечению на основе данных доказательной медицины (таблица 1). Однако до настоящего времени доказательная база в отношении методов лечения в педиатрии, в том числе по АБТ явно недостаточна, что связано с этическими и деонтологическими проблемами. Также следует учитывать, что эффективность этиотропной терапии инфекционного заболевания принципиально зависит от чувствительности возбудителей к АБП, которая имеет значительные региональные особенности и подвержена существенным изменениям. При выборе конкретных рекомендаций учитывалась их оценка по шкале GRADE (Grading of Recommendations Assessment, Development and Evaluation) [3].

По уровню убедительности

практические рекомендации делятся на 2 категории:

- **сильная (strong)** - в случае полной уверенности в том, что ожидаемая польза от применения вмешательства превосходит его нежелательные последствия

- **слабая (weak)** - в случае

меньшей уверенности в благоприятном соотношении между ожидаемыми преимуществами и недостатками вмешательства.

Интерпретация рекомендаций по системе GRADE представлена в таблице 1.

Таблица 1

Система классификации и оценки качества рекомендаций GRADE.

Рекомендация или утверждение	Описание по системе GRADE	Интерпретация
Сильная практическая рекомендация	Мы рекомендуем (следует использовать)	Большинство пациентов должны получать это вмешательство при условии информированности и понимания пользы, вреда и затрат. Большинство пациентов будут согласны получить рекомендованное вмешательство, и только небольшая часть — нет. Рекомендация может, безусловно, использоваться в принятии фармакоэкономических решений.
Слабая практическая рекомендация	Мы предлагаем (возможно использовать)	Большинство пациентов будут согласны получить данное рекомендованное вмешательство, но значительная часть — нет. Ценности и предпочтения будут сильно варьировать. Для принятия фармакоэкономических решений потребуются значительные дебаты и вовлечение многих заинтересованных сторон.

Глава 1

ОПРЕДЕЛЕНИЕ И КЛАССИФИКАЦИЯ
ВНЕБОЛЬНИЧНОЙ ПНЕВМОНИИ У ДЕТЕЙ

1.1. Определение.

Пневмония — острое инфекционное заболевание, различное по этиологии (преимущественно бактериальное), характеризующееся очаговыми поражениями легких с внутриальвеолярной экссудацией, что проявляется выраженными в различной степени интоксикацией, респираторными нарушениями, локальными физикальными изменениями со стороны легких и наличием инфильтративной тени на рентгенограмме грудной клетки.

Внебольничная пневмония (домашняя, амбулаторная) — это пневмония, развившаяся вне больницы или в первые 72 часа госпитализации.

1.2. Классификация.

В соответствии с Международной классификацией болезней, травм и причин смерти 10-го пересмотра (МКБ-10) и «Классификацией клинических форм бронхолегочных заболеваний у детей» [4] выделяют следующие формы пневмонии:

1. По этиологии:

- бактериальная (в то числе, вызванная атипичными бактериями);
- вирусная;
- грибковая;
- паразитарная;
- смешанная.

Классификация по этиологии положена в основу МКБ 10 пересмотра (Приложение 1). Однако, широкое использование

этиологической классификации пневмонии невозможно, поскольку верификация этиологии ВП отсутствует у большинства пациентов, а клинические симптомы малоинформативны для этиологической диагностики.

2. По морфологии:

- очаговая — один или несколько очагов пневмонической инфильтрации размером 1—2 см;
- очагово-сливная (псевдолобарный инфильтрат) — неоднородная массивная пневмоническая инфильтрация, состоящая из нескольких очагов. Может осложняться деструктивными процессами и экссудативным плевритом;
- сегментарная — границы повторяют анатомические грани-

цы одного сегмента;

- полисегментарная — границы инфильтрации повторяют анатомические границы нескольких сегментов. Часто протекает с уменьшением размеров пораженного участка легкого (ателектатический компонент);

- лобарная (долевая) — инфильтрация охватывает долю легкого;

- интерстициальная — наряду с негетогенными инфильтрациями легочной паренхимы имеются выраженные, иногда преобладающие изменения в интерстиции легких. Редкая форма пневмонии, которая развивается у больных с ИДС.

3. По течению:

- острая — длительность до 6 недель;

- затяжная — длительность более 6 недель.

4. По тяжести:

- средней тяжести;

- тяжелая.

5. По развившимся осложнениям:

- плевральные осложнения — плеврит;

- легочные осложнения — полостные образования, абсцесс;

- легочно-плевральные осложнения — пневмоторакс, пиопневмоторакс;

- инфекционно-токсические осложнения — бактериальный шок [2, 4].

Глава 2

ЭПИДЕМИОЛОГИЯ ВНЕБОЛЬНИЧНОЙ ПНЕВМОНИИ

2.1. Заболеваемость внебольничной пневмонией.

С 2011г. ВП включена в перечень инфекционных и паразитарных заболеваний, подлежащих регистрации и государственному учету в Российской Федерации, а статистические показатели заболеваемости вносятся Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благо-

получия человека в «Сведения об инфекционных и паразитарных заболеваниях». Данные по заболеваемости ВП у детей и подростков представлены в таб.2.

Правила регистрации случаев заболевания ВП представлены в Приложении 2.

Таблица 2

Динамика показателей заболеваемости ВП у детей и подростков в РФ [5]GRADE.

Показатели / по годам		2011	2012	2013	2014	2015	2016	2017	2018
У детей в возрасте до 17 лет включительно.	абсолютное число	139016	168391	190711	181313	165373	197256	216018	270453
	на 100 тыс. населения	534,3	642,5	722,8	678,7	600,08	702,71	753,04	923,23
У детей в возрасте до 14 лет включительно.	абсолютное число	129055	154160	176093	171604	157106	186888	201474	246749
	на 100 тыс. населения	607,4	711,5	800,9	762,3	669,74	776,62	816,08	976,60

Необходимо отметить, что по данным Роспотребнадзора, заболеваемость ВП среди детей до 14 лет примерно в 2 раза превышает заболеваемость для населения в целом.

Эпидемиологические исследования показывают, что в течение года заболеваемость ВП минимальная в июле-сентябре,

повышается в октябре-декабре, достигает максимума в январе-апреле и снижается в мае-июне. Заболеваемость ВП коррелирует с сезонным повышением уровня ОРВИ. Вспышки микоплазменной ВП характерны для закрытых коллективов и отмечаются каждые 3-5 лет [2].

В ряде регионов РФ заболева-

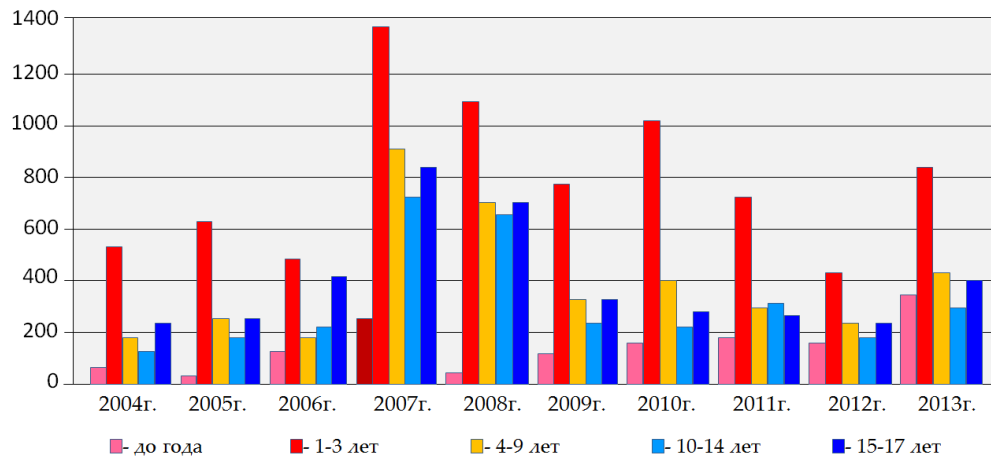


Рис. 1. Заболеваемость внебольничной пневмонией у детей разного возраста в г. Новокузнецке за 10-летний период [6]

емость ВП регистрировалась и до 2010 г.

В г. Новокузнецке за 24-летний период наблюдения (1990-2013 гг.) заболеваемость ВП среди детей составляла от 210 до 890 на

100 тыс. населения, среди подростков — от 140 до 840 на 100 тыс. населения. Максимальная заболеваемость ВП во все годы наблюдалась у детей в возрасте 1-3 лет (рис. 1) [6].

2.2. Смертность от внебольничной пневмонии

По данным ВОЗ на долю пневмонии среди причин летальности у детей до 5 лет составляет 15% (в 2017 году было зарегистрировано 808 694 смертельных случаев). Пневмония наблюдается у детей повсеместно, но наиболее распространена в наименее развитых странах Африка и Южной Азии[7].

Таблица 3

Основные бактерии, вызывающие ВП у детей в различном возрасте [2].

Бактерии	Возрастная группа			
	Новорожденные	1-3 мес	4 мес - 4 года	5-18 лет
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	+	+++	++++	+++
<i>Haemophilus influenzae</i>	+	+	+	±
<i>Streptococcus pyogenes</i>	-	+	+	+
<i>Staphylococcus aureus</i>	++	++	+	+
<i>Streptococcus agalactiae</i>	+++	+	-	-
<i>Escherichia coli</i>	++	+	-	-
<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	-	+	++	++++
<i>Chlamydia pneumoniae</i>	-	+	+	++
<i>Legionella pneumophila</i>	+	+	+	+
<i>Chlamydia trachomatis</i>	+	++	-	-
<i>Bordetella pertussis</i>	±	++	+	+

++++ очень часто, +++ часто, ++ относительно нечасто, + редко, ± очень редко, — нет.

В глобальном исследовании было установлено, что в 2010 г. летальность в связи с тяжелыми острыми инфекциями нижних дыхательных путей у госпитализированных детей в возрасте до 5 лет в развивающихся странах была почти в 4 раза выше, чем в развитых (2,3% и 0,6%, соответственно) [8].

Показатель смертности в России от ВП в 2018 году у детей до 17 лет составил 0,30 на 100 тыс., что в 14 раз ниже, чем для населения в

целом [9].

Фоновые факторы риска летального исхода от пневмонии у детей [10]:

- возраст до 5 лет и мужской пол;
- врожденные и хронические заболевания;
- позднее обращение за медицинской помощью;
- позднее поступление в стационар;
- гестационный возраст при рождении меньше 28 недель.

Глава 3

ЭТИОЛОГИЯ ВНЕБОЛЬНИЧНОЙ ПНЕВМОНИИ

3.1. Возбудители внебольничной пневмонии

Этиология ВП зависит от условий, в которых произошло инфицирование, возраста ребенка, предшествующей антибактериальной терапии, наличия сопутствующих заболеваний, таких как ИДС или аспирационный синдром, а также вакцинации против пневмококковой инфекции, гемофильной инфекции, коклюша, гриппа [2,11]. Представленные в научной литературе данные об этиологии ВП у детей сильно разнятся, что может объясняться различными эпидемическими ус-

ловиями, в которых проводилось исследование, а также его методологией (в частности, могут различаться критерии диагностики пневмонии).

Возбудителями ВП у детей могут быть различные бактерии и вирусы, а в отдельных случаях — грибы и паразиты. В табл. 3 представлена роль различных бактерий в этиологии ВП по данным издания ERS [2].

Вирусы имеют важное значение в этиологии ВП у детей раннего возраста, могут выступать в

роли непосредственного возбудителя или играть роль копатогена при ВП бактериальной этиологии. В 2009—2013 гг. в разных странах мира было проведено 13 крупных исследований (более 7000 детей), в которых оценивалась этиологическая роль вирусов при ВП. В целом вирусы были выявлены у 41,3% пациентов (от 17,9 до 73,5% в различных исследованиях) [13].

Таблица 4

Роль вирусов при ВП у детей [13]

Вирус	Выявление при ВП у детей
Респираторно-синцитиальный	По данным большинства исследований — самый частый вирусный возбудитель ВП у детей. Выявлен в 2,4-39,4% случаев
Риновирус человека	3-100% детей с ВП, чаще в ассоциации с другими вирусами (энтеровирусы и др.)
Гриппа (А и В)	2-14,1%
Парагриппа	0-17%
Аденовирус	0-18%
Метапневмовирус человека	0,2-14,5%
Бокавирус человека	0-18,4%
Коронавирус человека	0,8-6,6%

Исследования, в которых широко проводилась качественная верификация возбудителей, показывают, что в 23-33% случаев ВП является смешанной вирусно-бактериальной инфекцией [15]. При смешанной вирусно-бактериальной инфекции вирус, очевидно,

Анализ 48 исследований (более 100 тыс. пациентов), проведенных в Китае в 2001-2015гг., показал, что у детей до 5 лет с внебольничной пневмонией вирусы (прежде всего риновирус и РС-вирус) выявляются существенно чаще, чем бактерии [14]. Роль различных вирусов в этиологии ВП у детей представлена в таблице 4.

выступает как фактор, способствующий инфицированию нижних дыхательных путей бактериальной флорой.

S.pneumoniae — самый частый возбудитель ВП у детей [12, 15, 16]. По данным мультицентрового исследования в 18 городах РФ среди

серотипов пневмококка (анализ 223 штаммов) чаще всего ВП у детей до 5 лет вызывает серотип 19 (в 33,6% случаев). Также важное значение имеют серотипы 6 (15,8%), 23 (8,9%) и 14 (7,2%). Остальные серотипы пневмококка выделялись менее чем в 5% случаев или не выделялись [17].

Имеются существенные возрастные особенности этиологии ВП. У новорожденных основными возбудителями являются *S.agalactiae* (β -гемолитический стрептококк группы В), *E.coli*, *S.aureus*. Также возбудителем пневмонии в неонатальном периоде может быть *L.monocytogenes*. ВП, вызванные *S.pneumoniae* и *H. influenzae*, у новорожденных наблюдается редко. В этиологической структуре ВП у

детей 1-3 мес основную роль играют вирусы. В этом возрасте сохраняют значение *S.aureus*, *S.agalactiae* (β -гемолитический стрептококк группы В), *E.coli*, возрастает роль *S.pneumoniae* [2,12]. Бактериальные пневмонии в первые месяцы жизни чаще всего развиваются у детей с привычной аспирацией пищи (с рефлюксом и/или дисфагией), а также как первая манифестация муковисцидоза и иммунодефицита [16]. Также в этом возрасте могут отмечаться ВП, вызванные *C.trachomatis* (инфицирование ребенка происходит во время родов). Этиологическая роль других атипичных бактерий, инфицирование которыми также может происходить во время родов (*M.hominis* и *U.urealyticum*) яв-

У детей 3 мес — 5 лет чаще всего ВП вызывает S. pneumoniae (по данным отдельных исследований их доля составляет 70—88% случаев). Из типичных бактерий также определенную роль играет H.influenzae типа b (до 10% случаев, преимущественно у детей до 2 лет).

ляется спорной [2, 12, 15].

Указанные бактерии обуславливают большинство случаев пневмоний, осложненных легочной деструкцией и плевритом. Пневмонии, вызванные атипичными бактериями в этом возрасте наблюдаются нечасто: на долю *M.pneumoniae* приходится 9—22%, на долю *S.pneumoniae* — 4—6% [2, 13, 15].

В этиологии ВП у детей стар-

ше 5 лет сохраняется большое значение *S.pneumoniae*, на долю которого приходится 35—40% всех случаев. В то же время возрастает роль атипичных бактерий, особенно в подростковом возрасте: ВП, вызванные *M.pneumoniae* составляют 18—44% (в отдельных исследованиях более 60%), а *S.pneumoniae* — 1-30% [2, 13, 15].

К редким возбудителям ВП относятся *B.pertussis*, *L.pneumophila*,

M. catarrhalis, *K. pneumoniae*, *S. pyogenes*. Необычная этиологию ВП (*Candida spp.*, *Aspergillus spp.*, *P. jiroveci*) может наблюдаться у больных, получавших иммуносупрессивную терапию или

ВИЧ-инфицированных. У больных муковисцидозом ВП может вызывать *P. aeruginosa* [2]. На фоне ветряной оспы повышается риск пневмонии, вызванной *S. pyogenes*, на фоне гриппа А — *S. aureus* [18].

В целом, независимо от тяжести болезни в этиологии ВП у детей доминирует *S. pneumoniae*, однако по мере нарастания тяжести увеличивается доля *S. aureus*, *H. influenzae*, бактерий семейства *Enterobacteriaceae* и *L. pneumophila*, а значение *M. pneumoniae* и *C. pneumoniae* уменьшается [15]. Согласно данным глобального исследования (данные из 192 стран) большинство случаев смерти от ВП у детей связаны со *S. pneumoniae* и *H. influenzae* [19].

3.2. Антимикробная резистентность возбудителей внебольничной пневмонии.

Резистентность возбудителей инфекции к АБП остается нарастающей глобальной проблемой. Высокий уровень резистентности и полирезистентность (утрата чувствительности сразу к нескольким АБП) возбудителей наблюдается в основном у пациентов с хроническими заболеваниями, часто получающих антибиотики, и у детей, находящихся в закрытых коллективах (интернаты, дома ребенка).

Данные Интернет-платформы мониторинга антибиотикорезистентности (AMRmap) относительно устойчивости *S. pneumoniae* к АМП (по критериям EUCAST) в РФ за последние 10 лет представлены в таблице 5.

Уровень резистентности пневмококков к пенициллину (включая умеренно-резистентные штаммы) в 2010—2019 гг. составил более 34. Однако, чувствительность к амоксициллину, являющемуся препаратом выбора при пневмококковых инфекциях, сохраняется на высоком уровне — более 80%. Пневмококки лишены способности продуцировать β -лактамазы, а механизм их резистентности к β -лактамам обусловлен модификацией пенициллино-связывающего белка. В этой связи ИЗАП не имеют преимуществ перед амоксициллином в отношении данного возбудителя. Резистентность пневмококка к цефтриак-

Таблица 5

Резистентности *S. pneumoniae* к АМП в РФ в 2010-2019 гг [20]

АМП	Штаммы (n)	У/Р (%)	Р (%)	МПК50 (мг/л)	МПК90 (мг/л)
Пенициллин	1083	29,55	4,89	0,03	2
Амоксициллин	517	9,09	10,64	0,03	2
Ампициллин	566	11,13	13,78	0,03	4
Цефтриаксон	1083	13,85	4,8	0,03	1
Цефиксим	1083	-	-	0,125	16
Цефтаролин	1061	0	1,6	0,008	0,125
Эртапенем	1083	0	7,39	0,016	0,5
Эритромицин	1083	2,49	21,14	0,03	128
Азитромицин	1082	0,83	31,33	0,06	128
Кларитромицин	1083	3,69	26,41	0,03	128
Клиндамицин	1082	0	15,71	0,03	128
Ципрофлоксацин	517	-	-	0,5	1
Левофлоксацин	1083	0	0,18	0,5	1
Моксифлоксацин	1083	0	0,46	0,06	0,125
Тетрациклин	1083	2,59	33,7	0,125	16
Ко-тримоксазол	1083	7,39	32,13	1	16
Хлорамфеникол	1083	0	2,31	1	2
Ванкомицин	1083	0	0	0,25	0,25
Линезолид	1083	0	0	0,5	1

сону и клиндамицину составила менее 20%, а к эртапенему менее 10%. Устойчивость *S.pneumoniae* к 14- и 15-членным макролидам составила около 30%. Учитывая схожие механизмы резистентности, можно предполагать, что чувствительность *S.pneumoniae* и *S.pyogenes* к 16-членным макролидам сопоставима с чувствительностью к линкозамидам. Отсутствует резистентность *S.pneumoniae* к

линезолиду и ванкомицину, а к респираторным фторхинолонам были резистентны лишь единичные штаммы.

У отдельных категорий населения уровень резистентности может быть существенно выше средних показателей. В российском мультицентровом исследовании у детей до 5 лет, посещающих детские сады, не было случаев носительства PRSP (ана-

лиз 143 штаммов пневмококка), тогда как у детей этого возраста из детских домов частота выделения PRSP составила 17,5% (анализ 163 штаммов) [17].

Основной проблемой резистентности *H.influenzae* в мире является продукция β -лактамаз, что обуславливает неэффективность аминопенициллинов.

По данным, представленным на Интернет-платформе мониторинга антибиотикорезистент-

ности (AMRmap) доля штаммов резистентных к ампициллину (по критериям EUCAST) в РФ за последние 10 лет составила около 12%.

Уровень резистентности *H.influenzae* к амоксициллину/клавуланату, цефалоспорином 3-5 поколения, фторхинолонам, тетрациклину и хлорамефениколу не превышал 5%, а к эртапенему составил 8% (таблица 6).

Высокий уровень резистент-

Таблица 6

Резистентность *H.influenzae* к АМП в РФ в 2010—2019 гг. [20]

АМП	Штаммы (n)	У/Р (%)	Р (%)	МПК ₅₀ (мг/л)	МПК ₉₀ (мг/л)
Ампициллин	362	0	12,15	0,125	2
Амоксициллин/ клавуланат	362	0	2,21	0,5	2
Цефотаксим	362	0	2,68	0,008	0,03
Цефиксим	362	0	2,49	0,016	0,03
Цефтибутен	362	0	2,49	0,03	0,125
Цефтаролин	362	0	1,66	0,008	0,016
Эртапенем	362	0	8,01	0,03	0,5
Ципрофлоксацин	362	0	2,49	0,008	0,016
Левифлоксацин	362	0	3,04	0,016	0,03
Моксифлоксацин	362	0	1,1	0,016	0,06
Тетрациклин	362	0,55	0,83	0,5	1
Хлорамфеникол	362	0	1,38	0,5	1
Ко-тримоксазол	362	3,04	28,18	0,25	8

ности сохранялся к ко-тримоксазолу. Чувствительность к макролидам (по критериям EUCAST) в настоящее время не определяется в связи с отсутствием у препаратов данной группы клинически

значимой активности против гемофильной палочки [21]. [20].

В последние годы в разных странах мира отмечено появление штаммов *M.pneumoniae*, резистентных к макролидам.

Клиническое значение данного феномена остается не вполне ясным, поскольку нетяжелые микоплазменные инфекции склонны к самокупированию. Доля резистентных штаммов в Китае и некоторых других странах Азии по данным отдельных исследований

достигает 90%, тогда как в странах Европы выявляются только единичные штаммы.

В случае устойчивости к макролидам *M.pneumoniae* сохраняет высокую чувствительность к тетрациклинам и фторхинолонам [22].

Глава 4

ПАТОГЕНЕЗ ВНЕБОЛЬНИЧНОЙ ПНЕВМОНИИ

Пневмония является инфекционным заболеванием, связанным с проникновением патогенных микроорганизмов в легкие. Возникающая при этом воспалительная реакция в паренхиме легких зависит от количества и вирулентности микроорганизмов, состояния защитных механизмов дыхательных путей и организма в целом[2].

Возбудители могут попасть в легкие несколькими путями, ко-

торые для разных микроорганизмов могут различаться (табл. 7) [23]:

- аэрогенный (основной) — в результате аспирации секрета носоглотки или вдыхания аэрозоля, содержащего микроорганизмы,
- лимфогенный и гематогенный (редки и не имеют большого практического значения) — в результате распространения микроорганизма из внелегочного очага инфекции.

Таблица 7

Основные пути инфицирования легких микроорганизмами [23]

Пути инфицирования	Микроорганизмы
Аспирация секрета из носоглотки и ротоглотки	<i>S.pneumoniae</i> , <i>H.influenzae</i> , грамотрицательные бактерии, анаэробы
Вдыхание аэрозоля с диаметром частиц менее 5 мкм	<i>M.pneumoniae</i> , <i>C.pneumoniae</i> , <i>L.pneumophila</i> , <i>C.psittaci</i>
Гематогенное распространение	<i>S.aureus</i>

Аспирация содержимого носоглотки и ротоглотки — основной механизм инфицирования легких и развития ВП. В нормальных условиях ряд микроорганизмов, в частности *S.pneumoniae*, могут колонизировать верхние дыхательные пути, но нижние отделы дыхательных путей при этом остаются интактными. Микроаспирация секрета носоглотки — феномен, наблюдающийся у половины здоровых лиц, преимущественно во время сна.

В 0,001 мл секрета содержится более 100 000 бактерий. Однако кашлевой рефлекс, мерцательный эпителий, антибактериальная активность белков, которые синтезируют клетки респираторного эпителия, сурфактанта, альвеолярных макрофагов и секреторных иммуноглобулинов обеспечивают элиминацию инфицированного секрета из нижних отделов дыхательных путей и их стерильность [23].

При повреждении механизмов самоочищения трахеобронхиального дерева, например при ОРВИ, когда нарушается функция ресничек эпителия бронхов и снижается фагоцитарная активность альвеолярных макрофагов, создаются благоприятные условия для развития ВП.

В отдельных случаях самостоятельным патогенетическим фактором могут быть массивность обсеменения или проникновение в респираторные отделы легких даже единичных высоковирулентных микроорганизмов [2,23].

Далее при пневмонии любой этиологии происходит фиксация и размножение инфекционного агента в эпителии респираторных бронхиол. Мелкие дыхательные пути не имеют мерцательного эпителия. Они очищаются с помощью сурфактанта и потока выдыхаемого воздуха.

Дефекты образования сурфактанта и нарушение бронхиальной проходимости также способствуют развитию пневмонии. Микроорганизм, преодолев защитные барьеры дыхательных путей, способен попасть непосредственно в альвеолы и там интенсивно размножиться. Под действием токсинов микроба нарушается проницаемость капилляров, развивается серозный отек.

Отечная жидкость, содержащая большое количество бактерий, может распространяться через альвеолярные поры на всю долю легкого, нередко вовлекая в воспалительный процесс плевру. Экссудат из серозного быстро превращается в фибринозный, пораженная часть легкого становится плотной.

Воспалительная реакция вначале может возникать и в бронхах, постепенно распространяться в дистальном направлении, достигая альвеол. В этом случае поражается не вся доля легкого или сегмент, а возникает один или несколько очагов воспаления различных размеров — очаговая (дольковая) пневмония. Очаги могут сливаться в пределах сегмента, доли или нескольких долей. На-

рушения проходимости бронхов, расстройства микроциркуляции, воспалительная инфильтрация, интерстициальный отек и снижение воздушности легочной паренхимы приводят к нарушению перфузии газов и гипоксемии; последняя сопровождается респираторным ацидозом, гиперкапнией, компенсаторной одышкой и появлением других клинических признаков дыхательной недостаточности.

Пневмония у детей нередко сопровождается не только дыхательной, но и сердечно-сосудистой недостаточностью, возникающей в результате циркуляторных нарушений, перегрузки малого круга кровообращения [2].

В случае формирования адекватного иммунного ответа при инфицировании легочной ткани происходит ограничение распространения воспалительного процесса, в связи с чем пневмония в большинстве случаев имеет од-

ностороннюю локализацию и не выходит за рамки пораженного легкого.

У больных с локализованной (односторонней) пневмонией уровни фактора некроза опухоли альфа (TNF- α) и ИЛ-6 и ИЛ-8 оказываются повышенными в пораженном легком, но остаются нормальными в интактном легком и сыворотке крови.

В случаях тяжелой пневмонии воспалительный ответ выходит за пределы пораженного легкого, приобретая системный характер. Это, в частности, отражается в повышении уровня указанных провоспалительных медиаторов в сыворотке крови. Гетерогенность ответа на очаговую легочную инфекцию может быть объяснена генетическим полиморфизмом: в настоящее время есть сведения о большом числе генов, оказывающих влияние на течение и исходы пневмонии [2].

Глава 5

ДИАГНОСТИКА ПНЕВМОНИИ

5.1 Классические симптомы

Диагностика ВП на основании клинических симптомов сопряжена с существенными трудностями, в диагностике имеет значение сочетание клинических проявлений

(табл.8). Так, чувствительность сочетания лихорадки, тахипноэ, локальных ослабления дыхания и мелкопузырчатых влажных хрипов составляет около 94% [24].

Таблица 8

Клинические проявления пневмонии [2, 7, 24-25]

Частые симптомы пневмонии	Лихорадка, кашель, тахипноэ, снижение аппетита и отказ от еды
Нечастые симптомы пневмонии	Боль в грудной клетке и животе, стонущее дыхание, раздувание крыльев носа, втяжение межреберных промежутков, затруднение дыхания, рвота и диарея.
Перкуссия легких	Локальное укорочение перкуторного звука
Аускультация легких	Ослабленное дыхание, крепитация или мелкопузырчатые влажные хрипы, свистящие хрипы.

Для пневмонии характерно острое начало. Симптомы ВП малоспецифичны — они могут наблюдаться при ОРВИ.

Отсутствие лихорадки у ребенка старше 6 месяцев исключает

бактериальную пневмонию.

У детей первых месяцев жизни при ВП, вызванных *S.trachomatis*, температура тела незначительно повышена или нормальная [2, 15, 23].

Таблица 9

Возрастные критерии тахипноэ [16 в модификации]

Возраст	Нормальные значения (дыхание в минуту)	Тахипное (дыханий в минуту)
до 2 мес	30-50	≥ 60
2—12 мес	25-40	≥ 50
1—5 лет	20-30	≥ 40
> 5 лет	15-25	≥ 30

Одним из ключевых признаков пневмонии является тахипное и/или диспноэ. Возрастные критерии тахипноэ у детей до 5 лет представлены в таблице 9.

Характерные физикальные симптомы наблюдаются у 50-70% детей с пневмонией, в тоже время их отсутствие не исключает пневмонии [2, 24-25].

При ВП микоплазменной этиологии часто одновременно наблюдается распространенный бронхит/бронхиолит, что проявляется обилием влажных хрипов, обычно асимметричных.

Для ВП хламидийной этиологии характерно постепенное начало, нередко одновременно отмечаются воспалительные симптомы со стороны верхних дыхательных путей [2]

5.2. Лабораторные тесты

Изменения в общем анализе крови при ВП зависят от этиологии заболевания:

- для ВП, вызванной *S.pneumoniae* и другими типичными бактериями характерен нейтрофильный лейкоцитоз (более $15 \times 10^9/\text{л}$) и существенное повышение СОЭ, при этом степень лейкоцитоза коррелирует с риском развития деструкции легких;
- для ВП микоплазменной, хламидийной и вирусной этиологии — характерных изменений нет, за исключением хламидийной пневмонии у детей первых месяцев жизни, при которой может наблюдаться высокий лейкоцитоз (более $30 \times 10^9/\text{л}$).

В целом изменения в общем анализе крови при ВП обладают низкой диагностической ценностью как для постановки диагноза, так и для уточнения этиологии заболевания [2, 15, 16].

Значительное повышение в крови уровня СРБ и других белков острой фазы воспаления, а также цитокинов (ИЛ-1 и ИЛ-6) характерно для тяжелой пневмо-

нии бактериальной этиологии.

Определение СРБ в динамике может быть использовано для оценки эффективности терапии [2, 15, 16, 26].

Исследования последних лет свидетельствуют о большом значении определения уровня ПКТ крови при пневмонии:

- уровень показателя существенно зависит от этиологии заболевания и может быть полезен при выборе терапии — для бактериальной пневмонии характерно повышение более 1 нг/мл (при пневмококковой обычно выше 2 нг/мл), при вирусной пневмонии, как правило, ниже 1 нг/мл;
- уровень ПКТ, как правило, коррелирует с тяжестью заболевания, является предиктором развития осложнений и неблагоприятного исхода, в связи с чем, может использоваться как один из критериев для перевода пациента в ОРИТ;
- показатель нормализуется на фоне адекватной АБТ и может использоваться в качестве объективного индикатора ее отмены

[12, 27-28]. У пациентов с рекуррентным или необычно тяжелым и/или длительным течением ВП, а также в случае выявления нетипичных возбудителей заболевания необходимо исключение ВИЧ-инфекции и определение иммунного статуса: тестов I уров-

ня (определение концентрации сывороточных иммуноглобулинов), а по показаниям — тестов II уровня (исследование фагоцитарной функции и системы комплемента, Т-системы и В-системы иммунитета) [2].

5.3. Инструментальные исследования

Рентгенография грудной клетки — надежный метод для своевременного подтверждения диагноза пневмонии, который также позволяет определить объем поражения и наличие осложнений.

При пневмонии выявляется инфильтрация легочной ткани. Изменения на рентгенограмме не позволяют судить об этиологии ВП. В тоже время, при выборе эмпирической АБТ нужно учитывать, что для пневмококковой пневмонии более характерна гомогенная тень с четкими границами, а для микоплазменной — негомогенная, без четких границ [2].

В редких случаях, обычно у определенных контингентов пациентов, могут наблюдаться ложноотрицательные результаты рентгенологической диагностики пневмонии, которые могут быть обусловлены обезвоживанием, нейтропенией, пневмоцистной этиологией или ранней стадией заболевания. В этих случаях необходимо повторить рентгено-

грамму или выполнить КТ легких [23]. Проведение КТ легких также рекомендуется при развитии осложнений ВП [13].

Контрольная рентгенография показана при ВП только в случае отсутствия эффекта от лечения и развития осложнений [2].

В исследованиях последних лет было показано, что УЗИ легких может быть использовано для диагностики пневмонии [29-30]. Однако, в большинстве исследований сообщалось, что УЗИ проводили только высококвалифицированные специалисты [29], что является ограничением для широкого использования данного метода для первичной диагностики пневмонии.

Применение УЗИ рекомендуется для контроля за течением плеврита, что позволяет уменьшить лучевую нагрузку [2].

Пульсоксиметрия — неинвазивный метод измерения насыщения артериальной крови кислородом, который рекомендуется

провести у всех пациентов с ВП для объективной оценки тяжести заболевания и решения вопроса об объеме лечебных мероприятий [15,16,25]. При ВП с признаками бронхообструктивного синдро-

ма целесообразно использование функциональных методов оценки внешнего дыхания: спирография и/или бронхофонография с бронхолитическим тестом [2] (Приложение 3).

5.4. Исследования для определения этиологии небольничной пневмонии

Современные возможности и ограничения этиологической диагностики пневмонии представлены в таблице 10.

Применение микробиологической диагностики при ВП ограничено объективными причинами, поэтому в амбулаторных условиях она практически не проводится. В зарубежных руководствах по ВП у детей не рекомендуют проведение микробиологической диагностики у пациентов, не требующих госпитализации [15-16].

Существенным затруднением в определении этиологической роли основных пневмотропных микроорганизмов является их принадлежность к условно-патогенным микроорганизмам, колонизирующим слизистую оболочку верхних дыхательных путей [31].

Бактериологический анализ крови (гемокультура) целесообразно проводить у госпитализированных детей с тяжелой ВП, особенно в случае развития осложнений, а также в случае неэффективности АБТ [15-16]. При пневмококковой бактериемии в случае улучшения

состояния на фоне АБТ повторное исследование гемокультуры не целесообразно, при выявлении в крови *S.aureus* рекомендуется повторный анализ, независимо от результатов лечения [16]

Бактериоскопия мазка мокроты окрашенного по Граму и исследование культуры мокроты рекомендуется проводить у госпитализированных детей во всех случаях отделения мокроты. До посева в лаборатории исследуется мазок доставленного материала, окрашенный по Граму.

С учетом цитологических критериев он обладает чувствительностью 50—60% и специфичностью — 80%. Неинформативные образцы (≥ 10 клеток плоского эпителия и ≤ 25 сегменто-ядерных нейтрофилов при низком разрешении — $\times 100$) не подлежат бактериологическому исследованию: исследуемый образец представляет собой содержимое ротовой полости или носоглотки.

При гнойном характере мокроты окраска по Граму позволяет поставить предварительный этиологический диагноз в 80% случаев [32].

Таблица 10

Возможности и ограничения этиологической диагностики пневмонии [26–27]

Метод исследования	Сроки проведения	Ограничения	Чувствительность (%)	Специфичность (%)
Бактериоскопия мазка мокроты, окрашенного по Граму (с учетом цитологических критериев)	Любые в амбулаторных условиях, первые 3 дня пребывания в стационаре	Нет	50-60	80
Бактериоскопия мазка плеврального экссудата, окрашенного по Граму	При плевральной пункции	Нет	50-60	80
Гемокультура	Первые 3 дня заболевания	АБТ	2-18	> 95
Культура мокроты			29-94	50
Культура БАЛ			90	97
Культура плеврального экссудата	При плевральной пункции	АБТ	40-70	100
ПЦР кровь	Любые в амбулаторных условиях, первые 3 дня пребывания в стационаре	Нет	100	95-99
ПЦР мокрота		Некачественно собранный образец	80-90	>85
ПЦР БАЛ			86-100	90-100
ПЦР секрет носо- или ротоглотки			56-73	99
ПЦР плевральная жидкость	При плевральной пункции	Нет	68-100	92-100
Серодиагностика	После 7 дня (первая сыворотка) и спустя 10-14 дней (вторая сыворотка)	Отсутствие парных сывороток	80	92
Выявление АГ антигенов в плевральном экссудате	При плевральной пункции	АБТ	< 70	> 90
Выявление АГ пневмококка в моче	У детей не используется	Возраст до 17 лет	71-96	50-60
Выявление АГ легионелл в моче	Любые	Нет	83	100

В идентификации причинно-значимого возбудителя имеют значение не только методы, исследуемый материал и качество расходных материалов, но и соблюдение правил взятия материала на исследование, хранения и доставки его в лабораторию (приложения 4 и 5).

Классический бактериологический анализ мокроты является основным методом диагностики. Чувствительность и специфичность метода составляет около 50%. Существенный недостаток — позднее получение результатов (через 3-4 суток от забора материала) [2].

Бактериологический анализ мазков из носо- и ротоглотки для этиологической диагностики ВП малоинформативен из-за значительного числа как ложноположительных, так и ложноотрицательных результатов.

Для идентификации бактерий, выделенных в чистой культуре в последние годы используется простая и точная технология масс-спектрометрии (MALDI-TOF MS).

Каждый полученный образец плеврального экссудата рекомендуется направлять на бактериологический анализ (бактериоскопия мазка, окрашенного по Граму и культуральное исследование). Также целесообразно проведение ПЦР-диагностики и определение антигенов пневмококка в

плевральной жидкости [15-16].

Оценка результатов бактериологического исследования: диагностическое значение имеет обнаружение пневмотропных бактерий в количестве — Ig6 в мокроте или Ig4 в БАЛ. Достоверным является высеивание возбудителя из крови и плеврального экссудата, которые в норме стерильны. Бактериологические исследования крови, мокроты, плеврального экссудата необходимо проводить до начала АБТ [2].

Иммунологические методы диагностики направлены на обнаружение бактериального антигена и/или антител возбудителя. Метод латекс-агглютинации (чувствительность до 70%, специфичность — более 90%) применяют для обнаружения пневмококкового антигена в плевральной жидкости, а также для серологического типирования выделенных из биоматериала штаммов микроорганизмов.

Иммуноферментный анализ (ИФА) применяется преимущественно при оценке нарастания титров АТ к вирусам и для выявления острофазовых специфических АТ к атипичным возбудителям. Исследование целесообразно широко использовать в клинической практике для выявления специфического иммунного ответа при пневмонии, в связи с ранней выпиской пациентов (до 10-14 дня). Иммунохро-

матографический анализ (ИХА) применяется для выявления АГ гемолитического стрептококка групп А и В, MRSA, вирусов[2] .

Методы ПЦР позволяют выявлять и идентифицировать бактерий без выделения чистых культур, характеризуются высокой диагностической точностью и особенно актуальны для выявления атипичных бактерий (*M. pneumoniae*, *C. pneumoniae*, *Legionella spp.*) и респираторных вирусов. Для анализа используются мазки со слизистых оболочек, трахеальный аспират, мокрота, кровь [15-16, 24].

Исследование мокроты или трахеального аспирата предпочтительно — положительный результат ПЦР на один из атипичных возбудителей позволяет считать этиологию установленной. При невозможности получить мокроту или трахеальный аспират допустимо исследовать мазок из носо- и ротоглотки, однако положительный результат позволяет считать этиологию пневмонии лишь предположительно.

Отрицательный результат ПЦР при исследовании мазков следует трактовать с осторожностью, особенно, при длительности

заболевания более 2—х недель на момент обследования [34].

Недостаток ПЦР - невозможность отличить живого возбудителя от погибшего, что может приводить к ошибкам в интерпретации положительных результатов ПЦР при контроле эффективности лечения больного [2].

Одновременное определение микоплазменной и хламидийной инфекции на основании выявления антител класса IgM (методом ИФА) и положительного результата ПЦР повышает надежность диагностики атипичных возбудителей инфекций и позволяют более точно определить возбудителя в случае серопозитивных вариантов одновременно на *M.pneumoniae* и *C.pneumoniae* [34].

Применение тестов для выявления антигенов пневмококка в моче у детей ограничено в связи с высокой частотой ложноположительных результатов, что объясняется высоким уровнем носоглоточного носительства *S.pneumoniae* [16]. В тоже время установлено, что выявление антигена *S.pneumoniae* в моче в сочетании со значимым повышением СРБ и ПКТ крови является надежным диагностическим признаком пневмококковой пневмонии [35].

При тяжелой ВП в случае отсутствия ожидаемого ответа на АБТ оправдано применение всех доступных методов этиологической диагностики (культуральные методы, ПЦР, серологические исследования).

5.5. Критерии диагноза внебольничной пневмонии

Согласно рекомендациям ВОЗ, в условиях с ограниченными ресурсами, у детей в возрасте до 5 лет с кашлем или затруднением дыхания, диагноз пневмонии ставится при наличии тахипноэ или втяжения грудной клетки при вдохе [7]. Современные зарубежные руководства, основываясь на результатах клинических исследований, не рекомендуют проведение рентгенографии грудной клетки у детей с подозрением на ВП, если их состояние не требует госпитализации [15,16].

Диагноз ВП может быть достоверным или вероятным.

Достоверный — выявление на

рентгенограмме грудной клетки инфильтрации легочной ткани и наличие не менее 2 из нижеследующих критериев:

- 1) лихорадка выше 38 °С в течение 3 и более суток;
- 2) кашель с мокротой;
- 3) физикальные симптомы пневмонии;
- 4) лейкоцитоз $> 15 \times 10^9/\text{л}$ и/или число палочкоядерных нейтрофилов $> 10\%$.

Вероятный — наличие лихорадки, кашля и локальных физикальных симптомов пневмонии, но не проведена рентгенография грудной клетки [2].

Однако, необходимо учитывать, что у 30–35% больных имеет место поздняя диагностика ВП — только спустя 3–5 дней, что вероятно связано с незначительной выраженностью и неспецифичностью начальных клинических проявлений заболевания. В связи с этим, российские эксперты считают целесообразным проведение рентгенографии грудной клетки у всех детей с подозрением на пневмонию [2].

5.6. Оценка тяжести внебольничной пневмонии

Оценка тяжести ВП у детей необходима для решения вопроса о госпитализации и определения необходимого объема медицинской помощи. Тяжелое течение пневмонии обуславливают выраженность токсикоза, дыхательной недостаточности и наличие ос-

ложнений [2,12]. Оценка тяжести ВП должна учитывать общую клиническую картину заболевания. В табл. 11 представлены ключевые критерии для оценки тяжести ВП у детей в зависимости от возраста, предлагаемые в монографии ERS [12].

Таблица 11

**Ключевые критерии для оценки тяжести ВП у детей
[адаптировано по 13]**

Симптомы	Дети до 1 года		Дети старше 1 года	
	Средней тяжести	Тяжелая	Средней тяжести	Тяжелая
Лихорадка, С	< 38,5	≥ 38,5	< 38,5	≥ 38,5
Частота дыханий в мин	≤ 70	> 70	≤ 50	> 50
SpO ₂ (при вдыхании атмосферного воздуха), %	≥ 94	≤ 93	≥ 94	≤ 93
Втяжение уступчивых мест грудной клетки	Легкое	Умеренное или выраженное		
Диспноэ		Раздувание крыльев носа, периодическое апноэ, кряхтящее дыхание	Легкая одышка	Выраженное затруднение, раздувание крыльев носа, кряхтящее дыхание
Другие симптомы	Питание не нарушено	Цианоз, отказ от еды		Цианоз, признаки обезвоживания

У госпитализированных пациентов оценка тяжести необходима для решения вопроса о необходимости перевода в ОРИТ. Выделяют следующие показания для перевода детей с ВП в ОРИТ[15]:

- Тяжелая дыхательная недостаточность, требующая вспомогательной или искусственной вентиляции легких;
- Острый респираторный дистресс-синдром;
- Пневмония с бактериемией (сепсис).

Ключевыми клиническими признаками указанных состояний являются:

- $SpO_2 < 92\%$ на фоне оксигенотерапии с содержанием кислорода более 60%;
- Признаки шока;
- Прогрессирующее нарастание частоты дыхания и пульса;
- Рецидивирующее апноэ или редкое прерывистое дыхание.

Глава 6

ТЕЧЕНИЕ И ОСЛОЖНЕНИЯ ВНЕБОЛЬНИЧНОЙ ПНЕВМОНИИ

6.1. Течение внебольничной пневмонии

В первые дни заболевания симптомы при неосложненной и осложненной пневмонии идентичны. У большинства больных наблюдается неосложненная ВП, которая характеризуется гладким течением: нормализация температуры тела происходит обычно в первые двое суток после начала АБТ, исчезновение физикальных симптомов — в течение 7 дней, рентгенологическое разрешение обычно наступает через 2—3 недели (максимально — до 6 недель) [2].

В случае развития осложнений пневмонии чаще наблюдаются продолжительная лихорадка (более 5 дней), даже в случае смены АБП через 48 часов от начала лечения, интенсивное укорочение

перкуторного звука, бронхиальное дыхание, отсутствие хрипов в зоне поражения. Осложненная пневмония развивается преимущественно у детей раннего возраста (более 80% случаев) [2].

6.2. Плеврит

Синпневмонический и (или) метапневмонический плеврит является самым частым осложнением при ВП у детей — на его долю приходится около 83% случаев, из них у 30% пациентов он является единственным осложнением, а у 53% — предшествует острой легочной деструкции [36].

Синпневмонический плеврит чаще развивается в первые 5 дней пневмонии. При ВП может быть связан с практически любыми типичными бактериями, в редких случаях — с *M.pneumoniae* и аденовирусом [37]. На его развитие указывает сохраняющаяся лихорадка, несмотря на адекватную АБТ. В зависимости от возбудителя он может быть фибринозным, серозно-фибринозным и гнойным. Диагностика — рентгеновское исследование и УЗИ.

Метапневмонический (иммуноопосредованный) плеврит чаще всего связан с определенными серотипами *S.pneumoniae*, реже с *H. influenzae* типа b. Характерен рецидив лихорадки после 1–2 дней нормальной температуры тела или ее сохранение на фоне адекватной АБТ. Высокая лихорадка сохраняется на протяжении 5–10 дней и рефрактерна к проводимой терапии. При рентгенографии определяются признаки серозно-фибринозного плеврита (обычно после седьмого дня болезни). Характерны лейкоцитоз $> 15 \cdot 10^9$ /л с постепенным снижением и ускоренное СОЭ > 40 мм/ч, которое сохраняется длительно. Часто развивается вместе с деструктивными изменениям в легочной ткани [37].

6.3. Деструкция легких

Факторами риска развития деструкции легких являются: лобарный инфильтрат, синпневмонический плеврит, ранний возраст и начало АБТ спустя 3 суток от начала заболевания [36].

Внутрилегочные деструктивные процессы с образованием булл или абсцессов возникают на месте массивных очагово-сливных инфильтратов в легких. Наиболее

часто эти осложнения вызывают серотипы пневмококка 1, 3, 9 и 14, а также *S. aureus*, *H. influenzae* типа b, *S.pyogenes*, *K.pneumoniae*, *P.aeruginosa* [2].

Буллы (полостные образования) чаще появляются в период разрешения пневмонии, обычно при удовлетворительном состоянии больного и через 1-4 недели спонтанно исчезают, реже раз-

вивается пневмоторакс. Развитие абсцесса легких сопровождается высокой лихорадкой, сохраняющейся свыше 5 суток, серым оттенком кожи, кряхтящим и стоющим дыханием, лейкоцитозом ($> 15,0 \cdot 10^9/\text{л}$) и повышенной СОЭ. При рентгенографии определяется «застывший» инфильтрат [36,37].

Пиопневмоторакс обычно развивается на 7-15-й день заболевания в результате прорыва абсцесса или буллы в полость в плевры. Пиопневмоторакс характеризуется особой тяжестью в связи с развитием синдрома вну-

тригрудного напряжения. Характерны цианоз носогубного треугольника, поверхностное дыхание с тахипноэ, выраженное снижение дыхательных экскурсий на стороне поражения. Перкуторно в средних и верхних отделах на стороне поражения определяется тимпанит, в нижних отделах — укорочение перкуторного звука. При рентгенографии в плевральной полости определяется значительное количество воздуха и уровень жидкости, коллабирующие легкое и смещающие средостение в противоположную сторону [36, 37].

6.4. Инфекционно-токсический шок

Бактериемия с развитием инфекционно-токсического (бактериального) шока — наиболее грозное осложнение при ВП с высоким риском летальности. Наблюдается менее чем у 1% пациентов, обычно при лобарном или большем объеме поражения легких. Клинически проявляется симптомами ОРДС:

- расстройство гемодинамики — гипотония, холодные конеч-

ности, мраморность кожи, акроцианоз, снижение диуреза;

- некорректируемый при оксигенотерапии цианоз слизистых оболочек;
- тахипноэ;
- $\text{SaO}_2 < 92\%$ или индекс оксигенации ($\text{PaO}_2/\text{FiO}_2$) < 250 ;
- нарушение сознания;
- лейкоцитоз или лейкопения, тромбоцитопения [2, 16].

6.5. Особенности течения пневмонии у пациентов с детским церебральным параличом

Частота заболеваемости пневмоний у детей с ДЦП достигает 69%. Дети с тяжелым течением ДЦП часто погибают в первые 2

года жизни, при этом самой частой причиной неблагоприятного исхода является пневмония [38].

Для ДЦП характерно псевдо-

прогредиентное течение (нарушения становятся более явными по мере роста и развития ребенка).

Ведущим этиологическим фактором является гипоксия, наиболее тяжелые формы реализуются при сочетании инфекционно-травматического и инфекционно-метаболического поражения ЦНС.

Двигательные нарушения при ДЦП часто сопровождаются расстройством чувствительности, зрительного восприятия, когнитивных, коммуникационных и поведенческих функций, эпилепсией и вторичными нарушениями со стороны опорно-двигательной системы (ААСРДМ, 2007) [39].

При ДЦП важную роль играют также вторичные соматические нарушения (со стороны респираторной, пищеварительной, мочевой систем), что предопределяет сложности реабилитации этих детей и уровень выживаемости пациентов.

У пациентов с ДЦП имеются следующие нарушения бронхолегочной системы:

1. Недостаточность эффективного вдоха и выдоха вследствие нарушения иннервации мышц и их атрофии.

2. Снижение ЖЕЛ в связи с изменениями грудной клетки (сколиоз, кефосколиоз и т. д.).

3. Неэффективность кашлевого рефлекса, нарушение балан-

са между продукцией и резорбцией мокроты, дискинетические изменения в бронхах.

4. Снижение иммунитета и склонность к хронизации инфекции, частые интеркуррентные инфекции.

5. Застойные проявления в легких из-за ограничения объема движений.

6. Высокий риск аспирационных пневмоний, вследствие частого нарушения процесса глотания.

7. Нарушение мукоцилиарного клиренса может способствовать развитию ателектазов, что приводит к вентиляционной перфузии дыхательной мышцы и дыхательной недостаточности [38].

Особенности течения пневмоний у детей с детским церебральным параличом обусловлены:

- снижением жизненной емкости легких из-за мышечной слабости или спастического сколиоза;
- ослаблением кашлевого рефлекса;
- частой дисфагией и рвотой с развитием аспирации;
- гастроэзофагеальной рефлюксной болезнью;
- тяжелой белково-энергетической недостаточностью с проявлениями кахексии;
- частой антибиотикорезистентностью возбудителей;

- быстрым развитием метаболического ацидоза и гиперкапнии;

- развитием судорог — как истинных, так и фебрильных [39].

У детей с ДЦП преобладает тяжелое течение пневмонии, характерно наличие длительной (до 10 дней), стойкой и трудно купируемой высокой лихорадки. Обычно развивается правосторонняя пневмония (чаще при правостороннем гемипарезе). Чем более выражены признаки по-

ражения ствола мозга и верхних отделов спинного мозга, тем тяжелее и продолжительнее пневмония с формированием участков как гипервентиляции, так и ателектазов, легочного фиброза [38]. При поражении инспираторных мышц (диафрагма, межреберные и добавочные мышцы) развивается гиповентиляция с гипоксией и гиперкапнией [40].

Особенности лечения пневмонии у детей с ДЦП представлены в пункте 7.6.

6.6. Особенности течения пневмонии у ВИЧ-инфицированных пациентов

Частота ВП у больных с ВИЧ-инфекцией выше, чем у здоровых. Этиология ВП зависит от стадии ВИЧ-инфекции.

Основными возбудителями пневмоний у ВИЧ-инфицированных детей без СПИД являются *S. pneumoniae*, *H. influenzae* и *S. aureus*. При ВИЧ-инфекции ключевое значение имеет выключение Т-хелперов (лимфоциты CD4+) из иммунного ответа или уменьшение их роли, что приводит к нарушениям всех звеньев иммунитета и повышенной восприимчивости к инфекционным заболеваниям, в частности, к инфекциям нижних дыхательных путей. На стадии СПИД общее число лимфоцитов обычно меньше 1000 в мкл, а соотношения CD4/CD8 ниже 1,0 (в

норме 1,9—2,4) [2].

Рентгенологическая картина ВП не отличается от обнаруживаемой у неинфицированных ВИЧ. На стадии СПИД доминируют оппортунистические инфекции нижних дыхательных путей: туберкулез и микобактериоз, грибковые поражения (пневмоцистная пневмония, кандидоз, аспергиллез, криптококкоз, гистоплазмоз), вирусные поражения (инфекция вируса простого герпеса, цитомегаловирусная инфекция и др.).

Риск оппортунистических инфекций возрастает обратно пропорционально уровню лимфоцитов CD4+: при их количестве в крови менее 200 клеток/мкл причинами поражения легких является туберкулез (41,5%), бак-

териальные пневмонии (28,6%) и пневмоцистная пневмония (14,3%) [41,42].

Для оппортунистических пневмоний характерно:

- повышение температуры до субфебрильных и фебрильных цифр;

- одышка, цианоз, приступообразный кашель, может быть кровохарканье, боли в грудной клетке;

- наличие орофарингита, трахеобронхита с выраженным бронхообструктивным синдромом;

- повышение СОЭ до 40—60 мм/час;

- значительное повышение уровня лактатдегидрогеназы (ЛДГ);

- при рентгенологическом исследовании в большинстве случаев определяются достаточно симметричная, незначительная или умеренно выраженная сетчатая перестройка легочного рисунка или диффузное сетчато-узловое поражение.

По мере прогрессирования заболевания отдельные тени сливаются, образуя двусторонние гомогенные затемнения по типу «матового стекла» в нижних частях обоих легких (в 5—10% случаев рентгенограмма может оставаться нормальной) [43,44].

С целью ранней дифферен-

циальной диагностики ВП бактериальной природы от инфекций нижних дыхательных путей другой этиологии (вирусной, грибковой) и выбора адекватной стартовой противoinфекционной терапии рекомендуется исследование уровня СРБ и ПКТ крови. Их повышение является наиболее объективным маркером тяжелой бактериальной пневмонии, а сохраняющиеся повышенные показатели являются предиктором неэффективности лечения [2].

У пациентов с ВИЧ-инфекцией на стадии СПИД целесообразно следующее микробиологическое обследование: бактериоскопия по Граму, бактериоскопия на кислотоустойчивые бактерии, посев мокроты для выделения культур грибов, бактерий и микобактерий (типичных и атипичных), посев крови (бактериemia у ВИЧ-инфицированных наблюдается намного чаще, чем у больных без нарушения иммунитета: в 25—60% случаев).

При отсутствии клинического улучшения после начала АБТ в зависимости от клинической и рентгенологической картины определяются антитела к *M.pneumoniae* и *S.pneumoniae* в крови, антиген *L.pneumophila* и гистоплазм в моче, сывороточный криптококковый антиген, сверхранний антиген ЦМВ (pp65) в крови.

При безуспешности попыток

определить возбудитель пневмонии и отсутствии эффекта от эмпирической терапии, особенно у больных с уровнем лимфоцитов CD4+ менее 200 клеток/мкл показано проведение бронхоскопии с БАЛ и биопсией, после чего проводится выявление возбудителя, его АГ и ДНК в лаважной жид-

кости методом ПЦР и посев на специальные среды для медленнорастущих возбудителей (в частности *Nocardia spp.*) [43].

Вопросы специфической профилактики инфекций нижних дыхательных путей у пациентов с ВИЧ-инфекцией представлены в пункте 8.2.

6.7. Особенности течения пневмонии при муковисцидозе

Муковисцидоз или кистозный фиброз поджелудочной железы — частое моногенное жизнеугрожающе заболевание (в РФ - 1:10000), ассоциированное с мутациями гена CFTR (ABCC7), характеризующееся поражением экзокринных желез жизненно важных органов и систем, клиническим полиморфизмом и имеющее тяжелое течение и прогноз [45].

В соответствии с МКБ выделяют различные формы муковисцидоза:

- муковисцидоз с кишечными проявлениями (E84.1);
- муковисцидоз комбинированная форма (E84.8);
- муковисцидоз неуточненная форма (E84.9).

Особенности течения заболевания определяют подходы к АБТ при пневмонии [45,46]:

1. В первые годы жизни у больных МВ доминируют *S.aureus* (до 58,4% по данным регистра

2011 г. в общей группе больных)) и *H.influenzae* (до 58% в дошкольном возрасте), а затем основным возбудителем становится *P.aeruginosa* (32,2%).

2. У больных муковисцидозом имеет место хроническая легочная инфекция: *P.aeruginosa* — ведущий патоген. При наличии данного возбудителя без проведения профилактических курсов ингаляционной антибактериальной терапии у 50% наблюдаются эпизоды обострения бронхолегочного процесса, 37% больных нуждаются в госпитализации и во внутривенной терапии.

3. В 2/3 случаев хроническая инфекция вызвана ассоциацией микроорганизмов. Существенный вклад вносят *Burkholderia cepacia*, *Nontuberculous mycobacteria*, неферментирующих грамотрицательных микроорганизмов *Stenotrophomonas maltophilia*, *Achromobacter (Alcaligenes)*

xylosoxidans, Aspergillus sp. и др.

4. Пневмококковая инфекция нижних дыхательных путей у больных с муковисцидозом встречается редко, но характеризуется

тяжелым течением. Особенности лечения пневмонии у детей с муковисцидозом представлены в пункте 7.7

Глава 7

ЛЕЧЕНИЕ ВНЕБОЛЬНИЧНОЙ ПНЕВМОНИИ

7.1. Общие рекомендации по ведению пациентов

В подавляющем большинстве случаев (около 80%) дети с ВП могут эффективно лечиться в домашних условиях [47], то есть в условиях медицинской организации 1-го уровня, когда первичная медико-санитарная помощь оказывается в амбулаторных условиях и в условиях дневного стационара врачом-педиатром участковым или врачом общей практики (семейным врачом).

При наличии показаний больного направляют к врачу-пульмонологу для оказания первичной специализированной медико-санитарной помощи [2]. Режим больного с ВП - постельный с расширением после нормализации температуры тела.

При быстром эффекте лечения перевод на общий режим допустим уже на 6-10 день болезни [2].

При невозможности оказания

медицинской помощи в рамках первичной медико-санитарной помощи и наличии медицинских показаний дети с ВП направляются в медицинскую организацию 2-го уровня медицинской помощи — стационар, оказывающий специализированную медицинскую помощь по профилю «пульмонология» или «педиатрия».

Госпитализированных детей с ВП, не требующих интенсивной терапии, предпочтительно изолировать [47]. В стационаре лечение детей ВП осуществляют педиатр и/или пульмонолог, а в ОРИТ — также анестезиолог-реаниматолог, при необходимости — осмотр фтизиатром, торакальным хирургом, физиотерапевтом и врачом лечебной физкультуры. Всем детям с тяжелой ВП (если лечение проводит педиатр) должна быть проведена консультация пульмонолога [2]. При неослож-

Показаниями для госпитализации являются:

- возраст до 6 месяцев жизни;
- тяжелая пневмония (таб. 12);
- наличие тяжелых фоновых заболеваний — врожденный порок сердца, хронические заболевания легких, сопровождающиеся инфекцией (бронхолегочная дисплазия, муковисцидоз, бронхоэктатическая болезнь и др.), иммунодефицит, сахарный диабет;
- проведение иммуносупрессивной терапии;
- отсутствие условий для лечения на дому или гарантий выполнения рекомендаций — социально неблагополучная семья, плохие социально-бытовые условия (общежитие, дом ребенка, пункт временного размещения и др.);
- отсутствие ответа на стартовую АБТ в течение 48 ч (сохранение высокой лихорадки, нарастание дыхательной недостаточности, появление возбуждения или угнетения сознания) [47, 2, 15].

ненной ВП и наличии условий для лечения на дому целесообразна ранняя выписка из стационара — при достижении клинического эффекта (на 5-7 день госпитализации), что позволяет снизить риск нозокомиальных инфекций.

Сохранение отдельных симптомов заболевания, изменений в анализе крови и на рентгенограмме не являются препятствием для ранней выписки [2].

Дети, перенесшие ВП, подлежат диспансерному наблюдению в течение 12 месяцев в медицинских организациях I уровня врачом-педиатром участковым или врачом общей практики (семейным врачом) по месту жительства, по показаниям — пульмонологом [48]. Дети, перенесшие ВП, могут быть направлены для реабилитации в специализи-

рованный местный санаторий. Оптимальным является перевод ребенка в санаторий на 10—11 день стационарного лечения. При этом средняя длительность пребывания на реабилитационном лечении должна составлять не менее 18 дней, в течение которых проводится физиотерапия, лечебная физкультура, рефлексотерапия, мануальная терапия, с учетом подтвержденной результатами обследования перспективы восстановления функций (реабилитационного потенциала) [49]. Плановая вакцинация проводится через 4 недели после выздоровления. Возобновление закаливания возможно через 2—3 нед. после нормализации температуры, занятия спортом допустимы через 6—12 после выздоровления (в зависимости от тяжести пневмонии) [2].

7.2. Антибактериальная терапия

АБТ оказывает решающее влияние на прогноз пневмонии, поэтому при достоверном диагнозе или у больного в тяжелом состоянии с вероятным диагнозом ее следует начать незамедлительно [2].

Выбор АБТ в каждом случае ВП проводится индивидуально с учетом природной активности препаратов в отношении возбудителя и их возможной приобретенной резистентности, тяжести и течения заболевания, наличия у пациента противопоказаний к использованию тех или иных ан-

тибиотиков [2].

Принцип выбора АБТ в зависимости от возбудителя ВП представлен в табл. 12. Однако, в реальной клинической практике, особенно в амбулаторных условиях, чаще проводится эмпирическая АБТ.

Проведенные доказатель-

Принципы эмпирической терапии: раннее назначение АБП с учетом наиболее вероятного возбудителя и его чувствительности в регионе, возраста больного, наличие фоновых заболеваний, токсичность и переносимость АБП для конкретного пациента [2].

ные исследования показали, что применение амоксициллина перорально даже при тяжелой неосложненной ВП у детей в возрасте от 3 мес. до 5 лет не уступает по эффективности бензилпенициллину или ампициллину, введенному внутривенно [15, 52].

В связи с этим у всех детей с ВП не имеющих показаний к госпитализации, а также у госпитализированных детей со среднетяжелой ВП целесообразно использование пероральной АБТ. При тяжелой внебольничной пневмонии АБП назначается парентерально или в виде ступенчатой терапии (в два этапа - парентеральное введение 2—3 дня с последующим пере-

ходом на пероральное введение АБП) [2].

У детей в возрасте старше 3 мес. основным АБП для лечения ВП является амоксициллин (в стандартной дозе — 45-60 мг/кг в сутки), поскольку данный антибиотик обладает высокой стабильной активностью в отношении самого частого и опасного возбудителя — *S.pneumoniae*, а также в большинстве случаев активен в отношении *H.influenzae* [2,12, 15,16].

Согласно рекомендациям ВОЗ диспергируемая таблетка амоксициллина является предпочтительной лекарственной формой, поскольку обладает луч-

Таблица 12.

Выбор антибактериальной терапии у детей с ВП [2, 15-16, 50-51, 53]

Возбудитель и его значение при ВП у детей	Терапия выбора	Ситуации, требующие назначения альтернативной терапии	Альтернативная терапия
1. <i>S. pneumoniae</i> – основной возбудитель у детей от 4 мес. до 4 лет, частый - у детей 1-3 месяцев и старше 5 лет	Амоксициллин в стандартной дозе (45-55 мг/кг в сутки в 3 приема или 55-60 мг/кг в 2 приема) перорально ¹ Ампициллин парентерально	Риск резистентности к <i>S. pneumoniae</i> к пенициллинам или выделение PRSP Микст-инфекция или подозрение на нее у пациента получавшего β-лактамы антибиотики в последние 3 мес. Риск или выделение PRSP + микст-инфекция или подозрение на нее у пациента, получавшего β-лактамы антибиотики в последние 3 мес. Аллергия на β-лактамы Тяжелое течение, развитие осложнений	Амоксициллин в высокой дозе (60-80 мг/кг в сутки в 3 приема или 80-90 мг/кг в сутки в 2 приема) ¹ ИЗАП в стандартной дозе (45-55 мг/кг в сутки в 3 приема или 55-60 мг/кг в 2 приема) ² , ЦС-2 перорально Амоксициллин/клавуланат в высокой дозе (60-80 мг/кг в сутки в 3 приема или 80-90 мг/кг в сутки в 2 приема) перорально ² 16-членные макролиды ³ , линкозамиды парентерально и перорально ⁴ ЦС-3 (цефотаксим, цефтриаксон), респираторные фторхинолоны парентерально ⁵

<p>2. <i>H. influenzae</i> - редкий возбудитель, основное значение у детей от 3 мес. до 5 лет</p>	<p>Амоксициллин перорально¹ Ампициллин парентерально</p>	<p>Риск продукции β-лактамаз <i>H. influenzae</i>, выделение штаммов продуцирующих β-лактамазы- или эмпирическая АБТ у пациента, получавшего β-лактамы антибиотики в последние 3 мес. Аллергия на β-лактамы</p>	<p>ИЗАП в стандартной дозе – 45-50 мг/кг в сутки перорально², ЦС-2 или ЦС-3 парентерально или перорально⁶</p>
		<p>Аллергия на β-лактамы</p>	<p>Ципрофлоксацин ^{4,5}</p>
<p>3. <i>S. aureus</i> - редкий возбудитель, основное значение до 3 мес.</p>	<p>Оксациллин парентерально Цефазолин парентерально</p>	<p>Тяжелое течение, развитие осложнений Аллергия на β-лактамы</p>	<p>ИЗАП, ЦС-3, ЦС-4, ИЗЦС-3, ИЗ-ЦС-4 или карбапенемы парентерально</p>
<p><i>S. agalactiae</i> – частый возбудитель у детей до 3 мес. <i>S. pyogenes</i> – редкий возбудитель</p>	<p>Ампициллин парентерально Бензилпенициллин парентерально. Амоксициллин перорально¹.</p>	<p>Риск резистентности к <i>S. aureus</i> к метициллину или выявление MRSA Микст-инфекция или подозрение на нее у пациента, получавшего антибиотики в последние 3 мес. Аллергия на β-лактамы антибиотки</p>	<p>Линкозамиды парентерально или перорально Ванкомицин парентерально, линезолид парентерально или перорально. ИЗАП², ЦС-2 перорально</p>
		<p>Тяжелое течение, развитие осложнений</p>	<p>Макролиды перорально³, линкозамиды парентерально или перорально⁴ ИЗАП, ЦС-2, ЦС-3 (цефотаксим, цефтриаксон), ванкомицин парентерально</p>

Таблица 12. Продолжение

<p>Бактерии семейства Enterobacteriaceae (<i>E. coli</i>, и др.) - редкие возбудители, основное значение до 3 мес.</p>	<p>ИЗАП ± аминогликозид парентерально</p>	<p>ЦС-2, ЦС-3, ЦС-4, ИЗЦС-3, ИЗЦС-4 ± аминогликозид парентерально</p>	<p>ЦС-2, ЦС-3, ЦС-4, ИЗЦС-3, ИЗЦС-4 ± аминогликозид парентерально</p>
<p>M. pneumoniae и S. pneumoniae - частые возбудители у детей старше 5 лет, редкие - у детей с 3 мес. до 5 лет S. trachomatis – нечастый возбудитель у детей до 3 мес. L. pneumophila – редкий возбудитель ВП у детей</p>	<p>Макролиды перорально</p>	<p>Выявление штамма, продуцирующего Б/РС</p> <p>Тяжелое течение</p>	<p>Карбапенемы ± аминогликозид парентерально</p> <p>Макролиды или респираторные фторхинолоны парентерально⁶</p> <p>Доксициклин перорально⁷</p>

Примечания:

1. Диспертируемая таблетка амоксициллина рекомендуется ВОЗ/ЮНИСЕФ как приоритетная форма для пневмонии у детей.
2. Расчет дозы ИЗАП (амоксициллин/клавуланат и др.) проводится по амоксициллину.
3. 16-членные макролиды (джозамицин, мидекамицин, спирамицин) могут сохранять активность в отношении штаммов стрептококков (в том числе пневмококка), резистентных к 14- и 15-членным макролидам.
4. При аллергии только на пенициллины возможно применение цефалоспоринов III-IV поколения (с осторожностью!).
5. Фторхинолоны противопоказаны к применению у детей до 18 лет в РФ, но разрешены в ряде других стран. Применение фторхинолонов у детей с ВП возможно только при жизнеугрожающих ситуациях по решению консилиума врачей.
6. Пероральные ЦС-3 (цефиксим) возможно использовать при ВП только в случае верификации *H. influenzae*.
7. Применение доксициклина допускается только у детей старше 8 лет.

шей биодоступностью по сравнению с амоксициллином в виде таблеток и капсул (93% и 70-80%, соответственно), что способствует повышению эффективности и снижению риска нежелательных явлений со стороны кишечника [2].

В регионах с высоким уровнем резистентности *S. pneumoniae* к пенициллину и у детей с риском того, что заболевание вызвано резистентным штаммом (прежде всего, нахождение в детских учреждениях с круглосуточным пребыванием) рекомендуется использование дозы амоксициллина в 2 раза выше — 80-90 мг/кг в сутки.

Больным с фоновыми заболеваниями или принимавшими АБП в предшествующие 3 месяца назначается амоксициллин/клавуланат или ЦС-2 [2, 12, 15–16]. В случае, если у ребенка одновременно имеется высокий риск того, что инфекция может быть вызвана β -лактамазопродуцирующим штаммом *H. influenzae*, лучшим выбором является использование амоксициллина/клавуланата с высоким содержанием амоксициллина (препараты с соотношением амоксициллина и клавуланата 14:1 с 3 месяцев до 12 лет и 16:1 после 12 лет), что дает возможность использовать дозу амоксициллина 90 мг/кг/сут, не повышая дозу клавуланата [2].

При выборе режима АБТ нужно учитывать, что предикто-

ром эффективности β -лактамных антибиотиков является показатель $T > \text{МПК}$ (T — время между приемами препарата, когда его концентрация в крови выше МПК для возбудителя). Если $T > \text{МПК}$ превышает 40%, наблюдается надежный эффект, когда показатель превышает 50% — максимальный.

Показано, что суточная доза амоксициллина и амоксициллина/клавуланата, разделенная на 3 приема (каждые 8 ч), обеспечивает достоверно больший показатель $T > \text{МПК}$ для пневмококка, чем аналогичная суточная доза, разделенная на 2 приема (каждые 12 ч).

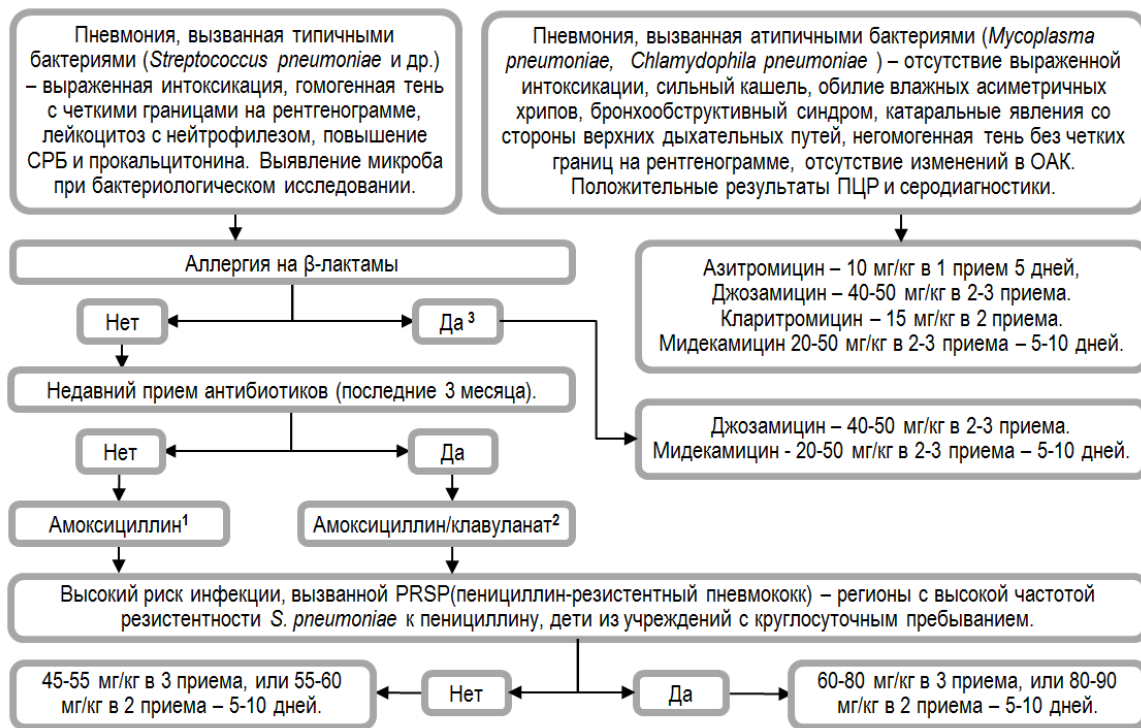
В связи с этим, у пациентов с ВП, особенно тяжелой, целесообразно разделить суточную дозу амоксициллина и ИЗАП на 3 приема [54].

Назначение макролидов при ВП оправдано в следующих случаях:

- наличие признаков ВП микоплазменной или хламидийной этиологии;
- у пациентов с установленной аллергией на β -лактамы (при пневмококковой пневмонии предпочтение отдается 16-членным макролидам в связи с более низким уровнем резистентности);
- в случае отсутствия ответа на стартовую терапию.

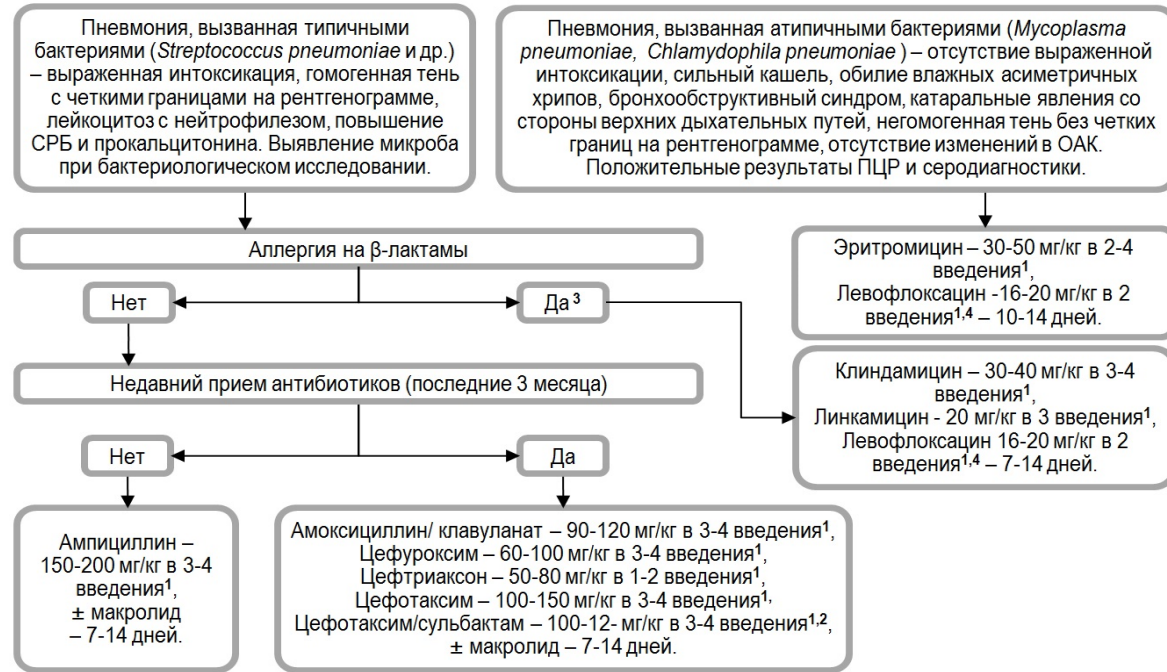
У госпитализированных детей с сопутствующими заболеваниями или получавших АБТ в последние 3 месяца назначаются

Алгоритм выбора стартовой эмпирической антибактериальной терапии при среднетяжелой (А) внебольничной пневмонии у детей [2, 12, 15-16, 50-53].



1. Диспергируемая таблетка амоксициллина рекомендуется ВОЗ/ЮНИСЕФ как приоритетная форма для пневмонии у детей
2. Расчет дозы амоксициллина/клавуланата проводится по амоксициллину.
3. 16-членные макролиды (джозамицин, мидекамицин) могут сохранять активность в отношении штаммов стрептококков (в том числе пневмококка), резистентных к 14- и 15-членным макролидам.

Алгоритм выбора стартовой эмпирической антибактериальной терапии при тяжелой (Б) внебольничной пневмонии у детей [2, 12, 15-16, 50-53].



1. Препараты назначаются парентерально, в дальнейшем целесообразна ступенчатая терапия.
2. Расчет дозы цефотаксима/сульбактама проводится по цефотаксиму.
3. При аллергии только на пенициллины возможно применение ЦС 3-4 или ИЗЦС 3-4 (с осторожностью).
4. Фторхинолоны противопоказаны к применению у детей до 18 лет в РФ, но разрешены в ряде других стран. Применение фторхинолонов у детей с ВП возможно только при жизнеугрожающих ситуациях по решению консилиума врачей.

ИЗАП или цефуроксим парентерально в сочетании с макролидом. Пациентам, переведенным в ОРИТ назначают ЦС или ИЗЦС 3-4 поколения или карбапенемы в сочетании с макролидом. АБТ в стационаре необходимо начинать в течение первых 2 часов после госпитализации и в течение одного часа от момента поступления в ОРИТ [2].

Алгоритм выбора стартовой эмпирической антибактериальной терапии при ВП у детей представлен на рисунке 2. Дозы и режим применения антибактериальных препаратов при ВП у детей представлены в приложениях 6 и 7.

В случае парентерального назначения АБП *рекомендуется ступенчатая терапия* — двухэтапное применение антибиотиков: переход с парентерального введения на пероральный прием после улучшения состояния пациента (обычно через 2-4 дня после начала лечения). Это приводит к сокращению болезненных манипуляций, снижению риска нозокомиальных инфекций, уменьшению стоимости лечения и сокращению сроков пребывания стационаре при сохранении высокой эффективности [2, 16].

Оптимальным вариантом ступенчатой терапии является последовательное использование двух лекарственных форм (для парентерального введения и приема внутрь) одного и того же антибиотика. Возможно применение АБП,

близких по антимикробным свойствам, например: ампициллин — амоксициллин [2].

Оценка эффективности АБТ проводится через 48 ч от ее начала. В случае недостаточности или отсутствия эффекта необходима коррекция — замена АБП или добавление второго препарата [2].

Длительность АБТ определяют тяжесть и течение заболевания, а также наличие фоновых заболеваний. При ВП, вызванной типичными бактериями длительность терапии обычно составляет 7-10 дней, атипичными бактериями — 10-14 дней [2, 1, 15, 16]. АБТ может быть завершена через 3-4 дня после стойкой нормализации температуры тела [3].

В последние годы наблюдается тенденция к сокращению сроков использования АБТ, даже при тяжелом варианте течения ВП [2,16]. В Кохрановском систематическом обзоре (2008г.) было показано, что эффективность 3-дневного курса АБТ у детей в возрасте от 2 месяцев до 5 лет с нетяжелой пневмонией не уступает по эффективности более длительному курсу лечения [55]. Однако, результаты данного обзора были подвержены обоснованной критике в связи с тем, что большинство детей во включенных в обзор исследованиях вероятнее всего имели вирусную инфекцию, и, соответственно, назначение АБТ у них не требовалось. Результаты доказательных исследований, в которых диагноз ВП подтверждался рентгенологически, показывают недостаточную эффективность

3-дневного курса АБТ [54].

Исследования последних лет показали возможность сокращения длительности АБТ при ВП у детей в 1,5–2 раза (с 9–11 до 5–6 сут) под контролем уровня ПКТ крови. Это позволяет без снижения эффективности сократить потребление АБП, сократить сроки госпитализации, уменьшить число нежелательных лекарственных явлений, а также способствует сдерживанию роста резистентно-

сти бактерий. Определения уровня ПКТ крови полезно у всех госпитализированных детей с ВП тяжелого течения (желательно использование приборов с функциональной чувствительностью 0,1 нг/мл и ниже). Ключевые принципы проведения АБТ под контролем уровня ПКТ представлены в табл. 13 [54,56].

Типичные ошибки при проведении АБТ у детей с ВП представлены в табл. 14.

Эксперты PPO и ATS/IDSA считают, что продолжительность АБТ при ВП должна составлять не менее 5-7 дней.

Таблица 13

Рекомендации по АБТ под контролем уровня ПКТ [54,56]

Уровень ПКТ крови	< 0,25 нг/мл	≥ 0,25 нг/мл
Рекомендации по АБТ	Не назначать/завершить	Назначить/продолжить
Примечания	Если АБТ не назначена или отменена — нужно определить уровень ПКТ через 6–24 часов. Необходимо рассмотреть вопрос о назначении/продолжении АБТ в следующих случаях: <ul style="list-style-type: none"> • респираторная или гемодинамическая нестабильность; • тяжелые сопутствующие заболевания; • госпитализация в ОРИТ. 	Важно учитывать динамику уровня ПКТ. Рекомендуется повторять анализ каждые 48 часов. Если пиковое значение было очень высоким — рекомендуется завершить АБТ при понижении уровня ПКТ на 80–90% от пикового значения. Если уровень ПКТ не снижается — целесообразно пересмотреть терапию.

Таблица 14

**Типичные ошибки антибактериальной терапии
внебольничной пневмонии у детей[2]**

Ошибка	Комментарий
Назначение ампициллина внутрь.	Низкая биодоступность при приеме внутрь
Назначение ко-тримоксазола.	Высокая резистентность <i>S. pneumoniae</i> и <i>H. influenzae</i> , опасные нежелательные реакции.
Назначение гентамицина.	Аминогликозиды неактивны в отношении пневмококка, внутриклеточных возбудителей.
Назначение фторхинолонов.	Противопоказаны до 18 лет, за исключением жизнеугрожающих ситуаций.
Необоснованный отказ от назначения амоксициллина при пневмококковой пневмонии.	ИЗАП и ЦС не имеют преимуществ перед амоксициллином в отношении <i>S. pneumoniae</i> . Макролиды и линкозамиды рекомендуются только при аллергии на β -лактамы.
Сочетание антибиотиков с противогрибковыми препаратами.	Отсутствие доказательств профилактической эффективности, необоснованные затраты.
Сочетание антибиотиков с антигистаминными препаратами.	Отсутствие доказательств профилактической эффективности, необоснованные затраты.
Парентеральное назначение АБП при среднетяжелой ВП.	Пероральные АБП не уступают парентеральным по эффективности при неосложненной ВП. Применение пероральных АБП более безопасно.
Частая смена АБП.	Показания для замены антибиотиков: <ul style="list-style-type: none"> • развитие тяжелых нежелательных реакций; неэффективность, о которой можно судить через 48 ч от начала АБТ; • высокая потенциальная токсичность антибиотика.
Продолжение АБТ до полного исчезновения рентгенологических и/или лабораторных изменений.	Основным критерием отмены антибиотиков является регресс клинических симптомов, сохранение отдельных лабораторных и рентгенологических изменений не является основанием для продолжения АБТ.

7.3. Противовирусная терапия

Применение противовирусных препаратов показано при ВП вирусной этиологии (вирусы гриппа, аденовируса, коронавируса), а также при ВП, развившейся на фоне текущей ОРВИ.

К средствам, оказывающим прямое противовирусное действие, относятся ингибиторы нейраминидазы (озельтамивир, занамивир), умифеновир, имидазолилэтанамида пентандиовой кислоты, инозин пранобекс и препараты адамантанового ряда (амантадин, римантадин) [2]. Основные характеристики препаратов представлены в табл. 15.

Озельтамивир и занамивир используются для лечения и профилактики гриппа.

Эффективность ингибиторов нейраминидазы у детей показана в кохрановских метаанализах, включавших большое число доказательных клинических исследований [57,58]. Умифеновир обладает прямым противовирусным и иммуномодулирующим действием.

В ряде клинических исследований показана эффективность препарата при гриппе [59]. Для имидазолилэтанамида пентандиовой кислоты установлена эф-

фективность при гриппе и ОРВИ различной этиологии [60].

Инозин пранобекс обладает прямым противовирусным и иммуномодулирующим действием.

В клинических исследованиях показана эффективность препарата при различных вирусных инфекциях, в том числе при гриппе [61,62].

Римантадин и амантадин в настоящее время не рекомендуются к использованию для лечения и профилактики гриппа в связи с узким спектром действия (вирус гриппа А), высоким уровнем резистентности и частыми нежелательными явлениями.

Выбор противовирусной терапии у детей имеет возрастные ограничения.

Целесообразно для повышения эффективности использовать сочетанное применение противовирусных средств и селективного индуктора интерферонов эргоферона, обладающего противовирусным, противовоспалительным и антигистаминным действием [2].

Дозы и режим применения противовирусных препаратов представлены в Приложении 8.

Таблица 15

Основные характеристики противовирусных препаратов [2]

Препарат	Основной механизм действия	Спектр активности	Примечания
Озелтамивир	Ингибирование нейраминидазы	Вирус гриппа А и В	
Занамивир			
Умифеновир	Препятствие слиянию оболочки вируса и клеточной мембраны.	Вирус гриппа А и В.	Оказывает также иммуномодулирующее действие.
Инозин пранобекс	Подавление репликации ДНК и РНК вирусов.	Вирус гриппа, вирус кори и другие.	Оказывает также иммуномодулирующее действие.
Римантадин	Препятствие слиянию оболочки вируса и клеточной мембраны.	Вирус гриппа А.	Малоэффективны в связи с высоким уровнем резистентности.
Амантадин*			
Имидазолил-этанамид пентандиовой кислоты	Повышение экспрессии рецептора интерферона первого типа IFNAR на поверхности эпителиальных и иммунокомпетентных клеток. Активация белка-трансммиттера STAT1. Стимуляция выработки противовирусного эффекторного белка МхА.	Вирус гриппа А и В, аденовирус, вируса парагриппа, РС-вирус, коронавирус, метапневмовирус, энтеровирусы, риновирус.	Оказывает также иммуномодулирующее действие.

* В РФ препарат не зарегистрирован для лечения гриппа.

7.4. Другие направления терапии

Оксигенотерапия показана пациентам, насыщение кислородом у которых составляет меньше 92%. Кислород подается интраназально или с помощью лицевой маски [2].

Кортикостероиды у детей с ВП целесообразно использовать только в отдельных случаях при тяжелом течении заболевания и/или развитии осложнений.

В отдельных исследованиях у детей с ВП было показано, что применение кортикостероидов уменьшает число неудач лечения, сокращает сроки госпитализации, снижает частоту развития осложнений [63].

Инфузионная терапия показана пациентам с интоксикацией и тяжелой пневмонией в объеме не более 40 мл/кг/сут под контролем диуреза, электролитов сыворотки крови, гематокрита. Выраженных потерь жидкости при пневмонии обычно не наблюдается (кроме потерь на перспирацию), поэтому оральная гидратация назначается по физиологической потребности у всех больных с неосложненной пневмонией и у 80–90% больных с осложненной пневмонией [2].

Антипиретики (парацетамол, ибупрофен и их комбинация) при пневмонии используют по потребности. Плановое назначение антипиретиков противопоказано, так как оно затрудняет оценку

эффективности терапии [2].

Мукоактивные препараты показаны при появлении у больного интенсивного малопродуктивного кашля, ухудшающего состояние пациента. В кохрановском систематическом обзоре было показано, что применение муколитических препаратов может оказывать положительный эффект [64].

Амброксол усиливает проникновение в бронхиальный секрет и легочную ткань антибиотиков стимулирует синтез сурфактанта. Назначение N-ацетилцистеина показано у детей с трудноотделяемой мокротой гнойного характера. Применение карбоцистеина целесообразно у детей дошкольного возраста в случае признаков синдрома «заболачивания» [65].

Бронхоспазмолитическая терапия показана при наличии сопутствующего бронхообструктивного синдрома или при возникновении пневмонии у больного бронхиальной астмой.

Бронхообструктивный синдром может возникнуть при ВП микоплазменной, хламидийной или вирусной этиологии. Показано ингаляционное применение β_2 -агонистов короткого действия в виде монотерапии или в комбинации с м-холинолитиком (предпочтительно через небулайзер). Длительность терапии определя-

ется клинической симптоматикой[2].

Антигистаминные препараты показаны только у детей с обострением атопических заболеваний на фоне ВП[2].

Назначение пробиотиков рекомендуется у пациентов с фоно-

выми заболеваниями желудочно-кишечного тракта. Рутинное назначение пробиотиков при АБТ необоснованно[2].

Физиотерапия может быть использована в восстановительный период (после 5-7 дня заболевания).

7.5. Терапия осложнений пневмонии

Лечение осложненных форм ВП проводится в учреждениях II—III уровня, при необходимости с участием торакального хирурга и анестезиолога-реаниматолога.

Синпневмонический плеврит: адекватная терапия основного заболевания.

Метапневмонический плеврит: назначение нестероидных противовоспалительных препаратов или глюкокортикоидов — преднизолон перорально 1 мг/кг в сутки на 2—4 дня [37].

При пневмотораксе выбор тактики определяется его объемом: при малых объемах лечение

консервативное — оксигенотерапия и наблюдение, при больших — дренаж, на фоне которого стойкое расправление легкого наблюдается на 3-9-й день [37,6].

Абсцесса легкого: бронхоскопическая санация или трансторакальное дренирование катетером в течение 4-6 дней [6].

Пиопневмоторакса: дренирование плевральной полости с активной аспирацией. Сроки дренирования составляют от 7 до 14 дней. В тех случаях, когда не удается расправить легкое, используют метод временной окклюзии бронха [6].

7.6. Особенности терапии пневмонии у детей с детским церебральным параличом

Принципы лечения пневмонии у пациентов с ДЦП [39]:

1. Раннее назначение этиотропной терапии при подозрении на пневмонию.

2. Санация дыхательных путей — удаление слизи, мокроты для лучшей аэрации.

3. Обязательное использование вспомогательной терапии —

небулайзерной ингаляционной терапии, дренирующего массажа для активной эвакуации мокроты.

4. При неэффективном откашливании мокроты рекомендуются специальные дыхательные методики, а иногда и аппаратная аспирация.

5. При выраженном снижении легочной функции (ФЖЕЛ < 50%), симптомах диафрагмальной дисфункции (ортопноэ) и/или гиповентиляции (гиперкапния) показана вентиляционная поддержка (важен адекватный выбор оборудования и режима вентиляции, рекомендуются портативные аппараты для вентиляционной поддержки). Показаниями к ИВЛ являются гиперкапния, десатурация во время ночного сна (в том числе артериальная), ортопноэ, ФЖЕЛ < 50% от должного.

6. Назначение препаратов комбинированного действия — нейроиммунопротекторов (пантогам, элькар), которые позволяют одновременно улучшить состояние иммунной и нервной систем.

7. Назначение иммунокорректирующей терапии.

Важное значения для снижения риска пневмонии имеет профилактика аспирации:

1. Продолжить энтеральное питание до тех пор, пока с помо-

щью методов оценки глотания не выявлены признаки аспирации.

2. Уменьшение порций и повышение вязкости пищи.

3. Использование специальных приемов для облегчения глотания и прием пищи в вертикальном положении.

4. В случае невозможности выполнения или низкой эффективности указанных выше мероприятий и у пациентов с тяжелой дыхательной недостаточностью (ФЖЕЛ < 50% от должного) для снижения риска респираторных осложнений показана установка гастростомического зонда под эндоскопическим или рентгеновским контролем.

5. Низкодозированные опиоиды могут быть использованы для управления тревожным состоянием при одышке на фоне основной терапии (при медленном титровании опиоидов угнетение дыхания маловероятно).

6. При заболеваниях дыхательных путей с вязкой мокротой рекомендуется ингаляции изотонического раствора (0,9% NaCl) для удаления слизистых пробок из трахеи крупных бронхов (которые могут привести к непроходимости дыхательных путей) и улучшения мукоциллиарного клиренса [40].

7.7. Особенности терапии пневмонии у детей с муковисцидозом

Общие принципы АБТ у детей с муковисцидозом [45,46]:

1. При проведении АБТ следует ориентироваться на чувствительность выделенного микроорганизма или ассоциации к антибиотикам. АБП против известного возбудителя (*P.aeruginosa*, *MRSA*, *Burkholderia cepacia*, *Stenotrophomonas maltophilia* и др.) назначают с учетом известной чувствительности или положительного эффекта при терапии предшествующего обострения легочной инфекции.

2. Назначают максимальные возрастные дозы препаратов или специальные дозы, рекомендуемые для лечения муковисцидоза. Применение высоких доз связано с особенностями фармакокинетики антибиотиков при муковисцидозе.

3. Обнаружение *in vitro* резистентности к АБП не является основанием для изменения лечения у пациентов, в случае если получен клинический ответ на проводимую терапию.

4. Внутривенное введение антибиотиков начинается в стационаре, после появления положительной клинической динамики лечение может быть продолжено в амбулаторных условиях.

5. АБТ необходимо сочетать с

активной кинезитерапией.

6. Длительность АБТ составляет в среднем 14—21 день.

Особенности выбора АБП для лечения ВП у детей с муковисцидозом [45,46]:

1. При отсутствии в мокроте больного до развития пневмонии патологически значимой микрофлоры терапию проводят по общепринятым рекомендациям, но антибиотик назначается в максимальной дозе курсом не менее 14 дней.

2. При пневмонии у пациентов на фоне хронической инфекции, вызванной *S.aureus*, назначают противостафилококковые антибиотики для приема внутрь (оксациллин, ЦС-1, ЦС-2, макролиды, ко-тримоксазол, рифампицин). При тяжелом обострении бронхолегочного процесса стафилококковой этиологии применяются ЦС-1 или ЦС-2 поколения парентерально.

3. У детей раннего возраста имеет значение *H.influenzae*. При пневмонии, вызванной данным возбудителем рекомендуются: амоксициллин/клавулановая кислота, цефаклор, цефуроксим, ко-тримоксазол, согласно антибиотикограмме. При сохранении признаков обострения бронхолегочного процесса и повторном

высеве *H. influenzae*, рекомендуется проведение курса АБТ внутривенно (цефтриаксон и другие ЦС-3).

4. АБТ пневмонии при высеве из бронхиального секрета *P. aeruginosa* впервые или в анамнезе назначают аминогликозиды, антисинегнойные пенициллины и ЦС, фторхинолоны, карбапенемы. Применение внутрь препаратов из группы фторхинолонов (ципрофлоксацин, левофлоксацин) после курса внутривенной АБТ позволяет улучшить и пролонгировать клинический эффект. Эффективно сочетание таблетированных антибиотиков с ингаляционными антибиотиками.

Принципы внутривенной АБТ при инфекции, вызванной *P. aeruginosa* [45,46]:

- 1) используют два АБП;
- 2) препараты первой линии — ЦС-3 (цефтазидим) или ЦС-4 (цефепим) + аминогликозид (тобрамицин или амикацин);
- 3) препараты второй линии: карбапенем (меропенем) + аминогликозиды (тобрамицин или амикацин);
- 4) альтернативные комбинации: пиперациллин/газобактам + тобрамицин или имипенем + амикацин;
- 5) внутривенная комбинация

двух β -лактамных антибиотиков (пиперациллин, цефтазидим, цефепим, имипенем, меропенем и др.) не рекомендуется;

б) длительность лечения должна составлять 14-21 день и более;

7) необходимо проводить контроль за нефротоксичным и ототоксичным действием аминогликозидов.

Важное значение в лечении пневмонии у пациентов с муковисцидозом играет ингаляционная АБТ. При выделении *P. aeruginosa* применяются колистиметат (колистин, полимиксин Е) и тобрамицин, при выделении *S. aureus* или *Burkholderia cepacia* — тиамфеникол. При аэрозольном пути доставки антибиотиков в бронхиальном секрете создаются высокие концентрации препарата, при низком их уровне в сыворотке крови и низком риске развития системных побочных эффектов. При пневмонии, так же как при обострениях хронической инфекции дыхательного тракта, ингаляционная АБТ назначается в комбинации с внутривенной и пероральной АБТ. Одновременное назначение АБП для ингаляционного и внутривенного путей введения одной группы не рекомендуется [45,46].

Глава 8

ПРОФИЛАКТИКА ВНЕБОЛЬНИЧНОЙ ПНЕВМОНИИ

8.1. Неспецифическая профилактика

Неспецифическая профилактика ВП у детей формируется из комплекса мероприятий, предупреждающих возникновение ОРВИ: соблюдение принципов здорового образа жизни (естественное вскармливание как минимум до 6-месячного возраста, своевременное введение прикорма, достаточное пребывание на свежем воздухе, ограничение контактов в период повышенной заболеваемости, использование барьерных средств защиты и пр.).

В группе детей с повторяющимися инфекциями целесообразно в плановом порядке использовать медикаментозные средства: препараты аффино очищенных антител к интерферону [66-67], бактериальные лизаты [68].

Препараты аффино очищенных антител к интерферону в периоде реконвалесценции восстанавливают способность клеток вырабатывать интерфероны при встрече с вирусными возбудителями и, таким образом, защищают организм от повторных инфекций [66]. Эргоферон кроме того характеризуется выраженной

противовирусной активностью и дополнительно снижает выработку гистамина и выраженность гистамин-зависимых реакций.

Опыт применения показал, что он эффективен и безопасен при назначении как эпизодически болеющим детям, так и пациентам с рекуррентным течением инфекций и у детей с аллергическими заболеваниями [67].

Также для профилактики ОРВИ у детей могут использоваться препараты интерферонов и их индукторов. Однако, большинство из этих средств на сегодняшний день не имеют достаточной доказательной базы [2].

Барьерные средства (антисептики местного действия) используются для профилактики эпизодически или ежедневно (в период повышенной заболеваемости).

Назаваль плюс, в состав которого входит микроцеллюлоза и экстракт дикого чеснока, показан детям с повторяющимися инфекциями респираторной системы, посещающим организованные детские коллективы, при близком контакте с больным ОРВИ, пациентам с ослабленным иммунитетом [69].

8.2. Специфическая профилактика

Специфическая профилактика ВП включает иммунизацию против пневмококковой и гемофиль-

ной инфекции, гриппа, а также против коклюша, кори и РС-инфекции.

Для профилактики пневмококковой инфекции используют вакцины (конъюгированные с белком и полисахаридные), создающие защиту от наиболее распространенных и опасных серотипов S.pneumoniae. В 2014 г. вакцинация против пневмококка включена в российский национальный календарь прививок и календарь прививок по эпидемическим показаниям.

Вакцины конъюгированные с белком (ПКВ) содержат полисахариды 10 (1, 4, 5, 6В, 7f, 9V, 14, 18С, 19F, 23F) или 13 (1, 3, 4, 5, 6А, 6В, 7F, 9V, 14, 18С, 19А, 19F, 23F) серотипов пневмококка. За счет конъюгации полисахаридов с белком-носителем данные вакцины обеспечивают Т-зависимую защиту, в том числе у детей раннего возраста (начиная с 2 месяцев жизни) [2, 70]. В мире накоплен опыт массовой иммунизации детей раннего возраста ПКВ.

В Кохрановском обзоре, включающем метаанализ 11 сравнительных исследований в разных странах мира (более 113 тыс. детей до 2 лет), было показано, что массовая вакцинация ПКВ достоверно снижает частоту рентгенологически подтвержденных пневмоний [71]. Высокая эффективность ПКВ для предотвращения пневмонии была подтверждена и в более позднем метаанализе [72].

Исследование, проведенное в США показало, что за 10 лет после внедрения универсальной вакцинации ПКВ частота госпитализации детей в возрасте до 2 лет по поводу ВП снизилась на 43% [73]. В целом, в результате внедрения ПКВ отмечено значительное снижение общего бремени пневмококковой инфекции, в том числе ВП.

Вакцина полисахаридная (ППСВ) представляет собой смесь полисахаридов пневмококка и обеспечивает В-зависимую защиту у взрослых и детей старше двух лет против 23 серотипов (1, 2, 3, 4, 5, 6В, 7F, 8, 9N, 9V, 10А, 11А, 12F, 14, 15В, 17F, 18С, 19А, 19F, 20, 22F, 23F, 33F) возбудителя. Длительность иммунитета после прививки данной вакциной составляет 5-8 лет.

Ключевые рекомендации по вакцинопрофилактике пневмококковой инфекции представлены в табл. 17 [2,70].

Группами риска, подлежащими вакцинации против пневмококка, являются:

- лица с хроническими бронхолегочными заболеваниями, в том числе бронхиальной астмой, наследственными и врожденными заболеваниями легких, ХОБЛ и пр.;
- пациенты с тяжелым течением заболеваний системы кровообращения (сердечной недостаточностью, кардиомиопатией, ВПС);
- больные сахарным диабетом, прогрессирующим течением заболеваний печени и почек;

- лица с функциональной или анатомической асплинией, ликвореей, кохлеарной имплантацией, нарушением иммунитета;
- больные онкогематологическими заболеваниями, ВИЧ-инфекцией, нейтропенией;
- часто болеющие респираторными инфекциями верхних и нижних дыхательных путей, в том числе инфицированные туберкулезом;
- Детям из групп риска рекомендуется в возрасте до 2 лет провести вакцинацию ПКВ, а после старше 2-х лет дополнительно

Таблица 16

Рекомендации по вакцинопрофилактике пневмококковой инфекции у детей [2,70]

Тип вакцин	Пневмококковая конъюгированная	Пневмококковая полисахаридная
Торговые наименования	Превенар 13, Синфлорикс	Пневмовакс-23
Состав вакцины	Полисахариды капсулы 10 или 13 серотипов пневмококка, конъюгированные с белком.	Полисахариды капсулы 23 серотипов пневмококка
Рекомендуемые группы	Все дети в возрасте до 5 лет (включительно)	Дети групп высокого риска с 2-летнего возраста, подростки-курльщики
Путь введения	Внутримышечно	
Рекомендуемые сроки вакцинации	2 месяца и 4,5 месяца	Однократно с 2 лет по показаниям
Рекомендуемые сроки ревакцинации	В возрасте 15 мес.	Через 5 лет по показаниям

полисахаридной вакциной (не ранее чем через 8 недель после ПКВ) [70].

Для иммунопрофилактики гемофильной инфекции используются полисахаридные вакцины. Вакцинация рекомендована для детей до 5 лет, начиная с 3 месяцев жизни.

Схема иммунизации включа-

ет трехкратное введение вакцины, совмещенное с введением вакцин против коклюша, дифтерии, столбняка и полиомиелита (в 3-4, 5-6 месяцев). Ревакцинация проводится в 18 месяцев [70].

В случаях, когда вакцинация против пневмококковой и гемофильной инфекции начинается в возрасте старше 6 месяцев изме-

Таблица 17

Режим прививок против пневмококковой и гемофильной инфекции при начале вакцинации в возрасте старше 6 месяцев [2]

Возраст ребенка	Вакцинация и ревакцинация против пневмококковой инфекции	Вакцинация и ревакцинация против гемофильной инфекции
6-11 мес.	Двукратная вакцинация с интервалом не менее 1 месяца и ревакцинация через 1 год	
1-2 года	Двукратное введение вакцины с интервалом не менее 2 месяцев	Однократное введение вакцины
2-5 лет	Однократное введение вакцины	

няется режим проведения прививок (таблица 17).

Вакцинация против гриппа проводится до начала эпидемического сезона детям с возраста 6 месяцев субъединичными (Гриппол, Совигрипп, Инфлювак) или расщепленными (Ваксигрипп, Ультрикс) инактивированными вакцинами. Состав вакцин ежегодно пересматривается в соответствии

с рекомендациями ВОЗ. Вакцинация против гриппа показана следующим категориям детей:

- организованные дети дошкольного возраста (посещающие ДОО);
- учащиеся с 1-го по 11-й класс;
- учащиеся средних профессиональных учреждений;
- студенты высших учебных заведений.

Прививочная доза составляет 0,25 мл для детей до 3 лет и 0,5 мл для детей старше 3 лет и взрослых.

Ранее не болевшим гриппом и впервые вакцинируемым против гриппа показано введение двух доз вакцины с интервалом 4 недели.

Показания к химиопрофилактике оппортунистических инфекций нижних дыхательных

путей у ВИЧ-инфицированных пациентов [42]:

- при уровне лимфоцитов CD4+ < 200/мкл для профилактики пневмоцистной пневмонии назначается ко-тримоксазол в дозе 3мг/кг 1 раз в сутки;

- при уровне лимфоцитов CD4+ < 50/мкл для инфекции вызванной микобактериями изониазид 5мг/кг 1 раз в сутки.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

1. Внебольничная пневмония у детей: распространенность, диагностика, лечение, профилактика. Научно-практическая программа. М.: Оригинал-макет, 2010. 64 с.

2. Внебольничная пневмония у детей. Клинические рекомендации. – М.: Оригинал-макет, 2015. - 64 с.

3. Atkins D., Eccles M., Flottorp S., et al. Systems for grading the quality of evidence and the strength of recommendations I: critical appraisal of existing approaches The GRADE Working Group//BMC Health Serv. Res. — 2004 — Vol. 4, № 1 — e. 38.

4. Рабочая классификация основных клинических форм бронхо-легочных заболеваний у детей / Геппе Н. А., Розинова Н. Н., Волков И. К., Мизерницкий Ю. Л.: Российское респираторное

общество, 2009.- 18 с.

5. Сведения об инфекционных и паразитарных заболеваниях (форма 1) // URL: <http://www.rospotrebнадзор.ru/activities/statistical-materials>, обращение 27.02.2020.

6. Лютина Е. И., Манеров Ф. К. Заболеваемость и смертность от внебольничной пневмонии у детей и подростков, проживающих в Кузбассе: Педиатрия, 2015- № 2 - С. 203-206.

7. Пневмония. Информационный бюллетень ВОЗ (2 августа 2019.) // URL: <https://www.who.int/en/news-room/fact-sheets/detail/pneumonia>, обращение 27.02.2020г.

8. Nair H., Simoes E.A., Rudan I., et al. Severe Acute Lower Respiratory Infections Working Group. Global and regional burden of hospital admissions for severe

acute lower respiratory infections in young children in 2010: a systematic analysis // *Lancet*. 2013. Vol. 381. P. 138013-90.

9. О состоянии санитарно-эпидемиологического благополучия населения в Российской Федерации в 2018 году: Государственный доклад. – М.: Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, 2019–254.

10. Мизерницкий Ю. Л., Со рокина Е. В., Ермакова И. Н. и др. Организация медицинской помощи детям с пневмонией в Российской Федерации // *Рос. вестн. перинатол. и педиатрии*. 2005. Т. 3. С. 4-8.

11-12. Bennett N.J., Joseph J. *Pediatric Pneumonia*. Updated: Nov 05, 2018. URL: <https://emedicine.medscape.com/article/967822>, обращение 27.02.2020г.

12. Esposito S., Patria M.F., Tagliabue C., et al. *CAP in children/ European respiratory monograph 63: Community-acquired pneumonia/ редакторы: J. Chalmers, M. Pletz, S. Aliberti*. 2014. P. 130-139.

13 Rohde G. G. U. The role of viruses in CAP // *European respiratory monograph 63: Community-acquired pneumonia/ редакторы: J. Chalmers, M. Pletz,*

S. Aliberti. 2014. P. 74-87.

14. Ning G., Wang X., Wu D., et al. The etiology of community-acquired pneumonia among children under 5 years of age in mainland China,

2001-2015: A systematic review// *Hum. Vaccin. Immunother.* - 2017 - Vol. 13, N 11 - p. 2742-2750.

15. Harris M., Clark J., Coote N., et al. *British Thoracic Society guidelines for the management of community acquired pneumonia in children: update 2011// Thorax*. 2011. Vol. 66, Suppl. 2-23.

16. Bradley J. S., Byington C. L., Shah S. S., et al. The management of community-acquired pneumonia in infants and children older than 3 months of age: clinical practice guidelines by the Pediatric Infectious Diseases Society and the Infectious Diseases Society of America // *Clin. Infect. Dis*. 2011. Vol. 53. № 7. e25-76.

17. Козлов Р. С., Чагарян А. Н., Козлова Л. В., Муравьев А. А. Серологическая характеристика и чувствительность к антибиотикам пневмококков, выделенных у детей в возрасте до 5 лет в отдельных регионах Российской Федерации // *Клин Микробиол Антимикроб Химиотер.*, 2011; 13(2): С.177-187.

18. *ERS Handbook: Paediatric Respiratory Medicine/ редакторы: E. Eber, F. Midulla*. 2013. 719 p.

19. Rudan I., O'Brien K.L., Nair H., et al. Epidemiology and etiology of childhood pneumonia in 2010: estimates of incidence, severe morbidity, mortality, underlying risk factors and causative pathogens for 192 countries // *J. Glob. Health*. 2013. Vol. 3. № 1 — 010401.

20. Онлайн платформа анали-

за данных резистентности к анти-микробным препаратам в России. URL.: <http://map.antibiotic.ru>, обращение 27.02.2020г.

21. European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing. Breakpoint tables for interpretation of MICs and zone diameters. Version 10.0, valid from 2020-01-01. URL: http://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Breakpoint_tables/v_10.0_Breakpoint_Tables.pdf, обращение 27.02.2020г.

22. Beeton M.L., Zhang X.S., Uldum S.A., et al. Mycoplasma pneumoniae infections, 11 countries in Europe and Israel, 2011 to 2016// Euro Surveill. – 2020 – Vol. 25, N 2.

23. Torres A., Menendez R., Wunderink R. Chapter 33 - Bacterial Pneumonia and Lung Abscess / Murray & Nadel's Textbook of Respiratory

Medicine, 6th ed. - 2016, Elsevier Saunders - p. 557-582

24. Bilkis MD, Gorgal N, Carbone M, Vazquez M, Albanese P, Branda MC, Alterman E, Rodriguez D, Orellana L, Pedrosa OB. Validation and development of a clinical prediction rule in clinically suspected community-acquired pneumonia. *Pediatr Emerg Care*. 2010 Jun; 26(6):399-405.

25. Shah S.N., Bachur R.G., Simel D.L., Neuman M.I. Does This Child Have Pneumonia?: The Rational Clinical Examination Systematic Review//*JAMA* - 2017 – Vol. 318, N 5

– p. 462-471.

26. Xiao X., Xue L., Sheng H.L., Xiao Z.H. Correlation between serum levels of C-reactive protein and infant pneumonia: A meta-analysis// *Exp. Ther. Med.* - 2015 – Vol. 9, N 6 – p. 2331-2338.

27. Stockmann C., Ampofo K., Killpack J., et al. Procalcitonin accurately identifies hospitalized children with low risk of bacterial community-acquired pneumonia// *J. Pediatric Infect. Dis. Soc.* - 2018 - Vol. 7, N 1 - p. 46-53.

28. Fonseca T.S., Vasconcellos A.G., Gendrel D., et al. Recovery from childhood community-acquired pneumonia in a developing country: prognostic value of serum procalcitonin// *Clin. Chim. Acta.* - 2019 - Vol. 489 - p. 212-218.

29. Pereda M.A., Chavez M.A., Hooper-Miele C.C., et al. Lung ultra-sound for the diagnosis of pneumonia in children: a meta-analysis// *Pediatrics* - 2015 - Vol. 135, N 4 - p. 714-722.

30. Balk D.S., Lee C., Schafer J., et al. Lung ultrasound compared to chest X-ray for diagnosis of pediatric pneumonia: A meta-analysis// *Pediatr. Pulmonol.* - 2018 - Vol. 53, N 8 - p. 1130-1139.

31. Холодок Г. Н. Микробиологические и патогенетические аспекты внебольничной пневмонии у детей: автореф. дис. докт. мед. наук. М., 2012.- 41 с.

32. Woodhead M., Blasi F., Ewig S., et al. Guidelines for

the management of adult lower respiratory tract infections//Clin. Microbiol. Infect. - 2011 - Vol. 17, Suppl 6 - E1-59..

33. Протасова И. Н., Перьянова О. В., Ильенкова Н. А. Этиологическая диагностика внебольничной пневмонии у детей (обзор литературы)// Пульмонология. 2014. № 5. С. 78-82.

34. Спичак Т. В., Катосова Л. К., Яцышина С. Б., и соав. Критический взгляд на результаты лабораторной диагностики внебольничной пневмонии микоплазменной этиологии у детей. Педиатрия 2014; 93(3): 46-55.

35. Galetto-Lacour A., Alcoba G., Posfay-Barbe K.M., et al. Elevated inflammatory markers combined with positive pneumococcal urinary antigen are a good predictor of pneumococcal community-acquired pneumonia in children// Pediatr. Infect. Dis. J. - 2013 - Vol. 32, N 11 - p. 1175-1179

36. Манеров Ф. К. Диагностика и терапия острой пневмонии у детей при разных вариантах течения: дис. . д. м. н. Новокузнецк, 1990.

37. Таточенко В.К. Болезни органов дыхания у детей. Практическое руководство. М.: Боргес, 2019 - 300с.

38. Абдрахманова С. Т., Скучала Л. Н., Айшауова Р. С. Особенности респираторной патологии у детей с поражением центральной нервной системы //

Валеология. 2014. № 4. С. 12–14.

39. British Thoracic Society guideline for respiratory management of children with neuromuscular weakness /J. Hull, R. Aniapravan, E. Chan, M. Chatwin, J. Forton, J. Gallagher, N. Gibson, J. Gordon, I. Hughes, R. McCulloch // Thorax. 2012. Vol. 67. №. 1.

40. Pulmonary complications of neuromuscular disease: clinical guidelines of the s spanish society of pulmonology and thoracic surgery / Farrero E., Egea C. J. et al. Guidelins for the management of respiratory complications in patients with neuromuskular disease. Arch. Bronconeumol. 2013; 49 (7); 306-313/

41. Васильева Т. Е., Литвинова Н. Г., Шагильдян В. И. и соавт. Легочная патология у больных ВИЧ-инфекцией // Тер. архив. 2007. № 11. С. 31-35.

42. Punpanich W., Groome M., Muhe L., et al. Systematic review on the etiology and antibiotic treatment of pneumonia in human immunodeficiency virus- infected children // Pediatr. Infect. Dis. J. 2011. Vol. 30. № 10. P. 192-202.

43. Лечение и помощь при ВИЧ/СПИДе. Клинические протоколы для Европейского региона ВОЗ. ВОЗ, 2007. 552 с.

44. Ермак Т. Н. Лечение пневмоцистной пневмонии при ВИЧ-инфекции // Фарматека. 2003. № 13. С. 17-21.

45. Муковисцидоз / под ред. Н. И. Капранова, Н. Ю. Каширской.

М.: ИД «МЕДПРАКТИКА-М», 2014. 672 с.

46. Национальный консенсус (2-е издание) «Муковисцидоз: определение, диагностические критерии, терапия»2018/ Под редакцией Е.И. Кондратьевой, Н.Ю. Каширской, Н.И. Капранова – М.:ООО «Компания БОРГЕС», 2018.- 356 с.

47. Самсыгина Г. А., Дудина Т. А., Талалаев А. Г., Корнюшин М. А. Тяжелые внебольничные пневмонии у детей // Педиатрия. 2005. № 4. С. 87-94.

49. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 29 декабря 2012 г. №1705н «О порядке организации медицинской реабилитации».

50. Lodha R., Kabra S. K., Pandey R. M. Antibiotics for community-acquired pneumonia in children // Cochrane Database Syst. Rev. 2013. Vol. 4. № 6. CD004874.

51. Lassi Z. S., Das J. K., Haider S. W., et al. Systematic review on antibiotic therapy for pneumonia in children between 2 and 59 months of age // Arch. Dis. Child. 2014. Vol. 99. № 7. P. 687-693.

52. Das R. R., Singh M. Treatment of severe communityacquired pneumonia with oral amoxicillin in under-five children in developing country: a systematic review // PLoS One. 2013. Vol. 25. № 6. e66232.

53. Геппе Н.А., Малахов А.Б., Кондюрина Е.Г., Дронов И.А. Рациональная антибактериальная

терапия при инфекциях дыхательных путей у детей в аспекте предупреждения антимикробной резистентности// Вопросы практической педиатрии - 2019 - Т. 14, N 3 - p. 73–80.

54. Геппе Н. А., Малахов А. Б., Волков И. К. и соав. К вопросу о дальнейшем развитии научно-практической программы по внебольничной пневмонии у детей // Русский медицинский журнал. 2014. Т. 22. № 3. С. 188–193.

55. Haider B. A., Saeed M. A., Bhutta Z. A. Short-course versus long-course antibiotic therapy for non-severe communityacquired pneumonia in children aged 2 months to 59 months // Cochrane Database Syst. Rev. 2008. Vol. 16. № 2. CD005976.

56. Schuetz P., Beishuizen A., Broyles M., et al. Procalcitonin (PCT)-guided antibiotic stewardship: an international experts consensus on optimized clinical use//Clin. Chem Lab. Med. - 2019 - Vol. 57, N 9 - p. 1308-1318

57. Jefferson T., Jones M. A., Doshi P., et al. Neuraminidase inhibitors for preventing and treating influenza in healthy adults and children // Cochrane Database Syst. Rev., 2014. 548 p.

58. Wang K., Shun-Shin M., Gill P., et al. Neuraminidase inhibitors for preventing and treating influenza in children (published trials only) // Cochrane Database Syst. Rev., 2012. 70 p.

59. Blaising J., Polyak S. J., Pecheur E. I. Arbidol as a broad-spectrum anti-viral: an update // *Antiviral Res.* 2014. Vol. 107. P. 84-94.
60. Фарбер И.М., Геппе Н.А., Рейхарт Д.В. и соав. Терапия гриппа и прочих ОРВИ у детей младшего и среднего школьного возраста: влияние препарата Ингавирин® на интоксикационный, лихорадочный и катаральный синдромы//*Российский вестник перинатологии и педиатрии* - 2016 - Т. 61, N 2 - с. 115-120.
61. Дронов И.А., Геппе Н.А., Малахов А.Б., Колосова Н.Г. Инозин пранобекс: возможности этиотропной терапии при острой респираторной инфекции у детей//*Вопросы практической педиатрии* - 2016 - Т. 11., № 4. - с. 39-43.
62. Елисеева М. Ю., Царев В. Н., Масихи К. Н. и соав. Эффективность вспомогательной иммунотерапии у пациентов с иммунодефицитом и часто болеющих детей: систематический обзор и мета-анализ применения инозина пранобекса при ОРВИ // *РМЖ.* 2010; 18 (5:369): 313-320.
63. Annane D. Corticosteroids and pneumonia: time to change practice // *Lancet.* 2015. Vol. 385. № 9977. P. 1484-1485.
64. Chang C. C., Cheng A. C., Chang A. B. Over-the-counter (OTC) medications to reduce cough as an adjunct to antibiotics for acute pneumonia in children and adults // *Cochrane Database Syst. Rev.* 2014. Vol. 10. № 3. CD006088.
65. Малахов А. Б., Дронов И. А. Фармакотерапия кашля у детей с респираторными инфекциями. *Consilium Medicum // Педиатрия.* 2014. № 1. С. 45-49.
66. Tarasov S. A., Zarubaev V. V., Gorbunov E. A., et al. Activity of ultra-low doses of antibodies to gamma-interferon against lethal influenza A(H1N1)2009 virus infection in mice // *Antiviral. Res.* 2012. Vol. 93. № 2. P. 219-224.
67. Геппе Н. А., Кондюрина Е. Г., Галустян А. Н. Жидкая лекарственная форма Эргоферона — эффективное и безопасное средство лечения острых респираторных инфекций у детей... // *Антибиотики и химиотерапия.* 2014. № 5-6. С. 6-14.
68. Дронов И.А., Денисова А.Р. Бактериальный лизат ОМ-85: вопросы эффективности у детей и потенциальная роль в сдерживании роста антимикробной резистентности//*Вопросы практической педиатрии* - 2019 - Т. 14, N 1 - с. 76–83.
69. Hiltunen R., Josling P. D., James M. H. Preventing airborne infection with an intranasal cellulose powder formulation (Nasaleze travel) // *Adv. Ther.* 2007. Vol. 24. № 5. P. 1146-1153.
70. Малахов А. Б., Снегоцкая М. Н., Дронов И. А. Совершенствование программ вакцинопрофилактики инфекционных забо-

леваний в России // Эффективная фармакотерапия. Педиатрия. 2011. № 2. С. 7-14.

71. Lucero M. G., Dulalia V. E., Nillos L.T. et al. Pneumococcal conjugate vaccines for preventing vaccine-type invasive pneumococcal disease and X-ray defined pneumonia in children less than two years of age // Cochrane Database Syst. Rev. 2009. CD004977.

72. Alicino C., Paganino C., Orsi A., et al. The impact of 10-valent and 13-valent pneumococcal conjugate

vaccines on hospitalization for pneumonia in children: A systematic review and meta-analysis // Vaccine - 2017 - Vol. 35, N 43 - p. 5776-5785.

73. Griffin M. R., Zhu Y., Moore M. R. et al. U.S. hospitalizations for pneumonia after a decade of pneumococcal vaccination // N. Engl. J. Med. 2013. Vol. 36. № 2. P. 155-163.

38. Global action plan for prevention and control of pneumonia (GAPP) // WHO and UNICEF, 2009. 18 p.

ПРИЛОЖЕНИЯ

Приложение 1

Классификация пневмонии в соответствии с Международной классификацией болезней, травм и причин смерти 10-го пересмотра (1992)

J10.0 Грипп с пневмонией, вирус гриппа идентифицирован

J12 Вирусная пневмония, не классифицированная в других рубриках.

J12.0 Аденовирусная пневмония.

J13 Пневмония, вызванная *Streptococcus pneumoniae*.

J14 Пневмония, вызванная *Haemophilus influenzae*.

J15 Бактериальная пневмония, не классифицированная в

других рубриках.

J15.0 Пневмония, вызванная *Klebsiella pneumoniae*.

J15.1 Пневмония, вызванная *Pseudomonas*.

J15.2 Пневмония, вызванная стафилококком.

J15.3 Пневмония, вызванная стрептококком группы В.

J15.4 Пневмония, вызванная другими стрептококками.

J15.5 Пневмония, вызванная *Escherichia coli*.

J15.6 Пневмония, вызванная другими аэробными грамотрицательными бактериями.

J15.7 Пневмония, вызванная *Mycoplasma pneumoniae*.

J15.8 Другие бактериальные пневмонии.

J15.9 Бактериальная пневмония неуточнённая.

J16 Пневмония, вызванная другими инфекционными агентами, не классифицированными в других рубриках.

J16.0 Пневмония, вызванная хламидиями.

J16.8 Пневмония, вызванная другими уточнёнными инфекционными агентами.

J17 Пневмония при болезнях, классифицированных в других рубриках.

J17.0 Пневмония при бактериальных болезнях, классифициро-

ванных в других рубриках.

J17.1 Пневмония при вирусных болезнях, классифицированных в других рубриках.

J17.2 Пневмония при микозах.

J17.3 Пневмония при паразитарных заболеваниях.

J17.8 Пневмония при других болезнях, классифицированных в других рубриках.

J18 Пневмония без уточнения возбудителя.

J18.0 Бронхопневмония неуточнённая.

J18.1 Долевая пневмония неуточнённая.

J18.2 Гипостатическая пневмония неуточнённая.

J18.8 Другая пневмония, возбудитель не уточнен.

J18.9 Пневмония неуточнённая.

Приложение 2

Правила регистрации случаев заболевания внебольничной пневмонией

Методические указания МУ 3.1.2.3047—13 «Эпидемиологический надзор за внебольничными пневмониями» (утв. Главным государственным санитарным врачом РФ 10 января 2013 г.):

О каждом случае заболевания ВП врачи всех медицинских организаций, независимо от организационно-правовых форм, в

установленном порядке в течение 12 ч посылают экстренное извещение по установленной форме (ф. 058/у) в территориальную организацию

Роспотребнадзора по месту выявления заболевания, указав диагноз и результаты исследования, на основании которых диагноз установлен.

Министерство здравоохранения РФ

название учреждения _____

Код формы по ОКУД _____

Код учреждения по ОКПО _____

Медицинская документация

Форма № 058/у

Утверждено Минздравом СССР

04.10.1980 г. N 1030

ЭКСТРЕННОЕ ИЗВЕЩЕНИЕ

об инфекционном заболевании, пищевом, остром профессиональном отравлении, необычной реакции на прививку

1. Диагноз _____
(подтвержден лабораторно: да, нет (подчеркнуть))

2. Фамилия, имя, отчество _____

3. Пол: м. ж. (подчеркнуть) _____

4. Возраст (для детей до 14 лет - дата рождения) _____

5. Адрес, населенный пункт _____ район _____

улица _____ дом N _____ кв. N _____

(индивидуальная, коммунальная, общежитие - вписать)

6. Наименование и адрес места работы (учебы, детского учреждения) _____

7. Даты:

заболевания _____

первичного обращения (выявления) _____

установления диагноза _____

последнего посещения детского учреждения, школы _____

госпитализации _____

8. Место госпитализации _____

9. Если отравление - указать, где оно произошло, чем отравлен

пострадавший _____

10. Проведенные первичные противозидемические мероприятия и

дополнительные сведения _____

11. Дата и час первичной сигнализации (по телефону и пр.) в СЭС _____

Фамилия сообщившего _____

Кто принял сообщение _____

12. Дата и час отсылки извещения _____

Подпись пославшего извещение _____

Регистрационный номер _____ в журнале ф. N 60

лечебно-профилактического учреждения

13. Дата и час получения извещения СЭС _____

Регистрационный номер _____ в журнале ф. N 60 санэпидстанции

Подпись получившего извещение _____

Составляется медработником, выявившим при любых обстоятельствах инфекционное заболевание, пищевое отравление, острое профессиональное отравление или подозревающим их, а также при изменении диагноза.

Посылается в санэпидстанцию по месту выявления больного не позднее 12 часов с момента обнаружения больного.

В случае сообщения об изменении диагноза п. 1 извещения указывается измененный диагноз, дата его установления и первоначальный диагноз.

Извещения составляются также на случаи укусов, оцарапаний, ослюбления домашними или дикими животными, которые следует рассматривать как подозрение на заболевание бешенством.

Приложение 3

Правила проведения бронхолитического теста

Оценку функции внешнего дыхания в условиях форсированного выдоха можно осуществлять у детей в возрасте с 6 лет.

Оценка показателей проводится по степени отклонения значений от должных величин, обычно учитывающих рост.

Перед началом исследования обязательна калибровка оборудования.

Необходимо учитывать факторы, влияющие на результат спирографии: степень кооперации, тренированность и тревожность пациента, выраженные нарушения осанки.

Тест проводится 3 раза стоя или сидя. Признаком правильной техники выполнения спирографического исследования является воспроизводимость результатов с разбросом значений менее 5%.

При нормальной функции легких отношение ОФВ1/ЖЕЛ и ОФВ1/ФЖЕЛ составляет 85-95%.

Любые значения ниже приве-

денных могут предполагать бронхиальную обструкцию.

Увеличение ОФВ1 по крайней мере на 12% через 15 минут после ингаляции бронхолитика (200 мкг салбутамола) говорит об обратимости бронхиальной обструкции.

Для правильной оценки теста, если пациент получает бронхолитики, их необходимо до начала исследования отменить: β_2 -агонисты короткого действия — за 6 часов, β_2 -агонисты длительного действия — за 12 часов, пролонгированные теофиллины — за 24 часа.

Дозы бронхолитиков при проведении теста:

- салбутамола (дозированный аэрозоль):
 - детям до 7 лет — 100мкг;
 - детям старше 7 лет — 200мкг;
- беродуал Н (дозированный аэрозоль):
 - детям до 7 лет — 1 доза;
 - детям старше 7 лет — 2 дозы.

Ингаляции проводятся через спейсер.

Приложение 4

Правила получения образца из респираторного тракта для культурального исследования

1. Мокрота собирается до применения антибактериальных препаратов.

2. Перед сбором мокроты детям старшего возраста необходимо почистить зубы, внутреннюю

поверхность щек и язык, тщательно прополоскать рот кипяченой водой. Детям раннего возраста медсестра обрабатывает полость рта слабым антисептиком (тампоном, фиксированным зажимом), затем физиологическим раствором или кипяченой водой.

3. Затем при отсутствии кашля или сухом кашле провести ингаляцию физиологического раствора в течение 3-5 минут, проинструктировать ребенка о

необходимости глубокого откашливания и собрать мокроту в стерильную емкость.

4. Детям раннего возраста проводят активный забор мокроты (трахеального аспирата) после вышеуказанных процедур с применением электроотсоса в стерильные одноразовые емкости.

5. Хранение проб не более 2 часов, при температуре +4...+8 °С, доставка в лабораторию в термоконтейнере.

Приложение 5

Правила получения крови для культурального исследования

1. Для получения гемокультуры целесообразно использовать коммерческие флаконы с питательной средой. Минимально следует использовать две среды: «двойную среду» и «среду для контроля стерильности».

При наличии бактериологических гемоанализаторов отбор образцов проводится в специальные флаконы согласно инструкции.

2. Информативный результат можно получить при взятии крови на высоте лихорадки в первые 1-3 дня заболевания и до применения антибиотиков.

3. Место венепункции обрабатывается вначале 70% этиловым

спиртом, затем 1% раствором йода, затем вновь 70% этиловым спиртом.

4. После высыхания антисептика из вены отбирается не менее 5 мл у детей младшего возраста и 10 мл у школьников в стерильный шприц.

5. Оптимальное соотношение кровь/среда должно быть 1:5—1:10, для того, чтобы путем разведения крови преодолеть ее естественные бактерицидные свойства.

6. Транспортировка образцов в лабораторию осуществляется при комнатной температуре немедленно после их получения.

Приложение 6

Дозы и режим применения пероральных антибактериальных препаратов при внебольничной пневмонии у детей

Группа	МНН	Основные торговые наименования	Лекарственные формы	Суточная доза	Кратность приема в сутки	Примечания
Пенициллины	Амоксициллин	Флемоксин Солютаб, Амоксициллин	Таблетки диспергируемые, таблетки, капсулы, суспензия	45-90 мг/кг	2-3 раза	Диспергируемая таблетка обладает лучшей биодоступностью. Высокие дозы (60-90 мг/кг/сут) - для PRSP. При разделении суточной дозы на 3 приема эффективность выше.
	Амоксициллин/ клавуланат	Амоксиклав, Аугментин, Флемоклав Солютаб	Таблетки диспергируемые, таблетки, суспензия	45-90 мг/кг (по амоксициллину)		
	Амоксициллин/ сульбактам	Трифомокс ИБЛ	Таблетки, суспензия			
	Сультамициллин	Амписид	Таблетки, суспензия	25-50 мг/кг	2 раза	В организме превращается в ампициллин и сульбактам.
ЦС-2	Цефуроксимаксетил	Зиннат	Таблетки, суспензия	20-30 мг/кг (не более 500 мг)	2 раза	Противопоказан детям до 3 мес.
ЦС-3	Цефиксим	Супракс, Супракс Солютаб	Таблетки диспергируемые, капсулы, суспензия	8 мг/кг	1-2 раза	Диспергируемая таблетка обладает лучшей био доступностью.

Приложение 6 - продолжение

Макролиды	Азитромицин	Сумамед, Хемомицин	Капсулы, таблетки, суспензия	10 мг/кг	1 раз	Противопоказан детям до 6 мес.
	Джозамицин	Вильпрафен, Вильпрафен Солютаб	Таблетки диспергируемые, суспензия, таблетки	40-50 мг/кг	2-3 раза	Противопоказан детям с массой тела менее 10 кг.
	Кларитромицин	Клацид, Фромилид	Таблетки, суспензия	15 мг/кг (не более 500 мг)	1-2 раза	1 раз в сутки принимаются толь- ко таблетки пролонгированного действия.
	Мидекамицин	Макропен	Таблетки, суспензия	20-50 мг/кг	2-3 раза	
	Рокситромицин	Рулид	Таблетки диспергируемые, таблетки, капсулы	5-8 мг/кг (не более 300 мг)	2 раза	
	Спирамицин	Ровамицин, Спирами- цин-Веро	Таблетки	150000-300000 МЕ/кг	2-3 раза	Противопоказан детям до 3 лет (в форме таблеток).
	Эритромицин	Эритромицин	Таблетки	30-50 мг/кг	2-4 раза	У детей до 3 мес. суточная доза 20-40 мг/кг
Линкозамиды	Линкомицин	Линкомицин	Капсулы	30-60 мг/кг	2-3 раза	Противопоказан детям до 2 лет.
	Клиндамицин	Далацин	Капсулы	8-25 мг/кг	3-4 раза	
Тетрациклины	Доксициклин	Юнидокс Солютаб, Доксициклин	Таблетки дисперги- руемые, таблетки, капсулы	4 мг/кг или 4мг/ кг в 1й день, затем 2 мг/кг	1-2 раза	Противопоказан детям до 8 лет. Диспергируемая таблетка обла- дает лучшей биодоступностью.
Оксазолидиноны	Линезолид	Зивокс	Таблетки, суспензия	30 мг/кг	3 раза	

Приложение 7

Дозы и режим применения пероральных антибактериальных препаратов при внебольничной пневмонии у детей

Группа	Препарат	Основные торговые наименования	Путь введения	Суточная доза	Кратность приема в сутки	Примечания
Пенициллины	Бензил-пенициллин	Бензил-пенициллин	В/в, в/м	100000-500000 Ед/кг	4-6 раз	
	Ампициллин	Ампициллин	В/в, в/м	100-200 мг/кг	4 раза	
	Оксациллин	Оксациллин	В/в, в/м	150-300 мг/кг	4-6 раз	
	Амоксициллин/ клавуланат	Амоксиклав, Аугментин	В/в	До 3 мес - 60 мг/кг (вес <4 кг) или 90 мг/кг (вес > 4 кг), после 3 мес - 90-120 мг/кг (не более 4800 мг)	3-4 раза (до 3 мес – 2-3 раза)	
	Амоксициллин/ сульбактам	Трифамокс ИБЛ	В/в, в/м	До 2 лет – 40-60 мг/кг, 2-6 лет – 750 мг, 6-12 лет – 1,5 г, после 12 лет – 2-3 г	2-3 раза	
	Ампициллин/ сультактам	Амписид, Сультасин	В/в, в/м	150 мг/кг	3-4 раза	
ЦС-1	Цефазолин	Цефазолин	В/в, в/м	20-100 мг/кг	3-4 раза	Противопоказан детям до 1 мес
ЦС-2	Цефуроксим	Зинацеф	В/в, в/м	30-100 мг/кг	3 раза	

Приложение 7 - продолжение

ЦС-3	Цефотаксим	Клафоран, Цефотаксим	В/в, в/м	50-100 мг/кг	3-4 раза	
	Цефтриаксон	Роцефин, Цефтриаксон	В/в, в/м	20-80 мг/кг	1-2 раза	
	Цефтазидим	Фортум, Цефтазидим	В/в, в/м	30-150 мг/кг (не более 6 г), до 2 мес - 25-60 мг/кг	2-3 раза	
	Цефоперазон	Цефобид	В/в, в/м	50-200 мг/кг	2-3 раза	
ИЗЦС-3	Цефоперазон/ сульбактам	Сультперазон	В/в, в/м	40-160 мг/кг	2-4 раза	
	Цефотаксим/ сульбактам	Кларуктам	В/в, в/м	100-160 мг/кг	2-4 раза	
ЦС-4	Цефепим	Максипим, цефишим	В/в, в/м	100-150 мг/кг	2-3 раза	Не рекомендуется у детей до 2 мес
ИЗЦС-4	Цефипим/ сульбактам	Макситам	В/в, в/м	100-150 мг/кг (по цефипиму)	2-3 раза	Противопоказан детям до 2 мес,
Карбапенемы	Имишенем	Тиенам	В/в, в/м	В/в - 60 мг/кг, в/м – 1-1,5 г	В/в - 4 раза, в/м – 2 раза	Противопоказан детям до 3 мес, форма для в/м – до 12 лет
	Меропенем	Меронем	В/в	30-60 мг/кг	3 раза	Противопоказан детям до 3 мес
	Эртапенем	Инванз	В/в, в/м	30 мг/кг (не более 1 г)	2 раза (с 13 лет – 1 раз)	Противопоказан детям до 3 мес

Приложение 7 - продолжение

Аминогликозиды	Амикацин	Амикацин	В/в, в/м	10-20 мг/кг	1-2 раза	
	Гентамицин	Гентамицин	В/в, в/м	3-5 мг/кг	1-2 раза	
	Нетилмицин	Нетилмицин	В/в, в/м	4-6,5 мг/кг	1-2 раза	
	Тобрамицин	Бруламицин Тобрамицин	В/в, в/м	3-5 мг/кг	1-2 раза	
Макролиды	Азитрамицин	Сумамед	В/в	10 мг/кг (не более 500 мг)*	1 раз	Противопоказан детям до 16 лет
	Эритромицин	Эритромицин	В/в	30-50 мг/кг, до 3 мес – 20-40 мг/кг	2-4 раза	
Линкозамиды	Линкамицин	Линкомицин	В/в, в/м	10-20 мг/кг	3 раза	
	Клиндамицин	Далацин Ц	В/в, в/м	20-40 мг/кг	3-4 раза	Противопоказан детям до 6 лет
Фторхинолоны	Ципрофлоксацин	Ципробай, Ципролет	В/в	20-30 мг/кг (не более 1200 мг)	2 раза	
	Левифлоксацин	Таваник, Леволет	В/в	До 5 лет - 16-20 мг/кг, после 5 лет - 8-10 мг/кг*	1-2 раза	Противопоказан детям до 18 лет
Гликопептиды	Ванкомицин	Эдицин	В/в	40 мг/кг	4 раза	
Оксазолидиноны	Линезолид	Зивокс	В/в	20 мг/кг	2 раза	

* Дозировка приводится по зарубежным источникам [16], в связи с возрастными ограничениями в РФ

Приложение 8

Дозы и режим применения противовирусных препаратов при внебольничной пневмонии у детей

МНН	Основные торговые наименования	Лекарственные формы	Суточная доза	Кратность приема в сутки	Примечания
Озельтамивир	Тамифлю	Капсулы, суспензия	<15 кг — 60 мг, 15—23 кг — 90 мг, 23—40 кг — 120 мг, >40 кг — 150 мг	2 раза	Противопоказан детям до 1 года*. Курс лечения — 5 дней
Занамивир	Реленза	Порошок для ингаляций	10 мг (2 ингаляции)	2 раза	Противопоказан детям до 5 лет. Курс лечения — 5 дней
Умифеновир	Арбидол	Таблетки, капсулы, суспензия	3—6 лет — 200 мг, 6—12 лет — 400 мг, после 12 лет — 800 мг	4 раза	Противопоказан детям до 2 лет
Инозин пранобекс	Гропринозин, Изопринозин, Нормомед	Таблетки, сироп	50 мг/кг	3-4 раза	Противопоказан детям до 3 лет
Имидазолилэтанамид пентандиовой кислоты	Ингавирин	Капсулы	7-17 л - 60 мг	1 раз	Противопоказан детям до 3 лет*
	Анаферон детский	Таблетки для рассасывания, капли для приема внутрь	1 сутки - 8 таблеток (80 капель), затем 3 таблетки (30 капель)	3-8 раза	Курс лечения — 5 дней
	Эргоферон	Таблетки для рассасывания, раствор	1 сутки - 8 таблеток или 40 мл, затем 3 таблетки или 15 мл	3-8 раза	Противопоказан детям до 6 мес. Курс лечения — 5 дней

* В соответствии с рекомендациями ВОЗ, допустимо использование озельтамивира у детей младше 1 года с тяжелым и прогрессирующим гриппом (доза - 3 мг/кг в сутки - до 5 дней).

СОКРАЩЕННЫЕ НАЗВАНИЯ МИКРООРГАНИЗМОВ

ВИЧ	Вирус иммунодефицита человека
ЦМВ	Цитомегаловирус
<i>B.pertussis</i>	<i>Bordetella pertussis</i>
<i>C.pneumoniae</i>	<i>Chlamydophila pneumoniae</i>
<i>C.psittaci</i>	<i>Chlamydophila psittaci</i>
<i>H.infl uenzae</i>	<i>Haemophilus influenzae</i>
<i>K.pneumoniae</i>	<i>Klebsiella pneumoniae</i>
<i>L.pneumophila</i>	<i>Legionella pneumophila</i>
<i>M.catarrhalis</i>	<i>Moraxella catarrhalis</i>
<i>M.pneumoniae</i>	<i>Mycoplasma pneumoniae</i>
MRSA	Methicillin-resistant (метициллин-резистентный) <i>Staphylococcus aureus</i>
MSSA	Methicillin-sensitive (метициллин-чувствительный) <i>Staphylococcus aureus</i>
<i>P.aeruginosa</i>	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>
<i>P.jiroveci</i>	<i>Pneumocystis jiroveci</i>
PRSP	Penicillin-resistant (пенициллин-резистентный) <i>Streptococcus pneumoniae</i>
PSSP	Penicillin- sensitive (пенициллин-чувствительный) <i>Streptococcus pneumoniae</i>
<i>S.aureus</i>	<i>Staphylococcus aureus</i>
<i>S.agalactiae</i>	<i>Streptococcus agalactiae</i>
<i>S.pneumoniae</i>	<i>Streptococcus pneumoniae</i>

ВНЕБОЛЬНИЧНАЯ ПНЕВМОНИЯ У ДЕТЕЙ КЛИНИЧЕСКОЕ РУКОВОДСТВО

Редактор: Ирина Сафронова
Верстка и дизайн: Роман Кузьмин

Подписано в печать:.....2020г.
Формат 165 x 235 мм

Бумага офсетная. Печать офсетная
Издательство «МедКом-Про»
129085, город Москва, ул. Годовикова
дом 9 стр. 3, под. 3.1, этаж 5, к. 5.13.11
Тел.+7(495)721-24-40
www.ph.medcompro.ru
info@medcompro.ru

Отпечатано в типографии ООО «Полезная типография»
Адрес типографии: 109202, г.Москва, ул. 1-я Фрезерная, д.2/1,стр.1

Тираж.....экз.Заказ №.....

ISBN 978-5-9500978-3-6



