

Autor(id): Kaarel Kisant

Küsimus: Kas köigile ambulatoorsel ravil KOKI ägenemisega patsientidele määrata suukaudne antibiootikumravi lisaks standardravile vs mitte ?

Kontekst: Kas köigile ambulatoorsel ravil KOKI ägenemisega patsientidele määrata suukaudne antibiootikumravi vs mitte?

Bibliograafia:

Töendatuse astme hinnang							Uuritavate arv		Mõju		Töendatuse aste	Olulitus
Uuringute arv	Uuringukavand	Nihke töenäosus	Töenduse ebaköla	Töenduse kaudsus	Töenduse ebatäpsus	Muud kaalutlused	suukaudset AB ravi	standardravi	Suheline (95% CI)	Absoluutne (95% CI)		
Ravi ebaõnnestumine (amoksitsilliin/klavulaanhape, sulfametoksasool/trimetoprim, oksütetratsükliin, amoksitsilliin/klotrimasool, doksütsükliin, tsiproflopsatsiin, amoksitsilliin) (järelkontroll: 4 nädalat)^a												
7 ^{1,b}	randomiseeritud uuringud	suur ^c	suur ^d	väike	väike	puudub	128/605 (21.2%)	173/586 (29.5%)	suheline risk (RR) 0.72 (0.56 kuni 0.94)	83 vähem / 1,000 (130 vähem kuni 18 vähem)	 MADAL	KRIITILINE
Suremus köikidel pöhjustel (doksütsükliin)												
1 ^{1,2}	randomiseeritud uuringud	väike	väike	väike	väga suur ^e	puudub	10/150 (6.7%)	8/151 (5.3%)	šansside suhe (OR) 1.27 (0.49 kuni 3.30)	13 rohkem / 1,000 (26 vähem kuni 103 rohkem)	 MADAL	KRIITILINE
Us ägenemine (amoksitsilliin-klavulaanhape vs platseebo) (järelkontroll: vahemik 2 nädalat kuni 6 nädalat)												
1 ¹	randomiseeritud uuringud	väike	väike	väike	väga suur ^f	puudub	2/18 (11.1%)	1/17 (5.9%)	suheline risk (RR) 1.89 (0.19 kuni 18.97)	52 rohkem / 1,000 (48 vähem kuni 1,000 rohkem)	 MADAL	KRIITILINE
Düspsoe taandumine CRQ alusel (amoksitsilliin-klavulaanhape vs platseebo) (järelkontroll: keskmene 28 päeva)^g												
1 ^{1,3}	randomiseeritud uuringud	väike	väike	väike	väga suur ^f	puudub	18	17	-	MD 0 (0.97 madalam kuni 0.97 kõrgem)	 MADAL	KRIITILINE
Tervisega seotud elukvaliteet CRQ alusel (amoksitsilliin-klavulaanhape vs platseebo) (järelkontroll: keskmene 28 päeva)^g												
1 ^{1,3}	randomiseeritud uuringud	väike	väike	väike	väga suur ^f	puudub	18	17	-	MD 0 (1.79 madalam kuni 1.79 kõrgem)	 MADAL	KRIITILINE
Hospitaliseerimise pikkus (antibiootikumid vs platseebo)												
3 ^{1,h}	randomiseeritud uuringud	väike	väike	väike	suur ⁱ	puudub	167	133	-	MD 0.09 kõrgem (0.79 madalam kuni 0.96 kõrgem)	 KESKMININE	KRIITILINE

"Haiguslehel" viibitud päevad (oksütetratsükliin vs platseebo) (järelkontroll: keskmene 17 päeva)

1 ^{1,4}	randomiseeritud uuringud	väike	väike	väike	suur ^j	puudub	42	46	-	MD 5.18 madalam (6.08 madalam kuni 4.28 madalam)		KRIITILINE
------------------	--------------------------	-------	-------	-------	-------------------	--------	----	----	---	--	---	------------

Edukas ravi (1. - rea antibiootikumid vs 2. rea AB) (järelkontroll: vahemik 1 päeva kuni 7 päeva)^{kl}

12	randomiseeritud uuringud ^{5,m}	väike	suur ⁿ	väike ^o	väike	puudub	549/601 (91.3%)	462/544 (84.9%)	šansside suhe (OR) 0.51 (0.34 kuni 0.75)	107 vähem / 1,000 (192 vähem kuni 41 vähem)		KRIITILINE
----	---	-------	-------------------	--------------------	-------	--------	--------------------	--------------------	--	--	---	------------

Suremus mis iganes põhjusel (1. - rea antibiootikumid vs 2. rea AB) (järelkontroll: vahemik 1 päeva kuni 7 päeva)^k

5	randomiseeritud uuringud ^{5,p}	väike	väike	väike ^o	suur ^q	puudub	7/698 (1.0%)	11/694 (1.6%)	šansside suhe (OR) 0.64 (0.25 kuni 1.66)	6 vähem / 1,000 (12 vähem kuni 10 rohkem)		KRIITILINE
---	---	-------	-------	--------------------	-------------------	--------	--------------	---------------	--	--	---	------------

Edukas ravi (makroliidid vs fluorokinoloонid, ITT analüüs) (järelkontroll: vahemik 6 päeva kuni 21 päeva)^{lr}

4	randomiseeritud uuringud ^{6,s}	väike	väike	väike ^o	suur ^q	puudub	1349/1546 (87.3%)	1095/1276 (85.8%)	šansside suhe (OR) 1.01 (0.81 kuni 1.27)	1 rohkem / 1,000 (28 vähem kuni 27 rohkem)		KRIITILINE
---	---	-------	-------	--------------------	-------------------	--------	----------------------	----------------------	--	---	---	------------

Edukas ravi (makroliidid vs fluorokinoloонid, kliinilist hindamist läbinud patsiendid) (järelkontroll: vahemik 6 päeva kuni 21 päeva)^{lr}

7	randomiseeritud uuringud ^{6,t}	väike	väike	väike ^o	suur ^q	puudub	1217/1354 (89.9%)	1110/1252 (88.7%)	šansside suhe (OR) 0.94 (0.73 kuni 1.21)	6 vähem / 1,000 (36 vähem kuni 18 rohkem)		KRIITILINE
---	---	-------	-------	--------------------	-------------------	--------	----------------------	----------------------	--	--	---	------------

Edukas ravi (amoksitsilliin/klavulaanhape vs makroliidid; ITT populatsioon) (järelkontroll: vahemik 6 päeva kuni 21 päeva)^{lu}

5	randomiseeritud uuringud ^{6,v}	väike	suur ⁿ	väike ^o	suur ^q	puudub	389/457 (85.1%)	356/412 (86.4%)	šansside suhe (OR) 1.09 (0.41 kuni 2.95)	10 rohkem / 1,000 (141 vähem kuni 85 rohkem)		KRIITILINE
---	---	-------	-------------------	--------------------	-------------------	--------	--------------------	--------------------	--	---	--	------------

Edukas ravi (amoksitsilliin/klavulaanhape vs makroliidid; kliinilist hindamist läbinud patsiendid) (järelkontroll: vahemik 6 päeva kuni 21 päeva)^{lu}

7	randomiseeritud uuringud ^{6,w}	väike	suur ⁿ	väike ^o	suur ^q	puudub	533/602 (88.5%)	537/578 (92.9%)	šansside suhe (OR) 1.70 (0.72 kuni 4.03)	28 rohkem / 1,000 (25 vähem kuni 52 rohkem)		KRIITILINE
---	---	-------	-------------------	--------------------	-------------------	--------	--------------------	--------------------	--	--	---	------------

Edukas ravi (amoksitsilliin/klavulaanhape vs fluorokinoloонid; ITT populatsioon) (järelkontroll: vahemik 6 päeva kuni 21 päeva)^{lx}

1	randomiseeritud uuringud ^{6,7}	suur ^y	väike	väike ^o	väike	puudub	270/292 (92.5%)	241/283 (85.2%)	šansside suhe (OR) 0.47 (0.23 kuni 0.80)	122 vähem / 1,000 (283 vähem kuni 30 vähem)		KRIITILINE
---	---	-------------------	-------	--------------------	-------	--------	--------------------	--------------------	--	--	---	------------

Edukas ravi (amoksitsilliin/klavulaanhape vs fluorokinoloонid; kliinilise hindamise läbinud populatsioon) (järelkontroll: vahemik 6 päeva kuni 21 päeva)^{bx}

4	randomiseeritud uuringud ^{6,z}	suur ^y	väike	väike ^o	suur ^q	puudub	663/724 (91.6%)	647/717 (90.2%)	šansside suhe (OR) 0.86 (0.55 kuni 1.34)	14 vähem / 1,000 (67 vähem kuni 23 rohkem)	 MADAL	KRIITILINE
---	---	-------------------	-------	--------------------	-------------------	--------	-----------------	-----------------	--	--	-----------	------------

Edukas ravi (fluorokinoloонid vs tsefalosporiинid; ITT analüüs); hinnatud 11 päeva peale ravi lõpetamist^{aa}

1	randomiseeritud uuringud ⁸	suur ^y	väike	väike ^{ab}	suur ^q	puudub	273/289 (94.5%)	273/296 (92.2%)	suheline risk (RR) 1.02 (0.98 kuni 1.07)	18 rohkem / 1,000 (18 vähem kuni 65 rohkem)	 MADAL	KRIITILINE
---	---------------------------------------	-------------------	-------	---------------------	-------------------	--------	-----------------	-----------------	--	---	-----------	------------

Edukas ravi (fluorokinoloонid vs tsefalosporiинid; ITT analüüs) hinnatud 11 päeva peale ravi lõpetamist^{aa}

1	randomiseeritud uuringud ⁹	suur ^y	väike	väike ^{ab}	väga suur ^{j,q}	puudub	53/65 (81.5%)	58/72 (80.6%)	suheline risk (RR) 1.01 (0.86 kuni 1.19)	8 rohkem / 1,000 (113 vähem kuni 153 rohkem)	 VÄGA MADAL	KRIITILINE
---	---------------------------------------	-------------------	-------	---------------------	--------------------------	--------	---------------	---------------	--	--	----------------	------------

Edukas ravi (penitsilliinid vs trimetoprim koos või ilma sulfametoksalooliga; ITT populatsioon) (järelkontroll: vahemik 6 päeva kuni 21 päeva)^{aci}

5	randomiseeritud uuringud ^{10,ad}	suur ^{ae}	väike	väike	suur ^q	puudub	111/133 (83.5%)	96/129 (74.4%)	šansside suhe (OR) 1.68 (0.91 kuni 3.09)	86 rohkem / 1,000 (18 vähem kuni 156 rohkem)	 MADAL	KRIITILINE
---	---	--------------------	-------	-------	-------------------	--------	-----------------	----------------	--	--	-----------	------------

Kõrvaltoimete (diarröa, düspepsia, eksanteem, nahasügelus) esinemissagedus (antibiootikum vs platseebo; ambulatoorsed ja hospitaliseeritud KOK'i ägenemisega patsiendid)

5	randomiseeritud uuringud	väike	väike	väike	suur ^{af}	puudub	114/784 (14.5%)	98/760 (12.9%)	šansside suhe (OR) 1.20 (0.89 kuni 1.63)	22 rohkem / 1,000 (13 vähem kuni 65 rohkem)	 KESKMININE	OLULINE
---	--------------------------	-------	-------	-------	--------------------	--------	-----------------	----------------	--	---	----------------	---------

Edukas ravi (<6 vs >7 päeva AB ravi) (järelkontroll: keskmene 6 päeva)

5	randomiseeritud uuringud ^{11,ag}	väike	väike	väike	väike	puudub	1117/1370 (81.5%)	1120/1380 (81.2%)	suheline risk (RR) 1.00 (0.96 kuni 1.03)	0 vähem / 1,000 (32 vähem kuni 24 rohkem)	 KÖRGE	KRIITILINE
---	---	-------	-------	-------	-------	--------	-------------------	-------------------	--	---	-----------	------------

CI: usaldusintervall; **RR:** riskimääр; **OR:** šansimääр; **MD:** keskmene erinevus

Selgitused

- a. Sümpтоматika püsimine või süvenemine või surm uuringus dokumenteeritud ägenemise ajal, rakendatud ravi foonil. Ravikuuri pikendamine püsiva sümpтоматika töttu või ravimi vahetus efekti puudumise töötta.
- b. Anthonisen 1987, Brusse-Kelzer 2009, Hassan 2015, Jurgensen 1992, Llor 2012, Sachs 1995, van Velzen 2017
- c. Ühe uuringu (Allegra et al. 1991) puhul puudus osade tulemite kohta informatsioon (attrition bias).
- d. I²=31% ei ole küll kõrge, ent uuringute tulemused on kohati vastukaivad, esineb ebätäpsusi metodikas.
- e. Lai 95% usaldusvahemik (RR 1.27, 95% CI 0.49 - 3.30); toetub vaid ühele väikesemahulisele uuringule.
- f. Väga väike osalejate arv uuringus ja väga suur usaldusvahemik
- g. CRQ - ing. Chronic Respiratory Disease Questionnaire
- h. Wang 2016, Marnesa 1987, Alonso Martinez 1992
- i. Lai usaldusvahemik
- j. Väike uuringus osalejate arv.
- k. 1. rea antibiootikumid: amoksitsilliin 500 mg 3x päevas (7- või 10-päevane ravikuur), ampitsilliin 250 mg või 500 mg 3 või 4x päevas (7 kuni 14-päevane ravikuur), pivampitsilliin/pivmetsillinaam 250/200

mg 2x päevas (10-päevane ravikuur), trimetoprim/sulfametoksasool 80/400 mg 1x päevas (7-päevane ravikuur) JA doksütsüliin 200 mg 1x päevas (7- kuni 14-päevane ravikuur); 2. rea antibiootikumid: amoksitsilliin/klavulaanhape 250/125 mg 3x päevas (10-päevane ravikuur), makroliidid [asitromütsiin 250 mg või 500 mg 1x päevas (3-päevane ravikuur); klaritromütsiin 250 mg 2x päevas (7- kuni 14-päevane ravikuur); roksitromütsiin 300 mg 1x päevas (7- kuni 14-päevane ravikuur)], tsefalošporiinid [tsefaklo(o)r 500 mg 3x päevas (7-päevane ravikuur)] JA fluorkinoloonid [fleroksatsiin 400 mg 1x päevas (7-päevane ravikuur)].

- l. Edukas ravi - sümptoomaatika taandumine või positiivne dünaamika
- m. Schouenbourg 2000, Chodosh 1993, Ulmer 1993, e Vlieger 1992, Guay and Craft 1992, Mertens 1992, Aldons 1991, Bachand 1991, Trigg 1991, McGhie 1986, Law 1983, Anderson 1981
- n. I2 >50%
- o. Metaanalüüs kaasati kroonilise bronhiidi ägenemisega patsientid
- p. Ulmer 1993, Bachand 1991, Trigg 1991, McGhie 1986, Anderson 1981
- q. Usaldusvahemik lai ja läbib 1; puudub kliiniliselt oluline erinevus kahe grupperi vahel
- r. Makroliidid: asitromütsiin 1. päev 500 mg x1, järgnevad 4 päeva 250 mg x1; klaritromütsiin 500 mg 2x päevas, 7- kuni 10-päevase kuurina. Fluorkinoloonid: levofloksatsiin 500 mg või 750 mg, 1x päevas, 3 kuni 7 päeva; moksifloksatsiin 400 mg, 1x päevas, 5 päeva; gemifloksatsiin 320 mg, 1x päevas, 5 päeva.
- s. Wilson 2002, Chodosh 2000, DeAbate 2000, Wilson 1999
- t. Martinez 2005, Amsden 2003, Weiss 2002, Wilson 2002, Chodosh 2000, DeAbate 2000, Wilson 1999
- u. Amoksitsilliin/klavulaanhape: 500/125 mg või 875/125 mg, 5 kuni 14 päeva. Makroliidid: klaritromütsiin 500 mg või 1000 mg x1, 7 päeva; asitromütsiin 250 mg või 500 mg 1-2x päevas, 3 päeva; diritromütsiin 500 mg x1, 5 päeva; roksitromütsiin 150 mg x2, 14 päeva.
- v. Anzueto 2001, Martinot 2001, Biebuyck 1996, Beghi 1995, Dautzenberg 1992
- w. Anzueto 2001, Martinot 2001, Hoepelman 1997, Van Royen 1997, Gris 1996, Beghi 1995, Dautzenberg 1992
- x. Amoksitsilliin/klavulaanhape: 500 mg/125 mg või 875 mg/125 mg 2-3x päevas, 7 kuni 10 päeva. Fluorkinoloonid: moksifloksatsiin 400 mg x1, 5 päeva, levofloksatsiin 750 mg x1, 5 päeva; gemifloksatsiin 320 mg x1, 5 päeva.
- y. Uuring polnud osalejatele pimendatud.
- z. Martinez 2005, Starakis 2004, Schaberg 2001, File 2000
- aa. Levofloksatsiin 500 mg x1, 7 kuni 10 päeva. Tsefuroksiim 250 mg x2, 7 kuni 10 päeva.
- ab. uuringusse kaasati kroonilise bronhiidi ägenemisega patsientid
- ac. Penitsilliinid: amoksitsilliin 250 mg või 500 mg 3-4x päevas, 7 kuni 10 päeva; pivampitsilliin 375 mg koos pivmetsillinaamiga 300 mg x2, 10 päeva. Trimethoprim 200 mg x2, 7 päeva; trimetoprim/sulfametoksasool 160/800 mg või 240/1200 mg 2 või 3x päevas, 7 kuni 10 päeva; trimetoprim/sulfadasiin 150/450 mg x2, 7 päeva.
- ad. Sachs 1995, Gove and Cayton 1985, Lal 1984, Leone 1984, Pines 1977
- ae. 2/5 uuringutest pimendamata osalejatele
- af. 95% usaldusvahemiku alumine piirväärtus ületab 1.0 piiri.
- ag. Chodosh 2000, Langan 1999, Lorenz 1998, Masterton 2001, Sethi 2005

Viited

- Vollenweider DJ, Frei A, Steurer-Stey CA, Garcia-Aymerich J, Puhan MA. Antibiotics for exacerbations of chronic obstructive pulmonary disease.. Cochrane Database Syst Rev; 2018.
- van Velzen P, Ter Riet G, Bresser P, Baars JJ, van den Berg BTJ, van den Berg JMK. Doxycycline for outpatient-treated acute exacerbations of COPD: a randomised double-blind placebo-controlled trial.. Lancet Respiratory Medicine; 2017.
- Brusse-Keizer M, VanderValk P, Hendrix R, Kerstjens H, van der Palen J. Necessity of amoxicillin/clavulanic acid in addition to prednisolone in mild-to-moderate COPD exacerbations.. BMJ Open Respiratory Research 2014; 2009.
- Elmes PC, Fletcher CM, Dutton AA. Prophylactic use of oxytetracycline for exacerbations of chronic bronchitis. British Medical Journal 1957; 1957.
- George Dimopoulos, MD, FCCP, Ilias I. Siemplos, MD, Ioanna P. Korbila, MD, Katerina G. Manta, MD, and Matthew E. Falagas, MD, MSc, DSc. Comparison of First-Line With Second-Line Antibiotics for Acute Exacerbations of Chronic Bronchitis. CHEST; 2007.
- I.I. Siemplos*, G. Dimopoulos*, #, I.P. Korbila*, K. Manta* and M.E. Falagas*. Macrolides, quinolones and amoxicillin/clavulanate for chronic bronchitis: a meta-analysis. Eur Respir J; 2007.
- Schaberg T, Ballin I, Huchon G, et al.. A multinational, multicentre, non-blinded, randomized study of moxifloxacin oral tablets compared with co-amoxiclav oral tablets in the treatment of acute exacerbation of chronic bronchitis.. 2001; J Int Med Res.
- Petitpretz Patrick, Chone Claudio, Tremolieres Francois, Investigator Study, and Group. Levofloxacin 500 mg once daily versus cefuroxime 250 mg twice daily in patients with acute exacerbations of chronic obstructive bronchitis: clinical efficacy and exacerbation-free interval. International journal of antimicrobial agents; 2007.
- Yoon Ho Li, Lee Chang-Hoon, Kim Deog Kyeom, Park Geun Min, Lee Sang-Min, Yim Jae-Joon, Kim Jae-Yeol, Lee Jae Ho, Lee Choon-Taek, Chung Hee Soon, Kim Young Whan, Han Sung Koo, and Yoo Chul-Gyu. Efficacy of levofloxacin versus cefuroxime in treating acute exacerbations of chronic obstructive pulmonary disease. International journal of chronic obstructive pulmonary disease; 2013.
- Korbila Ioanna P, Manta Katerina G, Siemplos Ilias I, Dimopoulos George, and Falagas Matthew E (2009). Penicillins vs trimethoprim-based regimens for acute bacterial exacerbations of chronic bronchitis: meta-analysis of randomized controlled trials.. Canadian family physician Medecin de famille canadien; 2009.
- Stolbrink M1, Amiry J2, Blahey JD3,. Does antibiotic treatment duration affect the outcomes of exacerbations of asthma and COPD? A systematic review.. Chron Respir Dis; 2018.