

ΘΕΡΑΠΕΙΑ ΦΥΜΑΤΙΩΣΗΣ

Απ. Παπαβασιλείου

Πνευμονολόγος – Φυματιολόγος

Διευθυντής ΕΣΥ

Αντιφυματικό Τμήμα – Μονάδα Ανθεκτικής Φυματίωσης
ΓΠΝΝΘΑ «Η Σωτηρία»

Τριπλός στόχος αντιφυματικής θεραπείας

- 1. Ύαση του ασθενή
- 2. Διακοπή της μεταδοτικότητας της νόσου
- 3. Πρόληψη ανάπτυξης ανθεκτικότητας

Παράγοντες που επιδρούν στην αποτελεσματικότητα της θεραπείας της TB

- Τα χαρακτηριστικά του μυκοβακτηριδίου της TB
- Οι διαφορετικοί πληθυσμοί στις φυματικές αλλοιώσεις
- Η δραστηκότητα των αντιφυματικών φαρμάκων στους διαφορετικούς πληθυσμούς των φυματικών αλλοιώσεων

Χαρακτηριστικά του μυκοβακτηριδίου TB

- 1. Η ανάπτυξη του εξαρτάται από την τάση του O_2 στο περιβάλλον του. Στις κοιλότητες, όπου η τάση του O_2 είναι υψηλή, αναπτύσσεται εν αφθονία σε αντίθεση με τις τυρώδεις εστίες όπου η τάση του O_2 είναι χαμηλή.

Χαρακτηριστικά του μυκοβακτηριδίου TB

- 2. Ο μέσος χρόνος πολλαπλασιασμού είναι 20h και εξηγεί γιατί τα φάρμακα πρέπει να δίδονται μια φορά την ημέρα καθώς και γιατί απαιτείται μεγάλη χρονική διάρκεια θεραπείας.

Χαρακτηριστικά του μυκοβακτηριδίου TB

- 3. Παρουσιάζει σε υψηλό βαθμό μεταλλάξεις σε ανθεκτικές μορφές (10^{-6} για INH και SM, 10^{-8} για RIF και 10^{-5} για EMB) γι' αυτό για τη θεραπεία απαιτείται συνδυασμός πολλών φαρμάκων.

Οι πληθυσμοί στις φυματικές αλλοιώσεις

- Ο εξωκυττάριος μέσα σε σπήλαιο με ταχεία και συνεχή ανάπτυξη, σε ουδέτερο pH, με μέγεθος $10^7 - 10^9$ βάκιλοι.
- Ο ενδοκυττάριος, με αργή ανάπτυξη, σε όξινο pH και μέγεθος $10^4 - 10^5$ βάκιλοι.

Οι πληθυσμοί στις φυματικές αλλοιώσεις

- Ο εξωκυττάριος μέσα σε συμπαγείς τυρώδεις και ινώδεις αλλοιώσεις, με αργή ή και διαλείπουσα ανάπτυξη, το pH είναι ουδέτερο, με μέγεθος $< 10^5$ βάκιλοι (semidormant).
- Ο «εν υπνώσει» (dormant) πληθυσμός, παγιδευμένος μέσα σε ινώδεις ή και αποτιτανωμένους ιστούς με μικρό αριθμό βακίλων που δεν επηρεάζεται από φάρμακα και ανοσολογικούς μηχανισμούς.

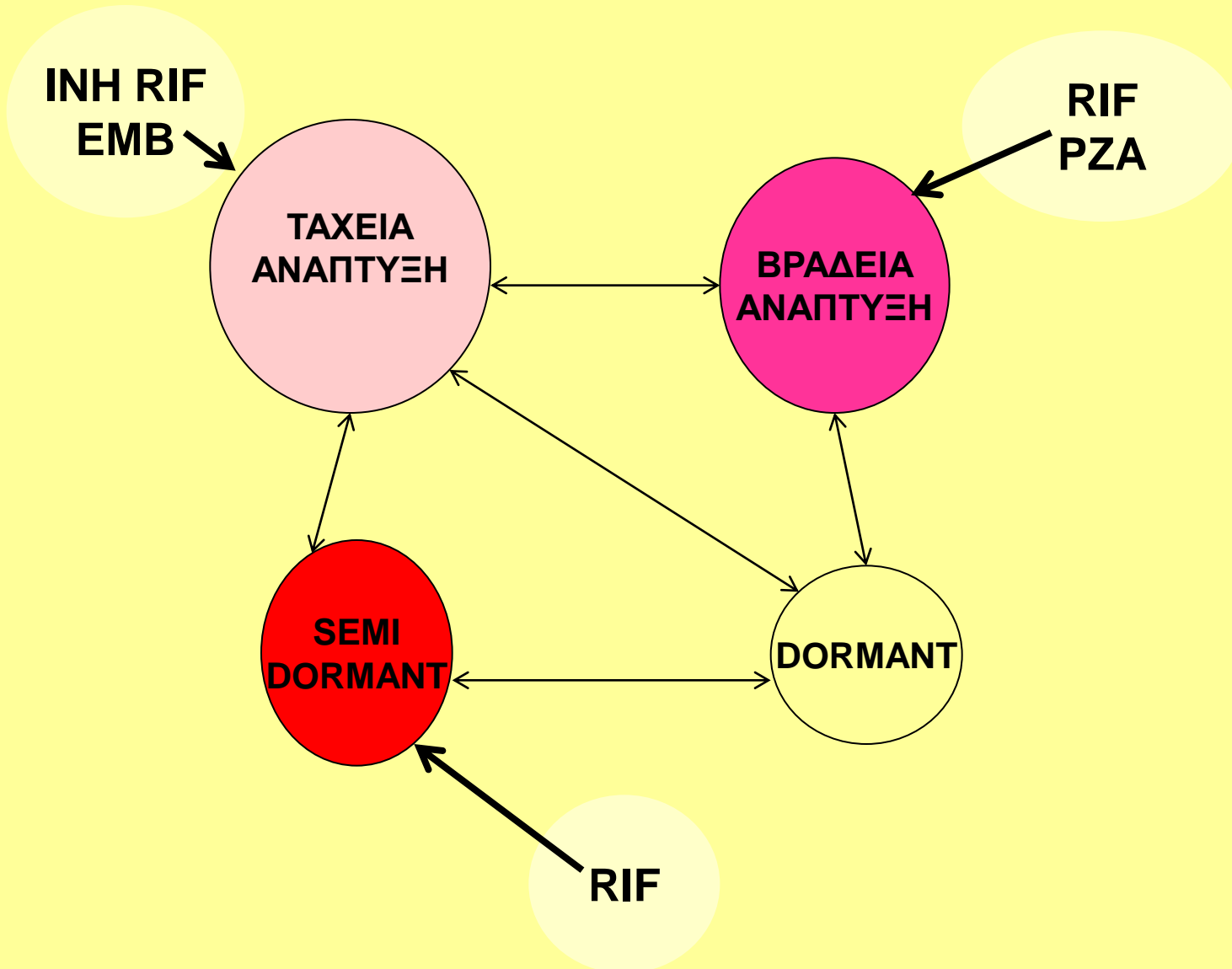
Η δραστηριότητα των αντιφυματικών φαρμάκων στο μυκοβακτηρίδιο της TB

- Ισονιαζίδη – INH (H) : βακτηριοκτόνος έναντι των ενδοκυττάρων και εξωκυττάρων βακίλων
- Ριφαμπικίνη - RIF (R) : βακτηριοκτόνος έναντι των ενδοκυττάρων και εξωκυττάρων βακίλων.
Αποστειρωτική δράση στους βραδέως πολλαπλασιαζόμενους βακίλους

Η δραστηριότητα των αντιφυματικών φαρμάκων στο μυκοβακτηρίδιο της TB

- Πυραζιναμίδη PZA (Z) : βακτηριοκτόνος έναντι των βραδέως πολλαπλασιαζομένων ενδοκυτταρίων βακίλων. Συνεργική αποστειρωτική επίδραση με INH και RIF
- EMB (E) : βακτηριοκτόνος σε έξω και ενδοκυττάρους βακίλους σε δόση 25 mg/kg/ημερησίως
βακτηριοστατική σε 15 mg/kg/ημερησίως
- SM (S) : βακτηριοκτόνος σε εξωκυττάρους βακίλους ιδιαίτερα σε ενδοκοιλοτικούς

ΤΒ Μυκοβακτηριδιακοί Πληθυσμοί



Ο ρόλος της χρονικής διάρκειας της θεραπείας

- Όταν χορηγείται κατάλληλη αντιφυματική θεραπεία για πνευμονική TB, ο ασθενής στο 80% των περιπτώσεων παύει να έχει θετικά πτύελα μέσα στο πρώτο δίμηνο
- Σε αυτή την αρχική φάση θεραπείας, φονεύεται κυρίως ο εξωκυττάριος ταχέως αναπτυσσόμενος πληθυσμός των βακίλων
- Οι άλλοι πληθυσμοί είναι αυτοί που ενοχοποιούνται κυρίως για αποτυχία ή υποτροπή όταν η διάρκεια της θεραπείας δεν είναι κατάλληλη και δεν συνδυάζεται με αποστειρωτικά φάρμακα

Τα φάρμακα με ταχεία βακτηριοκτόνο δράση μειώνουν την πιθανή ανάπτυξη αντοχής

- Η INH είναι η πλέον δραστική στο να φονεύει τους ταχέως αναπτυσσόμενους βακίλους και ακολουθούν EMB, RIF, SM
- Η PZA έχει αδύναμη βακτηριοκτόνο δράση τις πρώτες 2 εβδομάδες θεραπείας

Η αποστειρωτική δράση των φαρμάκων

- Η RIF και PZA έχουν τη μεγαλύτερη αποστειρωτική δράση και ακολουθούν η INH και μετά η SM
- Η αποστειρωτική δράση της RIF διαρκεί όλη τη χρονική διάρκεια της θεραπείας σε αντίθεση με την PZA που διαρκεί μόνο το πρώτο δίμηνο
- Οποσδήποτε, όταν δε μπορεί να χορηγηθεί RIF για οποιοδήποτε λόγο, (πχ αντοχή, αλλεργία, δυσανεξία) τότε, η PZA μπορεί να χορηγηθεί σε όλη τη διάρκεια της θεραπείας, ιδιαίτερα επί πολυανθεκτικής φυματίωσης (MDR-TB)

Γιατί χορηγούμε συνδυασμένη θεραπεία

- Ο συνδυασμός INH και RIF μαζί με κάποιο άλλο συνοδό φάρμακο προλαμβάνει την ανάπτυξη αντοχής
- Η EMB και SM είναι δραστικά φάρμακα στην πρόληψη της αντοχής ενώ η PZA δεν είναι εξίσου δραστική
- Γι' αυτό δεν πρέπει να χορηγούμε μόνο PZA με ένα άλλο φάρμακο για θεραπεία ενεργού TB

Πρωτεύοντα αντιφυματικά φάρμακα

H - Ισονιαζίδη (INH) 5mg/kg/ημ (max 300mg)

R - Ριφαμπικίνη (RIF) 10mg/kg/ημ (max 600mg)

Z - Πυραζιναμίδα (PZA) 20-30mg/kg/ημ (max 2000mg)

E - Εθαμβουτόλη (EMB) 15-25mg/kg/ημ (max 1600mg)

Δευτερεύοντα αντιφυματικά φάρμακα

Καπρεομυκίνη (Cm) 15 mg/kg/ημ (max 1000mg)

Αμικασίνη (Am) 15mg/kg/ημ (max 1000mg)

Καναμυκίνη (Km) 15mg/kg/ημ (max 1000mg)

Στρεπτομυκίνη (SM) 15mg/kg/ημ (max 1000mg)

Μοξιφλοξασίνη (Mfx) 400mg/ημ

Λεβοφλοξασίνη (Lfx) 750-1000mg/ημ

Εθειοναμίδη (Eto) 15-20mg/kg/ημ (max 1000mg)

Κυκλοσερίνη (Cs) 10-15mg/kg/ημ (max 1000mg)

Παρααμινοσαλικυλικό οξύ (PAS) 8-12g/ημ

Εναλλακτικά – σε κλινικές δοκιμές

Λινεζολίδη (Lzd) 600mg/ημ

Κλοφαζιμίνη (Cfz) 100 - 200mg/ημ

Ιμιπενέμη / σιλαστατίνη (Ipm / Cln) 1000mg x2/ημ

Ριφαμπουτίνη 5 mg/kg/ημ (300- 450 mg/ημ)

Υψηλή δόση ισονιαζίδης (INH) 15mg/kg/ημ

Θειοριδαζίνη (Tdz) 25mg x3/ημ

Θειακεταζόνη (Thz) 150mg/ημ

Αμοξικιλίνη / κλαβουλανικό οξύ (Amx / Clv) 875/125 mg x2/ημ

Σε κλινικές δοκιμές φάσης II : PA-824, TMC 207

Διασταυρούμενη ανθεκτικότητα

- Σε ανθεκτικότητα στη μικρή συγκέντρωση (0,2) της INH παρατηρείται και ανθεκτικότητα στην εθειοναμίδη (Eto) και αντίστροφα
- Σε ανθεκτικότητα στη RIF παρατηρείται κατά 80% και πλέον ανθεκτικότητα και στη ριφαμπουτίνη (Rfb)
- Ανθεκτικότητα στην αμικασίνη (Am) δίνει ανθεκτικότητα και στην καναμυκίνη (Km) και αντίστροφα

Διασταυρούμενη ανθεκτικότητα

- Παρατηρείται διασταυρούμενη ανθεκτικότητα σε όλες τις κινολόνες (αν και μελέτες συμπεραίνουν ότι σε *in vitro* αντοχή της οφλοξασίνης μπορεί να παραμένει δραστική η μοξιφλοξασίνη (Mfx))
- Η Εθειοναμίδη (Eto) και η Θειακεταζόνη (Thz) παρουσιάζουν μερική διασταυρούμενη ανθεκτικότητα

Θεραπεία εκλογής για πνευμονική και εξωπνευμονική TB

- Σε ασθενείς που δεν έχουν λάβει θεραπεία (ούτε η πηγή – εστία της TB) για HIV(-) και HIV(+) υπό DOT
- Χορηγούμε το θεραπευτικό σχήμα **HRZE**
 - **H** - Ισονιαζίδη (INH) 5 mg/kg/ημ., max 300 mg
 - **R** - Ριφαμπικίνη (RIF) 10 mg/kg/ημ., max 600 mg
 - **Z** - Πυραζιναμίδη (PZA) 20 – 30 mg/kg/ημ., max 2 g
 - **E** - Εθαμβουτόλη (EMB) 25 mg/kg/ημ., το πρώτο δίμηνο και μετά 15 mg/kg/ημ., max 1600 mg

Αρχική φάση θεραπείας

- Το πρώτο δίμηνο (8 εβδομάδες – 52 δόσεις) χορηγούνται και τα 4 φάρμακα άπαξ ημερησίως
- Αναμένουμε τον έλεγχο ευαισθησίας (μοριακό και συμβατικό) και την ταυτοποίηση του μυκοβακτηριδίου
- Εφόσον το στέλεχος ταυτοποιηθεί TB και βρεθεί πλήρως ευαίσθητο στα φάρμακα μετά το 2μηνο ακολουθεί η συνεχιζόμενη φάση θεραπείας

Απαραίτητη προϋπόθεση

Ο ασθενής να έχει :

- 1. κλινική και απεικονιστική βελτίωση
- 2. αρνητικά πτύελα ή άλλο υλικό και
- 3. στέλεχος πλήρως ευαίσθητο

Απαραίτητη προϋπόθεση

- Σε περίπτωση που το στέλεχος βρεθεί ευαίσθητο αλλά ο ασθενής δεν παρουσιάζει κλινική και απεικονιστική βελτίωση δεν θα διακόπτεται κανένα φάρμακο και ο ασθενής θα επανεκτιμάται από πνευμονολόγο – φυματιολόγο.

Συνεχιζόμενη φάση θεραπείας

- Διαρκεί τουλάχιστον 4 μήνες (18 εβδομάδες – 126 δόσεις) με τη χορήγηση του σχήματος HR στις ίδιες δόσεις
- Σε περίπτωση με εκτεταμένη ή σπηλαιώδη TB ή θετικές καλλιέργειες μετά το 2μηνο η συνεχιζόμενη φάση θα διαρκεί τουλάχιστον 7 μήνες (26 εβδ. - 182 δόσεις) και άρα η συνολική θεραπεία τουλάχιστον 9 μήνες (34 εβδ. - 238 δόσεις)

Παράταση της συνεχιζόμενης φάσης θεραπείας

- αργή κλινική ή απεικονιστική βελτίωση
- θετική καλλιέργεια στους 2 μήνες θεραπείας
- παρουσία κοιλότητας
- παραμονη κοιλότητας στο τέλος της θεραπείας
- <10% ιδανικού σωματικού βάρους?

NUTRITION RISC SCORE (NRS)

◆ NRS ≥ 3 είναι προγνωστικός παράγοντας για οξεία αναπνευστική ανεπάρκεια και θάνατο σε ασθενείς με TB

↓ BMI

↓ λεμφοπενία

↓ χοληστερόλη

↓ αλβουμίνη

Kim et al., Eur Resp J 2008; 32: 1031-6

Εναλλακτικά διαλείποντα σχήματα DOT σε νέες περιπτώσεις χωρίς θεραπεία στο παρελθόν και πλήρως ευαίσθητο στέλεχος

Αρχική φάση θεραπείας

- **1. Καθημερινά HRZE**
8 εβδομάδες – 56 δόσεις στην κανονική ημερήσια δόση
- **2. 3 φορές την εβδομάδα**
8 εβδομάδες – 24 δόσεις
H 15mg/kg/ημ, max 900mg
R 10mg/kg/ημ, max 600mg
Z 33-40mg/kg/ημ, max 3000mg
E 26-31mg/kg/ημ, max 2400mg

Όχι επί HIV (+)

Συνεχιζόμενη φάση θεραπείας

3 φορές την εβδομάδα
18-26 εβδομάδες, 54-78 δόσεις
H 15mg/kg/ημ, max 900mg
R 10mg/kg/ημ, max 600mg

3 φορές την εβδομάδα
18-26 εβδομάδες, 54-78 δόσεις
H 15 mg/kg/ημ. max 900mg
R 10mg/kg/ημ, max 600mg

Όχι επί HIV (+)

Θεραπεία TB – επισημάνσεις (στέλεχος πλήρως ευαίσθητο)

- ◆ 6μηνα σχήματα είναι η χορήγηση INH με RIF και PZA σε όλο το πρώτο δίμηνο
- ◆ 6μηνα σχήματα είναι δραστικά ακόμα και χωρίς INH εφ'όσον η PZA χορηγηθεί 6 μήνες – RZE
- ◆ Τα διαλείποντα σχήματα χορηγούνται μόνο υπό DOT

Θεραπεία TB – επισημάνσεις (στέλεχος πλήρως ευαίσθητο)

- ◆ χωρίς PZA, η ελάχιστη διάρκεια θεραπείας είναι 9 μήνες
- ◆ χωρίς RIF, η ελάχιστη διάρκεια θεραπείας 12-18 μήνες
- ◆ η STR και η EMB είναι περίπου ισοδύναμα
- ◆ λόγω της μεγάλης πιθανότητας αντοχής στη STR, η EMB προτιμάται στην αρχική φάση θεραπείας
- ◆ η STR χορηγείται μόνο επί βεβαιωμένης ευαισθησίας

Παρενέργειες αντιφυματικών

1. Εξάνθημα (όλα)
2. Γαστρεντερικές διαταραχές (όλα)
3. Ηπατοτοξικότητα (H, R, Z, Rfb, Eto, PAS, Mfx, Lzd, Cfz, Amx/clv)
4. Περιφερική νευρίτιδα (H, Cs, Eto, Lzd)
5. Οπτική νευρίτιδα (E, Lzd, H)
6. Ουρική αρθρίτιδα (Z)

Παρενέργειες αντιφυματικών

7. Νεφροτοξικότητα (Cm, Am, Km, SM, Z, E, Lfx, Cs, Ipm/Cln, Amx/Clv)
8. Νευροτοξικότητα (Cm, Am, Km, SM, Cs, Eto)
9. Ωτοτοξικότητα (Cm, Am, Km, SM)
10. Καταστολή του μυελού (Lzd)
11. Λευκοπενία, θρομβοπενία (R, Rfb)
12. Αντίδραση υπερευαισθησίας (όλα)

Συχνότερες παρενέργειες των αντιφυματικών φαρμάκων

Εξάνθημα

Αν δεν είναι γενικευμένο και υπάρχει κνησμός τότε θα πρέπει να συγχορηγηθούν αντιισταμινικά, χωρίς διακοπή της θεραπείας

Πετεχειώδες εξάνθημα υποδηλώνει θρομβοπενία, ελέγχουμε τα PLT και εάν είναι χαμηλά, διακόπτουμε τη RIF

Συχνότερες παρενέργειες των αντιφυματικών φαρμάκων

Γενικευμένο ερυθηματώδες εξάνθημα

Διακόπτουμε άμεσα όλα τα φάρμακα

Αρχίζουμε την επαναχορήγηση ανά 2 – 3 ημέρες για κάθε φάρμακο (με την εξάλειψη του εξανθήματος)

Συχνότερες παρενέργειες των αντιφυματικών φαρμάκων

Αρχίζουμε πρώτα με RIF 75 mg, τη 2^η μέρα 300 mg και την 3^η μέρα 600 mg.

Στη συνέχεια επιπρόσθετα INH 50 mg, τη 2^η μέρα 300 mg, μετά χορηγούμε επιπρόσθετα PZA 250 mg, τη 2^η μέρα 1000 mg και την 3^η μέρα πλήρη δόση.

Την EMB την 1^η μέρα σε δόση 125 mg, τη 2^η μέρα 500 mg και την 3^η μέρα σε πλήρη δόση.

Σε επανάληψη εξανθήματος ενοχοποιούμε το τελευταίο φάρμακο που προστέθηκε και το διακόπτουμε.

Συχνότερες παρενέργειες των αντιφυματικών φαρμάκων

Ηπατοτοξικότητα

Φαρμακευτική ηπατοτοξικότητα είναι η \uparrow της AST ή ALT ≥ 3 φορές πάνω από την ανώτατη φυσιολογική τιμή επί συμπτωμάτων
ή $\uparrow > 5$ φορές επί απουσίας συμπτωμάτων

Συχνότερες παρενέργειες των αντιφυματικών φαρμάκων

Ηπατοτοξικότητα

Διακόπτουμε άμεσα όλα τα φάρμακα.

Σε πολύ βαριά TB χορηγούμε τουλάχιστον 3 μη ηπατοτοξικά φάρμακα όπως : EMB, Am, Lxf, Cs.

Διαφορετικά, περιμένουμε την πτώση των ALT/AST στις φυσιολογικές τιμές ή < 2 φορές των φ.τ. και επαναχορηγούμε ένα – ένα ανά εβδομάδα αρχίζοντας με τη RIF.

Συχνότερες παρενέργειες των αντιφυματικών φαρμάκων

Ηπατοτοξικότητα

↑ χολερυθρίνης χωρίς συνοδό ↑ των ALT/AST η αγωγή συνεχίζεται.

Αν δε μειωθεί σε 2 εβδομάδες και παραμείνει 2πλάσια του φυσιολογικού η αγωγή διακόπτεται.

Συνύπαρξη ↑ χολερυθρίνης και ↑ ALT ή AST > 2πλάσιου η αγωγή πρέπει να διακόπτεται.

Συχνότερες παρενέργειες των αντιφυματικών φαρμάκων

- **Γαστρεντερική δυσανεξία**
- Ναυτία, ανορεξία, έμετοι, κοιλιακά άλγη.
- Θα πρέπει να αποκλειστεί ηπατοτοξικότητα (ALT, AST, χολερυθρίνη).
- Όταν δεν υπάρχει ηπατοτοξικότητα, αλλάζουμε την ώρα των φαρμάκων και τα χορηγούμε με ένα ελαφρύ γεύμα.

Σύνδρομο IRIS

(Immune Reconstitution Inflammatory Syndrome)

γνωστό και ως παράδοξη επιδείνωση της φυματίωσης είναι η εμφάνιση νέων κλινικών και απεικονιστικών ευρημάτων σε ασθενή υπό κατάλληλη αντιφυματική αγωγή.

Το IRIS θεωρείται ότι είναι μια φλεγμονώδης απάντηση του ανοσοποιητικού συστήματος στα μυκοβακτηριδιακά αντιγόνα και η οποία παρατηρείται μετά την αρχική βελτίωση των ασθενών με φυματίωση ή και ασθενών με HIV καθώς και σε συνύπαρξη και των δύο νόσων TB και AIDS.

Σύνδρομο IRIS

(Immune Reconstitution Inflammatory Syndrome)

Η συχνότητα του IRIS κυμαίνεται μεταξύ 11% - 45% και είναι συχνότερο σε ασθενείς με εξωπνευματική φυματίωση, αιματογενή διασπορά και μειωμένα CD₄ λεμφοκύτταρα.

Σύνδρομο IRIS

(Immune Reconstitution Inflammatory Syndrome)

Η παράδοξη επιδείνωση μπορεί να εκδηλωθεί με οποιαδήποτε μορφή, συνήθως όμως αφορά λεμφαδενίτιδα τραχηλική ή μεσοθωρακίου, εμφάνιση νέων διηθημάτων στο πνευμονικό παρέγχυμα ή και επιδείνωση σε βλάβες που αφορούν το ΚΝΣ. Πυρετός μπορεί να συνυπάρχει αλλά δεν είναι απαραίτητο.

Σύνδρομο IRIS

(Immune Reconstitution Inflammatory Syndrome)

Η διάρκεια της παράδοξης επιδείνωσης μπορεί να κυμαίνεται από λίγες ημέρες έως πολλές εβδομάδες με πολλαπλές υποτροπές ενδεχομένως

Η διάγνωση των παράδοξων αντιδράσεων βασίζεται στον αποκλεισμό τυχόν αναζωπύρωσης της φυματίωσης, κακή συμμόρφωση στη θεραπεία, φαρμακευτικές παρενέργειες, ανθεκτικότητα στα φάρμακα, παρουσία άλλης λοίμωξης ή νόσου

Σύνδρομο IRIS

(Immune Reconstitution Inflammatory Syndrome)

Η πρεδνιζόνη σε δόσεις 20-50 mg ημερησίως για 2 εβδομάδες και μετά σταδιακή διακοπή συνήθως δίδει ύφεση και πλήρη εξάλειψη των παράδοξων αντιδράσεων. Οι μικρές και ήπιες αντιδράσεις συνήθως δεν απαιτούν θεραπεία με κορτικοειδή.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 1) Η απόφαση για την έναρξη της θεραπείας πρέπει να βασίζεται κυρίως στην πολύ σοβαρή κλινική και ακτινολογική υποψία ακόμα κι όταν δεν υπάρχει εργαστηριακή επιβεβαίωση
- 2) Όλοι οι ασθενείς ανεξάρτητα από την εντόπιση της νόσου πρέπει να υποβάλλονται σε ακτινογραφία θώρακος

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 3) Πριν την έναρξη της θεραπείας πρέπει να στέλλονται στο εργαστήριο τουλάχιστον 3 δείγματα πτυέλων ή άλλου υλικού (σε εξωπνευμονική εντόπιση) για άμεση μικροσκοπική εξέταση για οξεάντοχα, απλή και καλλιέργεια για β - Koch σε υγρό και στέρεο θρεπτικό υλικό, καθώς και μοριακή αναζήτηση *M. Tuberculosis* (AMTD, Xpert TB/RIF), ταυτοποίηση του μυκοβακτηριδίου, καθώς και συμβατικό και μοριακό έλεγχο ευαισθησίας.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 4) Όταν οι ασθενείς αδυνατούν να αποβάλλουν πτύελα, υποβάλλονται σε πρόκληση με εισπνοή 3ml υπέρτονου διαλύματος NaCl 5-15%. Σε ασθενείς που πάσχουν από ΧΑΠ ή βρογχικό άσθμα πρέπει να προηγείται εισπνοή β2 διεγέρτη.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 5) Αν οι απλές πτυέλων ή η μοριακή αναζήτηση (AMTD, Xpert TB/RIF) είναι αρνητικές, τότε μπορεί να γίνει λήψη γαστρικού υγρού ή BAL
- 6) Επί θετικών πτυέλων για οξεάντοχα ή επί θετικών μοριακών τεχνικών να γίνεται άμεσα και μοριακός έλεγχος ευαισθησίας σε ισονιαζίδη (H) και ριφαμπικίνη (R) που το αποτέλεσμα λαμβάνεται σε 2-3 μέρες

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 7) Σε εξαιρετικά ισχυρή υποψία ανθεκτικότητας, κατά την κρίση του θεράποντος ιατρού, ο μοριακός έλεγχος μπορεί να γίνει και σε αρνητικά πτύελα ή άλλο υλικό από άλλα συστήματα εκτός του αναπνευστικού.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 8) Επειδή η φυματίωση είναι ο μεγαλύτερος μίμος όλων των νόσων, κάθε βιοπτικό υλικό (χωρίς να τίθεται σε φορμόλη) πρέπει να ελέγχεται για πιθανή φυματίωση και με καλλιέργεια ιδίως μετά από χειρουργική επέμβαση στον πνεύμονα ή σε άλλο όργανο.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 9) Σε ιστορικό προηγούμενης θεραπείας, είναι αυστηρά απαραίτητος ο μοριακός και ο συμβατικός έλεγχος ευαισθησίας για τη χορήγηση κατάλληλου θεραπευτικού σχήματος.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 10) Όλα τα πρωτεύοντα αντιφυματικά φάρμακα, ισονιαζίδη (H), ριφαμπικίνη (R), πυραζιναμίδη (Z) και εθαμβουτόλη (E) χορηγούνται με άδειο στομάχι, 2 ώρες μακριά από αντιόξινα με αλουμίνιο, όλα μαζί άπαξ ημερησίως, επειδή ο μέσος χρόνος πολλαπλασιασμού του μυκοβακτηριδίου είναι 20 ώρες αλλά και για καλύτερη συμμόρφωση του ασθενούς.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- Οι διαιρούμενες δόσεις να αποφεύγονται. Προσοχή στη χορήγηση της RIF με άλλα φάρμακα επειδή επιταχύνει το μεταβολισμό τους και απαιτείται τροποποίηση της δόσης τους (πχ αντιδιαβητικά, αντισυλληπτικά, αντιπηκτικά, στεροειδή, διγοξίνη, αντιυπερτασικά κτλ).

RIF - Αλληλεπιδράσεις

αμινοσαλικυλικό οξύ

Αντιπηκτικά(oral), αντιρετροϊκά
τρικυκλικά αντικαταθλιπτικά
βαρβιτουρικά, βενζοδιαζεπίνες
β-αναστολείς, αμιοδαρόνη
εναλαπρίλη, λοσαρτάνη
βεραπαμίλη, διλτιαζέμη
νιφεδιπίνη, φελοδιπίνη

κινιδίνη, μεξιλετίνη, μεθαδόνη
προπαφαινόνη, τοκαϊνίδη
θυροξίνη, σουλφονουρίες
αντισυλληπτικά, ταμοξιφαίνη
κυκλοσπορίνη, στεροειδή
θεοφυλλίνη, αντιμαλαριακά
κλαριθρομυκίνη, ερυθρομικίνη
Χλωραμφαινικόλη, δοξυκυκλίνη
αντιμυκητisiaκά, υπολιπιδαιμικά

INH - Αλληλεπιδράσεις

αντιόξινα

ακεταμινοφαίνη

αντιπηκτικά (oral)

βενζοδιαζεπίνες

καρβαμαζεπίνη

φαιнуτοΐνη

βαλπροϊκό οξύ

θεοφυλλίνη

λεβοντόπα

κετοконаζόλη ↓

αλοπεριδόλη

δισουλφιράμη

ενφλουράνιο

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 11) Σε έλλειψη του ενζύμου G6PD χορηγείται σχήμα RZE για 6 - 9 μήνες τουλάχιστον εφόσον το στέλεχος βρεθεί πλήρως ευαίσθητο στα φάρμακα ή RZE το πρώτο 2μηνο και μετά RE για άλλους 10 μήνες (η ισονιαζίδη, οι κινολόνες και τα ενέσιμα ενέχονται για αιμόλυση).

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 12) Σε απομόνωση και ταυτοποίηση *M. bovis* (βόειος τύπος) συνήθως μετά από θεραπευτική έκχυση BCG σε καρκίνο ουροδόχου κύστης, θα χορηγηθεί θεραπευτικό σχήμα HRE το πρώτο 2μηνο και εφόσον το στέλεχος βρεθεί πλήρως ευαίσθητο στην ισονιαζίδη και ριφαμπικίνη θα συνεχίσει για τουλάχιστον 7 μήνες ακόμα HR. Το *M. bovis* είναι πάντα ανθεκτικό στην πυραζιναμίδα.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 13) Σε εγκυμοσύνη και φυματίωση χορηγείται HRE για τουλάχιστον 9 μήνες. Πυραζιναμίδη, ενέσιμες αμινογλυκοσίδες, καπρεομυκίνη και κινολόνες αποκλείονται λόγω τερατογόνου δράσης. Ο θηλασμός ενθαρρύνεται με συγχορήγηση B6 σε δόση 15-25 mg ημερησίως

TB και Εγκυμοσύνη

- ◆ Δυσκολίες στη διάγνωση
απροθυμία για α/α θώρακος
συμπτώματα συχνά απουσιάζουν ή εμφανίζονται αργά
η εξωπνευμονική εμφανίζει μεγαλύτερη δυσκολία
- ◆ Η έκβαση για την έγκυο και το βρέφος βελτιώνεται
σημαντικά με τη θεραπεία στη διάρκεια της
εγκυμοσύνης
- ◆ Αυξημένος κίνδυνος ηπατοτοξικότητας μέχρι και 3 μήνες
μετά τον τοκετό

Προβληματική η αντιφυματική θεραπεία σε ηπατική νόσο

- Οι ασθενείς με ασταθή ή προχωρημένη ηπατική νόσο παρουσιάζουν δυσκολία στη θεραπεία τους γιατί έχουν αυξημένο κίνδυνο για φαρμακευτική ηπατίτιδα.

Προβληματική η αντιφυματική θεραπεία σε ηπατική νόσο

- Οι ασθενείς με οριακή ηπατική εφεδρεία αν επιπρόσθετα εμφανίσουν και φαρμακευτική ηπατίτιδα έχουν πολύ μεγάλο κίνδυνο να καταλήξουν
- Επιπλέον, συχνά λόγω της ηπατοπάθειας εμφανίζουν αυξομείωση των ενζύμων με ή χωρίς συμπτώματα και είναι δύσκολη η διαφορική διάγνωση από τυχόν φαρμακευτική ηπατίτιδα

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 14) Σε σοβαρή ηπατική νόσο και φυματίωση με άνοδο των τρανσαμινασών λιγότερο από το τριπλάσιο χορηγείται ένα ηπατοτοξικό φάρμακο. Προτιμάται η ριφαμπικίνη ως λιγότερο ηπατοτοξικό. Αν όμως υπάρχει υπερχολερυθριναιμία προτιμάται η ισονιαζίδη. Ένα αποδεκτό σχήμα περιλαμβάνει : ριφαμπικίνη, εθαμβουτόλη, λεβοφλοξασίνη και ένα ενέσιμο (αμικασίνη ή καπρεομυκίνη για τουλάχιστον 3 μήνες), 12 μήνες συνολικά εφόσον το στέλεχος βρεθεί ευαίσθητο.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- Σε πολύ σοβαρή ηπατική νόσο με ηπατική ανεπάρκεια, χορηγείται σχήμα χωρίς ηπατοτοξικό φάρμακο με εθαμβουτόλη, λεβοφλοξασίνη, ενέσιμο (αμικασίνη ή καπρεομυκίνη για 6 μήνες) και κυκλοσερίνη 24 μήνες συνολικά με στέλεχος ευαίσθητο.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- Όταν υπάρχει ιστορικό ηπατίτιδας Β ή C (φορείς) χωρίς άνοδο των τρανσαμινασών χορηγείται σχήμα HRE το πρώτο 2μηνο και εφόσον το στέλεχος είναι ευαίσθητο συνεχίζεται η θεραπεία με HR για ακόμη 7 μήνες. Η φυματίωση από μόνη της μπορεί να προσβάλλει το ήπαρ και να δίνει αυξημένες τρανσαμινάσες που υποχωρούν πλήρως με την αντιφυματική θεραπεία.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 15) Οι ασθενείς με χρόνια νεφρική ανεπάρκεια και φυματίωση με κάθαρση κρεατινίνης < 30 ml/min αλλά και οι ασθενείς υπό αιμοκάθαρση λαμβάνουν καθημερινά τα παρακάτω φάρμακα στην προβλεπόμενη από το σωματικό τους βάρος δόση : ισονιαζίδη, ριφαμπικίνη, μοξιφλοξασίνη, εθειοναμίδη, λινεζολίδη, κλοφαζιμίνη.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- Τρεις φορές εβδομαδιαίως στην κανονική τους δόση χορηγούνται η εθαμβουτόλη και η πυραζιναμίδα.
- Οι αμινογλυκοσίδες και η καπρεομυκίνη χορηγούνται σε δόση 12-15 mg/kg δύο-τρεις φορές εβδομαδιαίως.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- Η κυκλοσερίνη χορηγείται καθημερινά σε δόση 250 mg ή τρεις φορές την εβδομάδα σε δόση 500 mg.
- Το PAS χορηγείται καθημερινά σε δόση 4g x 2.
- Η ιμιπενέμη/σιλαστατίνη χορηγείται σε δόση 500 mg x 3 με κάθαρση κρεατινίνης 20-40 ml/min ενώ σε κάθαρση < 20 ml χορηγείται σε δόση 500 mg x 2.

Αντιφυματική θεραπεία και HIV

- 16) Το 6μηνο θεραπευτικό σχήμα HRZE εφόσον το στέλεχος είναι πλήρως ευαίσθητο στα φάρμακα θεωρείται ικανοποιητικό.

Αντιφυματική θεραπεία και HIV

- Προτιμότερο όμως η θεραπεία να διαρκεί 9 μήνες ή να συνεχίζεται για 6 μήνες μετά την αρνητικοποίηση των καλλιεργείων. Η θεραπεία για HIV αλληλεπιδρά με τις ριφαμυκίνες (RIF και Rifabutin) και απαιτείται ιδιαίτερη προσοχή. Όταν δε χορηγείται ριφαμυκίνη, καθυστερεί η αρνητικοποίηση των καλλιεργείων και παρατείνεται η διάρκεια της θεραπείας.

Αντιφυματική θεραπεία και HIV

- Ο συνδυασμός αντιρετροϊκής και αντιφυματικής θεραπείας βελτιώνει σημαντικά την πρόγνωση των ασθενών.
- Είναι προτιμότερο (όταν η κλινική εικόνα του ασθενή το επιτρέπει) να ολοκληρωθεί πρώτα η αρχική φάση της αντί – TB θεραπείας και στη συνέχεια να προστίθενται τα αντιρετροϊκά.

Αντιφυματική θεραπεία και HIV

- Η Ριφαμπουτίνη (Rbt) παρουσιάζει λιγότερες αλληλεπιδράσεις με τα αντιρετροϊκά.
- Οι ασθενείς με HIV και TB είναι προτιμότερο να παρακολουθούνται από ειδικά τμήματα.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 17) Ποτέ δεν προστίθεται ένα μόνο φάρμακο σε ένα αμφίβολο ή αποτυχημένο σχήμα. Η φυματίωση θεραπεύεται με σχήμα φαρμάκων το οποίο περιλαμβάνει τουλάχιστον 2, κατά προτίμηση, περισσότερα φάρμακα στα οποία το μυκοβακτηρίδιο είναι ευαίσθητο.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 18) Μεγάλη προσοχή απαιτείται στη χορήγηση της πυριδοξίνης - B6 γιατί ανταγωνίζεται πλήρως την ισονιαζίδα (H) mg προς mg. Συνιστάται σε ημερήσια δόση 10-25 mg ή 50 δύο φορές την εβδομάδα, σε ΣΔ, αλκοολισμό, εγκυμοσύνη, χρόνια νεφρική ανεπάρκεια, κακοήθεια, AIDS και ψύχωση.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 19) Τα στεροειδή χορηγούνται κυρίως στην εξωπνευμονική φυματίωση και συγκεκριμένα σε μηνιγγίτιδα - βλάβη του ΚΝΣ, περικαρδίτιδα, ιριδοκυκλίτιδα, λεμφαδενίτιδα με πίεση βρόγχου και σε επαπειλούμενη για τη ζωή κλινική εικόνα με αιματογενή διασπορά – κεχροειδή φυματίωση, σε δόσεις 35-40 mg πρεδνιζόνης ημερησίως.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 20) Διαλείποντα σχήματα θεραπείας χορηγούνται μόνο υπό άμεση επιβλεπόμενη θεραπεία (DOT).

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 21) Αρχική εκτίμηση των ασθενών με γενική αίματος, ALT, AST, ALP, γGT, χολερυθρίνη, ουρία, κρεατινίνη, ηλεκτρολύτες, ουρικό οξύ, σάκχαρο, έλεγχος για HIV, HbsAg, anti HCV, οπτική οξύτητα και τυχόν δυσχρωματοψία.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 22) Μηνιαίος έλεγχος στα άμεσα πτύελα και καλλιέργειες μέχρι να ληφθούν δύο συνεχόμενες καλλιέργειες αρνητικές. Το 80% των ασθενών αρνητικοποιείται στο 2μηνο και το 95% μετά 3μηνη θεραπεία.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 23) Οι ασθενείς παρακολουθούνται κάθε μήνα για τυχόν συμπτώματα, δυσανεξία, παρενέργειες και γίνεται έλεγχος σωματικού βάρους. Επιπλέον, ελέγχονται με γενική αίματος, ALT, AST, ALP, γGT, χολερυθρίνη, ουρία, κρεατινίνη, ηλεκτρολύτες, ουρικό οξύ, γενική ούρων και οφθαλμολογικά.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 24) Ακτινολογικός έλεγχος ανταπόκρισης στη θεραπεία (ακτινογραφία θώρακος) γίνεται αρχικά στο 2μηνο, στη συνέχεια ανά 3μηνο και στο τέλος της θεραπείας.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 25) Σε φαρμακευτικές παρενέργειες πριν αποφασιστεί η διακοπή κάποιου φαρμάκου εξετάζεται η προσθήκη συμπτωματικής θεραπείας, η αλλαγή της ώρας των δόσεων και η χορήγηση των φαρμάκων με ένα ελαφρύ γεύμα.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 26) Οι ασθενείς με μεγάλο κίνδυνο αποτυχίας ή υποτροπής – αναζωπύρωσης όπως : εκτεταμένη νόσος, σπηλαιώδης TB, θετική καλλιέργεια μετά 2μηνο θεραπεία, φαρμακευτική δυσανεξία, προβλήματα συμμόρφωσης, σωματικό βάρος χαμηλότερο από 10% του ιδανικού, πρέπει να λάβουν τουλάχιστον 9μηνη θεραπεία.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 27) Η φυματίωση του ΚΝΣ και η μηνιγγίτιδα, η φυματίωση των οστών και αρθρώσεων καθώς και η λεμφαδενίτιδα του μεσοθωρακίου είναι προτιμότερο να θεραπεύονται τουλάχιστον 9 και κατά προτίμηση 12 μήνες.

Τα Αντιφυματικά στο ΕΝΥ

Καλή συγκέντρωση

ισονιαζίδη

πυραζιναμίδη

κυκλοσερίνη

εθειοναμίδη

μοξιφλοξασίνη

ιμιπενέμη/σιλαστατίνη

Μειωμένη συγκέντρωση

ριφαμπικίνη

εθαμβουτόλη

στρεπτομυκίνη, αμικασίνη

λεβοφλοξασίνη

λινεζολίδη

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 28) Σε θετική καλλιέργεια μετά από 3μηνη θεραπεία ή σε μη κλινική και απεικονιστική ανταπόκριση, απαιτείται επανάληψη του ελέγχου ευαισθησίας, έλεγχος για μη συμμόρφωση και μέτρηση των επιπέδων των φαρμάκων στον ορό.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 29) Το τέλος της θεραπείας καθορίζεται κυρίως από το συνολικό αριθμό δόσεων που έλαβε ο ασθενής και την πλήρη ανταπόκριση στη θεραπεία και δε βασίζεται μόνο στη χρονική διάρκεια της θεραπείας σε μήνες.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 30) Μετά το τέλος της θεραπείας, οι ασθενείς ελέγχονται για 2 χρόνια, κάθε 4 μήνες τον πρώτο χρόνο και κάθε 6 μήνες το δεύτερο, με κλινικό, βακτηριδιολογικό και απεικονιστικό έλεγχο.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 31) Σε όλη τη διάρκεια της θεραπείας απαιτείται στενή επίβλεψη για την εξέλιξη του θεραπευτικού αποτελέσματος αλλά και για το ενδεχόμενο μη συμμόρφωσης. Όλες οι οδηγίες πρέπει να δίνονται στον ασθενή με λεπτομέρειες και στη μητρική του γλώσσα.

Βασικές αρχές στη χορήγηση αντιφυματικής θεραπείας

- 32) Η χορήγηση της θεραπείας θα πρέπει να βρίσκεται κάτω από την επίβλεψη ιατρού που είναι γνώστης και έμπειρος στη φυματίωση.

Μέτρηση των επιπέδων των φαρμάκων.

Ενδείξεις

- ◆ καθυστερημένη απάντηση στη θεραπεία
- ◆ AIDS και δυσαπορρόφηση
- ◆ πολύ βαριά ασθενής
- ◆ έλεγχος τοξικότητας
- ◆ δευτεροπαθής ανθεκτικότητα
- ◆ χρήση δευτερευόντων φαρμάκων
- ◆ αναζωπύρωση
- ◆ ηπατική και νεφρική ανεπάρκεια
- ◆ αλληλεπιδράσεις φαρμάκων

Αντιμετώπιση διακοπής αρχικής φάσης θεραπείας

- Σε διακοπή ≥ 14 ημερών, έναρξη θεραπείας από την αρχή
- Σε διακοπή < 14 ημερών, συνέχιση της αρχικής φάσης θεραπείας

Αντιμετώπιση διακοπής μετά την αρχική φάση θεραπείας

- Εάν έχει ληφθεί $\geq 80\%$ της προβλεπόμενης θεραπείας και ο ασθενής είχε απλή εξέταση πτυέλων αρνητική αρχικά, δεν είναι αναγκαία η συνέχιση
- Εάν η απλή εξέταση πτυέλων αρχικά ήταν θετική, συνέχιση της θεραπείας μέχρι συμπλήρωσως

Αντιμετώπιση διακοπής μετά την αρχική φάση θεραπείας

- Εάν έχει ληφθεί $< 80\%$ της προβλεπόμενης φάσης θεραπείας και
 1. υπάρχει διακοπή < 3 μηνών, συνεχίζουμε τη θεραπεία μέχρι συμπληρώσεως
 2. υπάρχει διακοπή ≥ 3 μηνών, ξαναρχίζουμε από την αρχή (αρχική φάση) με 4 φάρμακα

Αναζωπύρωση

- Η αναζωπύρωση είναι μία κλινική οντότητα κατά την οποία μετά από επιτυχή συμπλήρωση της θεραπείας με αρνητικοποίηση των καλλιεργείων, οι ασθενείς παρουσιάζουν υποτροπή με νέες θετικές καλλιέργειες ή κλινική και ακτινολογική επιδείνωση συμβατή με ενεργό νόσο.

Παράγοντες που σχετίζονται με Αναζωπύρωση

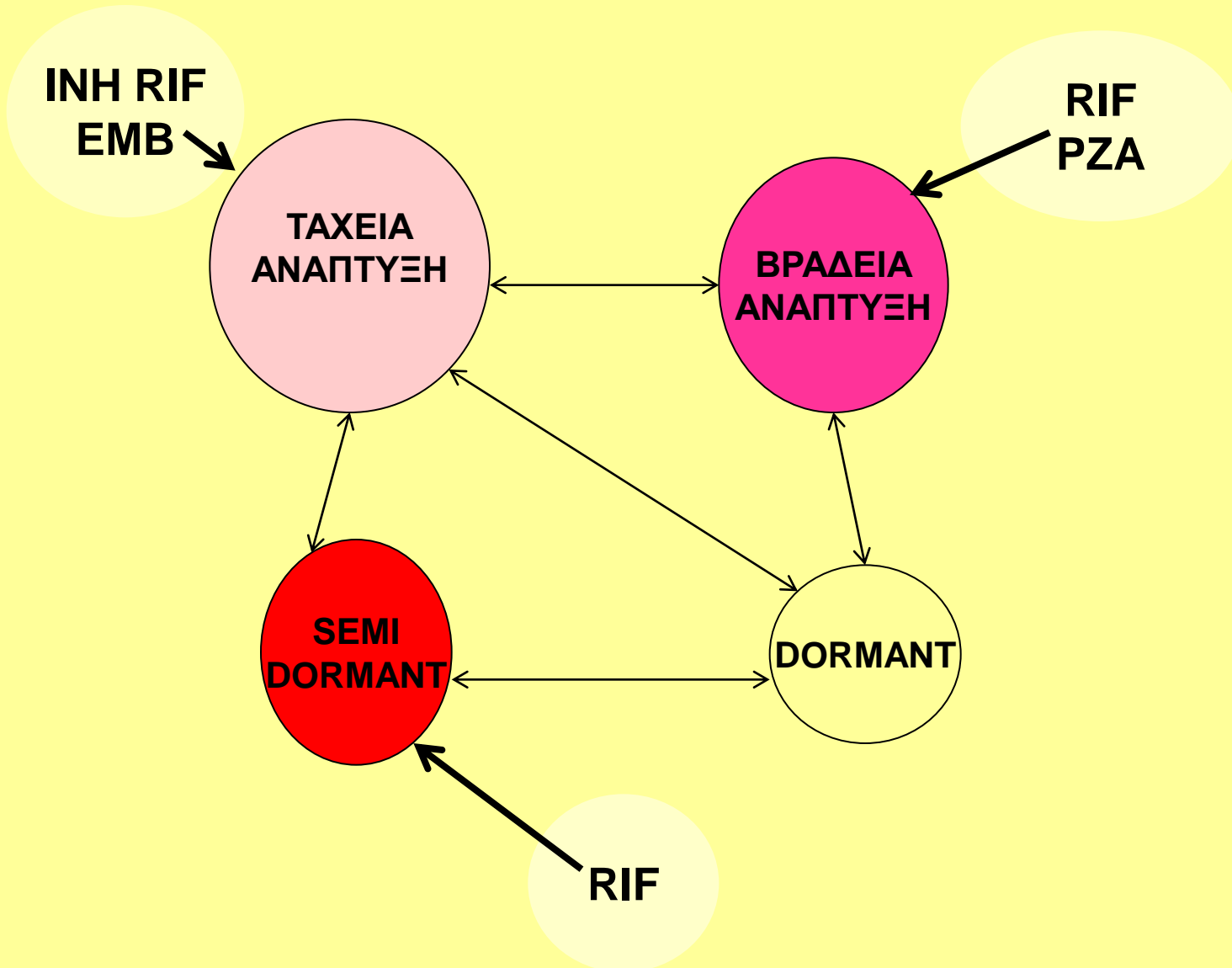
κοιλότητα
εκτεταμένη νόσος
θετική καλλιέργεια στο
δίμηνο
TB λεμφαδενίτις
υποθρεψία και μη
ανάκτηση βάρους
ανθεκτική νόσος

προηγούμενη αντι TB
θεραπεία
HIV, διαβήτης,
δυσασπορρόφηση
DOT
συμμόρφωση
διάρκεια θεραπείας
χορήγηση RIF

Ο ρόλος της ριφαμπικίνης – RIF

- ◆ Είναι το μόνο πρωτεύον φάρμακο με αποστειρωτική δράση στους βραδέως πολλαπλασιαζόμενους βακίλους σε όλη τη διάρκεια θεραπείας
- ◆ Οι βραδέως πολλαπλασιαζόμενοι βάκιλοι ενοχοποιούνται για αναζωπύρωση

ΤΒ Μυκοβακτηριδιακοί Πληθυσμοί



Αναζωπύρωση

- Συνήθως εμφανίζεται μετά από 6-12 μήνες. Στην περίπτωση που το στέλεχος ήταν ευαίσθητο στα φάρμακα, η δοσολογία σωστή και η συμμόρφωση του ασθενούς αναμφισβήτητη τότε χορηγείται ξανά το ίδιο σχήμα (τουλάχιστον 12 μήνες με ισονιαζίδη και ριφαμπικίνη) και αναμένεται η νέα ευαισθησία, από τον μοριακό κυρίως αλλά και συμβατικό έλεγχο.

Αναζωπύρωση

- Όταν δεν είναι εφικτό να γνωρίζουμε την προηγούμενη θεραπεία που έλαβε ο ασθενής και σε αναμονή του μοριακού ελέγχου ευαισθησίας χορηγούμε σχήμα με τα 5 φάρμακα, δηλ. HRZES.

Αναζωπύρωση

- Σε διαφορετική περίπτωση, όταν κινδυνεύει η ζωή του ασθενή, όπως βαριά κλινική κατάσταση, προσβολή ΚΝΣ, ανοσοκαταστολή ή αναπνευστική ανεπάρκεια, χορηγείται το αρχικό θεραπευτικό σχήμα μαζί με τουλάχιστον 4 νέα φάρμακα, τα οποία δεν έχουν ληφθεί κατά το παρελθόν, μέχρι να ληφθεί το νέο test ευαισθησίας.

Θεραπεία ενεργού TB αλλά με αρνητικές καλλιέργειες και άρα απουσία ελέγχου ευαισθησίας

- Στην αρχική φάση θεραπείας (πρώτο δίμηνο) χορηγούμε και τα 4 φάρμακα HRZE. Εφόσον ο ασθενής ανταποκριθεί πλήρως στη θεραπεία, σε όλη τη συνεχιζόμενη φάση θα λάβει (λόγω της πιθανότητας αντοχής) HRE για τουλάχιστον άλλους 4 μήνες, εκτός και αν παρουσιάζει εκτεταμένη ή σπηλαιώδη νόσο οπότε η συνεχιζόμενη φάση θα είναι τουλάχιστον 7 μήνες.

Θεραπεία ενεργού TB αλλά με αρνητικές καλλιέργειες και άρα απουσία ελέγχου ευαισθησίας

- Σε περίπτωση που μετά το δίμηνο ο ασθενής δε βελτιώνεται σημαντικά, είναι προτιμότερο να μη διακόπτεται κανένα φάρμακο και να επανεκτιμάται.

Θεραπεία σε παλαιά TB

- Τα άτομα με α/α θώρακος συμβατή με παλαιά TB (ανεξαρτήτως ηλικίας) και θετική mantoux ή δοκιμασία ιντερφερόνης – γ έχουν αυξημένο κίνδυνο αναζωπύρωσης
- Απαιτείται έλεγχος 3 πτυέλων και χορήγηση θεραπείας με HRZE

Θεραπεία σε παλαιά TB

- Σε θετική καλλιέργεια, ο ασθενής θα συνεχίσει τη θεραπεία του για ενεργό φυματίωση σύμφωνα με τα αποτελέσματα του ελέγχου της ευαισθησίας στα φάρμακα.

Θεραπεία σε παλαιά TB

- Σε αρνητική καλλιέργεια, χωρίς ιστορικό προηγούμενης αντιφυματικής θεραπείας και χωρίς ακτινολογική μεταβολή μετά από 2-3 μήνες θεραπείας, θα διακόπτονται η πυραζιναμίδα και εθαμβουτόλη. Η ισονιαζίδη και η ριφαμπικίνη θα ληφθούν συνολικά 4 μήνες.

Θεραπεία σε παλαιά TB

- Σε αρνητική καλλιέργεια με ακτινολογική βελτίωση υπό θεραπεία, μετά την αρχική 2μηνη χορήγηση HRZE θα συνεχίζεται η χορήγηση με HRE για τουλάχιστον άλλους 4 μήνες.

Κινολόνες και TB

- Σημαντικός αριθμός ασθενών παρουσιάζει ανθεκτικότητα σε ένα-δύο ή και περισσότερα αντιφυματικά φάρμακα.

Κινολόνες και TB

- Το αντιφυματικό τμήμα του Νοσοκομείου Νοσημάτων Θώρακος «Σωτηρία» δεν συνιστά τη χρήση των κινολονών σε εμπειρικά σχήματα αντιTB θεραπείας χωρίς τεκμηριωμένο έλεγχο ευαισθησίας των φαρμάκων αλλά και αποτρέπει τη χρήση των κινολονών σε σχήματα που δεν αναμένεται έλεγχος ευαισθησίας, για τον κίνδυνο μονοθεραπείας και ανάπτυξης αντοχής στις κινολόνες.

Κινολόνες και TB

- Μια άλλη σημαντική αιτία της αύξησης της αντοχής των κινολονών στη φυματίωση είναι η αλόγιστη και μη κατάλληλη χρήση τους στη θεραπεία πνευμονίας γνωστής αιτιολογίας, ιδίως επί υποψίας φυματίωσης, χωρίς να αποκλειστεί προηγουμένως η νόσος.

Κινολόνες και TB

- Όταν χορηγηθεί κινολόνη σε «πνευμονία» (ενώ υπάρχει φυματίωση), ο ασθενής μπορεί να παρουσιάσει μικρή βελτίωση αλλά πιθανά θα αναπτυχθεί αντοχή του μυκοβακτηριδίου στην κινολόνη ιδίως επί χορήγησης της κινολόνης για περισσότερο από 10 ημέρες.

Κινολόνες και TB

- Ασφαλώς και έχουν θέση οι αναπνευστικές κινολόνες στη θεραπεία της TB αλλά μόνο όταν είναι γνωστός ο έλεγχος ευαισθησίας των φαρμάκων, στη θεραπεία ανθεκτικής και πολυανθεκτικής φυματίωσης και σε εναλλακτικά σχήματα θεραπείας (με γνωστό τον έλεγχο ευαισθησίας), σε αλλεργία – δυσανεξία στα αντιφυματικά φάρμακα καθώς και σε συνύπαρξη φυματίωσης με ηπατική νόσο ή νεφρική ανεπάρκεια.

Σχήματα θεραπείας σε Αλλεργία – Δυσανεξία - Ανθεκτικότητα

Αλλεργία- Δυσανεξία- Ανθεκτικότητα	Θεραπευτικό σχήμα	Ελάχιστη διάρκεια	Σχόλια
INH (+/-SM)	RIF, PZA, EMB	6-9 μήνες	Σε εκτεταμένη νόσο χορηγείται και κινολόνη
INH και PZA	RIF, EMB, κινολόνη	9-12 μήνες	Σε εκτεταμένη νόσο μακρύτερη θεραπεία
INH και EMB	RIF, PZA, κινολόνη	9-12 μήνες	Σε εκτεταμένη νόσο μακρύτερη θεραπεία
RIF	INH, EMB, κινολόνη και τουλάχιστον 2 μήνες PZA	12-18 μήνες	Χορηγείται και ένα ενέσιμο σε εκτεταμένη νόσο

Σχήματα θεραπείας σε αλλεργία – δυσανεξία - ανθεκτικότητα

Αλλεργία- Δυσανεξία- Ανθεκτικότητα	Θεραπευτικό σχήμα	Ελάχιστη διάρκεια	Σχόλια
RIF, EMB (+/-SM)	INH,ενέσιμο PZA,κινολόνη	18 μήνες	6 μήνες το ενέσιμο για εκτεταμένη νόσο
RIF, PZA(+/-SM)	INH,EMB, κινολόνη,ενέσιμο	18 μήνες	6 μήνες το ενέσιμο για εκτεταμένη νόσο
INH, EMB, PZA (+/-SM)	RIF,κινολόνη,ενέσι μο και 1 από (Eto, Cs)	18 μήνες	6 μήνες το ενέσιμο για εκτεταμένη νόσο
PZA	INH, RIF και EMB(2 μήνες)	9 μήνες	Επί αντοχής Συνήθως αφορά M. Bovis

Θεραπευτική αποτυχία

- Σε θετικές καλλιέργειες μετά από 4 μήνες βέβαιης θεραπείας θεωρείται ότι υπάρχει αποτυχία.
- Τα αίτια της αποτυχίας είναι η μη συμμόρφωση, η πρωτοπαθής ανθεκτικότητα, τα ιατρικά λάθη, η δυσαπορρόφηση των φαρμάκων και η αναμόλυνση με ένα νέο στέλεχος.

Θεραπευτική αποτυχία

- Τα άτομα με υψηλό κίνδυνο ανθεκτικότητας είναι αυτά με ιστορικό αντιφυματικής θεραπείας στο παρελθόν, άτομα που εκτίθενται με νοσούντες από ανθεκτική TB και αλλοδαποί προερχόμενοι από χώρες με μεγάλη επίπτωση της TB.

Θεραπευτική αποτυχία

- Η πιθανότητα ανθεκτικής TB είναι μεγάλη και σε λήψη ανεπαρκούς θεραπείας για > 15 ημέρες καθώς και σε επιμένουσα θετική καλλιέργεια πέραν του 2μήνου θεραπείας.

Θεραπευτική αποτυχία

- Ενώ αναμένουμε το νέο έλεγχο ευαισθησίας, χορηγείται θεραπευτικό σχήμα με τουλάχιστον 4 νέα φάρμακα (μεταξύ των οποίων απαραίτητα ένα ενέσιμο, καπρεομυκίνη ή αμικασίνη).

Θεραπευτική αποτυχία

Ακολουθούμε την παρακάτω στρατηγική :

- Διαγράφουμε από τη φαρέτρα μας όλα τα φάρμακα με γνωστή ανθεκτικότητα
- Θεωρούμε αμφίβολα όσα έχουν ήδη χορηγηθεί, τουλάχιστον μέχρι τον αναμενόμενο έλεγχο ευαισθησίας
- Ο ακρογωνιαίος λίθος της θεραπείας είναι η ενέσιμη καπρεομυκίνη ή αμικασίνη

Θεραπευτική αποτυχία

Ακολουθούμε την παρακάτω στρατηγική :

- Ψάχνουμε στα πρωτεύοντα για φάρμακα που το στέλεχος να παραμένει ευαίσθητο (αν υπάρχει)
- Αν δεν έχει χορηγηθεί, απαραίτητη είναι η κινολόνη (μοξιφλοξασίνη ή λεβοφλοξασίνη)
- Από τα άλλα δευτερεύοντα, προτιμούμε κυρίως την εθειοναμίδη, κυκλοσερίνη και το PAS

Θεραπευτική αποτυχία

- Εναλλακτικά και σε απελπιστικές καταστάσεις χορηγούνται : λινεζολίδη, κλοφαζιμίνη, ιμιπενέμη, θειοριδαζίνη, αμοξυκιλλίνη με κλαβουλανικό οξύ, 15 mg/kg ισονιαζίδης, ριφαμπουτίνη, PA – 824, TMC207
- Όλοι οι ασθενείς λαμβάνουν πυριδοξίνη 150 mg ημερησίως

Θεραπευτική αποτυχία

- Τα φάρμακα χορηγούνται στις μέγιστες επιτρεπόμενες δόσεις και δε φυλάσσονται κάποια για τυχόν εφεδρεία.
- Οι ασθενείς νοσηλεύονται σε θαλάμους με αρνητική πίεση, με τον αέρα που βγαίνει να φιλτράρεται, ενώ στους κοινόχρηστους χώρους πρέπει να γίνεται χρήση υπεριώδους ακτινοβολίας.

Θεραπευτική αποτυχία

- Το υγειονομικό προσωπικό πρέπει να φορά μάσκες κατάλληλων προδιαγραφών (3M 1873V).
- Η διάρκεια της θεραπείας είναι τουλάχιστον 18 μήνες μετά την αρνητικοποίηση των καλλιεργείων.
- Απαραίτητη είναι η συνεργασία με ιατρό εξειδικευμένο στη φυματίωση.

Συμπληρωματική χειρουργική θεραπεία

- Ενδείκνυται όταν υπάρχει κλινική ανταπόκριση στη φαρμακευτική θεραπεία αλλά παραμένει ένα μεγάλο σπήλαιο χωρίς βελτίωση 3 μήνες αργότερα.

Συμπληρωματική χειρουργική θεραπεία

- Απαραίτητη προϋπόθεση του χειρουργείου η νόσος να είναι εντοπισμένη, ο ασθενής να έχει ικανοποιητική μετεγχειρητική αναπνευστική λειτουργία και να υπάρχει ευαισθησία μόνο σε 2-3 αδύναμα δευτερεύοντα φάρμακα που δεν αναμένονται να αποστειρώσουν τον ασθενή. Η θεραπεία συνεχίζεται μέχρι να συμπληρωθούν τουλάχιστον 24 μήνες συνολικά.

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
 1η Υ.ΠΕ. ΑΤΤΙΚΗΣ
Γ.Ν.Α. «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ»
 ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ
 ΕΘΝ. ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΟΥ
 Δ/ΝΤΗΣ: ΚΑΘΗΓΗΤΗΣ Μ. Α. Κ. ΔΗΜΟΠΟΥΛΟΣ

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
 1η Υ.ΠΕ. ΑΤΤΙΚΗΣ
 Γ.Ν.Α. «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ»
 ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ
 ΕΘΝ. ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΟΥ
 Δ/ΝΤΗΣ: ΚΑΘΗΓΗΤΗΣ Μ. Α. Κ. ΔΗΜΟΠΟΥΛΟΣ

Δ 4 413/2

Αριθμ 20/8/10

Τσατσοπούλου Αρτεμίου 49
 (Θρακιστοπούλου 7Β)
 πο. Ριφαδίν (600mg) Β+III (7Π9)

5: $\frac{1}{2} \times 4$

πο. Βεσικ Β+III (7Π9)

5: $\frac{1}{2} \times 4$

ναρ'η βερα
 να 9 βίτες

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
 1η Υ.ΠΕ. ΑΤΤΙΚΗΣ
Γ.Ν.Α. «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ»
 ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ
 ΕΘΝ. ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΟΥ
 Δ/ΝΤΗΣ: ΚΑΘΗΓΗΤΗΣ Μ. Α. Κ. ΔΗΜΟΠΟΥΛΟΣ

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
 ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ & ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΣΦΑΛΙΣΤΙΚΗΣ
 1η Υ.ΠΕ. ΑΤΤΙΚΗΣ
Γ.Ν. ΑΘΗΝΩΝ «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ»
 ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ
 ΕΘΝ. ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΟΥ
 Δ/ΝΤΗΣ: ΚΑΘΗΓΗΤΗΣ Μ. Α. Κ. ΔΗΜΟΠΟΥΛΟΣ

Αριθμ 04-03-2010

WALDATE SAYRE HAYLE

φάρμακα περιεχομένου πλεονεξίας

- Re
- Tab Rifamach 5: 2x1 (new)
- Tab Desamethyl 5: 1x1 (new)
- Tab Purazemide 5: 5x1 (perforated pack)
- Tab Besix 5: 1x1 (Cytosine-βeta-βeta -
Neprosin)
- Tab Contralox 5: 1x1 (Cytosine-βeta-βeta)

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
 1η Υ.ΠΕ. ΑΤΤΙΚΗΣ
Γ.Ν.Α. «ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ»
 ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ
 ΕΘΝ. ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΟΥ
 Δ/ΝΤΗΣ: ΚΑΘΗΓΗΤΗΣ Μ. Α. Κ. ΔΗΜΟΠΟΥΛΟΣ

ΤΟΜΕΑΣ :

ΕΞΩΤ. ΙΑΤΡΕΙΟ :

Αθήνα 20/4/2010

ΙΑΤΡΙΚΕΣ ΟΔΗΓΙΕΣ

κ. ΑΜΕΝΤΕΛΑ ΥΕΣΗ

ΤΒ Ευζέριου.

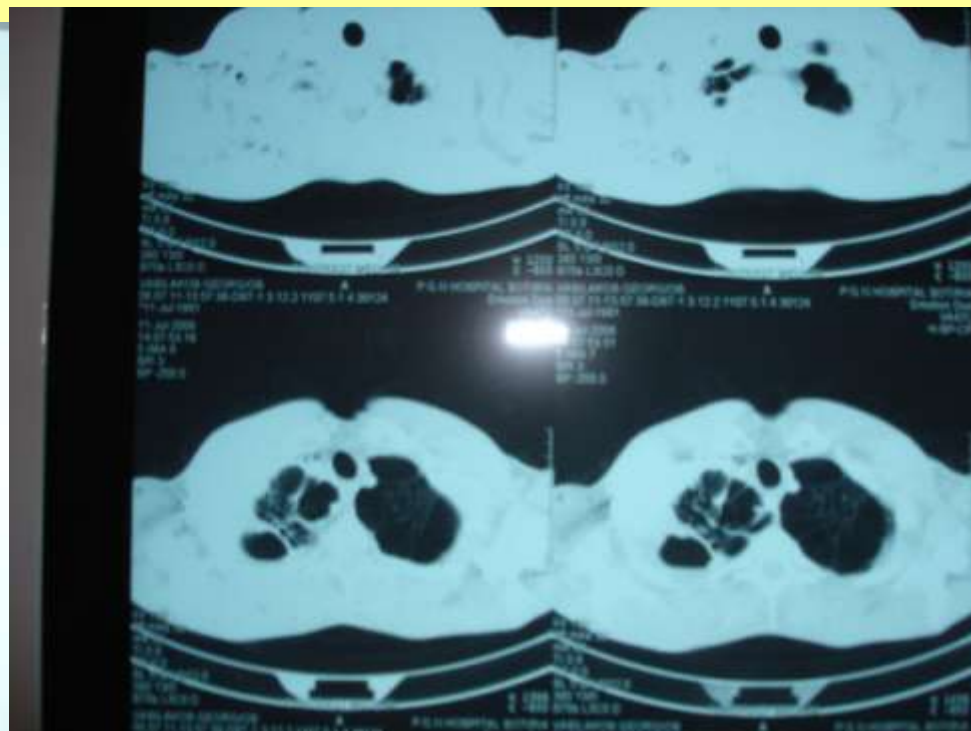
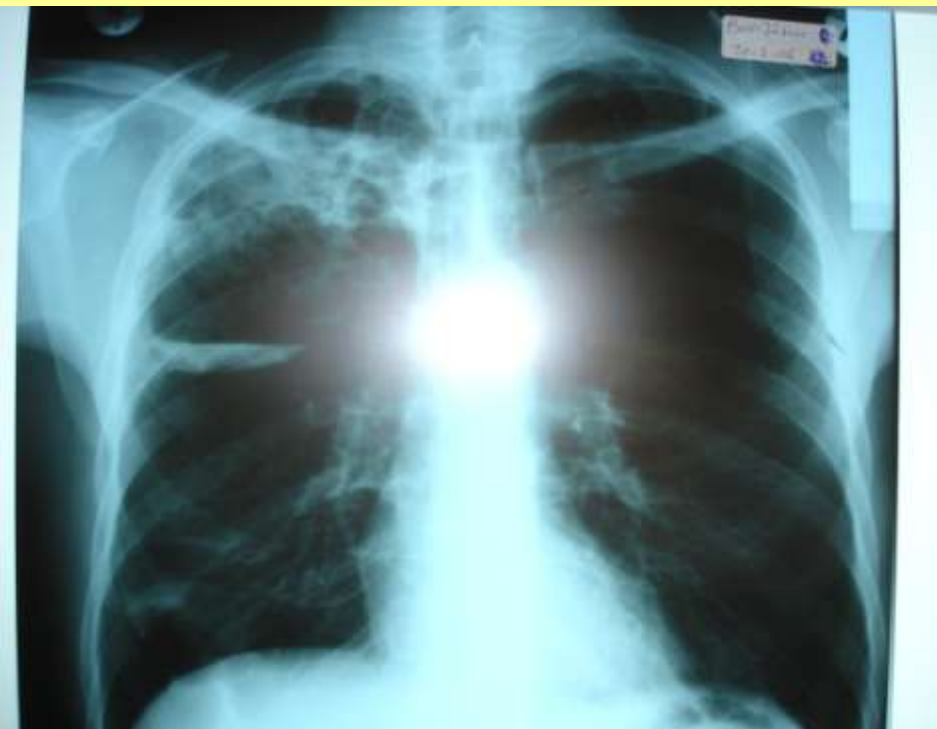
1) tabs Dexamethasone 500 mg.
S. 3 x 1. Bt II (δίο).

2) tabs Rifampin (300+150)
S. 2 x 1 Bt IV (26666)

3) tabs Pyrazinamide 500
S. 3 x 1 Bt VI (67).

4) tabs Besix
S. 1/2 x 1 Bt II (δίο).

ΥΠΟΔ. ΝΤ-13: 54001186/00 Εγκριση: ΔΙΑΤΑΞΗ ΑΒΕΕ η/α 244/033



ΑΝΤΙΣΤΑΣΗ ΚΑΤ'ΕΥΘΕΡΑΣ ΣΤΑΣΗΣ

ΑΜ. ΗΜΕΡΟΛ. 20/9/06

ΑΝ ΑΤΟΜΙΚΟ ΔΕΛΤΙΟ ΑΣΘΕΝΟΥΣ

1. ΟΝΟΜΑΤΕΠΩΝΥΜΟ: ΒΑΣΙΛΑΚΟΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ

2. ΟΝΟΜΑ ΠΑΤΡΟΣ: ΝΙΚΟΛΑΟΣ

3. ΕΤΟΣ ΓΕΝΝΗΣΕΩΣ: 1961

4. ΘΥΛΑΚ: Μπαρτζι

5. ΔΙΑΣΤΗ ΚΑΤΟΙΚΙΑΣ: Μπαρτζι

6. ΛΕΩΝΟΡΕΙΟ: ΤΡΑΧΗ

7. ΕΘΝΙΚΟΤΗΣ/ΥΠΟΚΟΙΤΗΣ: Περικιά

8. ΧΡΟΝΟΣ ΜΟΝΙΜΟΥ ΕΓΚΑΤΑΣΤΑΣΗΣ ΣΤΗΝ:

9. ΔΙΑΜΟΝΗ: α) Αθήνα Επαρχία
 β) Ξάνθη Φλώρινα
 γ) άλλος χώρος

10. ΕΠΑΓΓΕΛΜΑ: ονυχολόγος

Χώρος εργασίας: α) Νοσοκομείο Σπίτι
 β) Εργοστάσιο αλλού
 γ) Εμπόριο

11. ΤΗΛΕΦΩΝΟ: 6972907188

12. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΟΤΗΣ ΕΞΕΤΑΣΗΣ: 5/5/06

Αρσεν. Φωφίλιος Απορίας

ΕΥΜΑΤΙΝΟΑΝΤΙΔΡΑΣΗ

ΝΕΑ ΠΕΡΙΤΠΩΣΗ ΤΒ: _____

ΑΝΑΣΤΡΥΨΗ ΤΒ: _____

ΠΑΛΙΑ ΤΒ: _____

ΠΟΛΥΑΝΔΕΚΤΙΚΗ ΤΒ: 1. Μυα 2. Πολυανδεκτική

ΜΥΚΟΒΑΚΤΗΡΙΩΣΗ: _____

ΕΙΔΟΣ ΑΥΤΟΥ: _____

ΧΗΜΕΙΟΠΡΟΦΥΛΑΞΗ: ΝΑΙ ΟΧΙ

ΗΒ. Α3 4CV 4V

ΑΙΤΙΑ ΠΡΟΣΕΛΥΣΗΣ: ΤΒ.1 μετά από 64/ΔΕ ενώ

ΠΡΟΔΙΑΒΕΒΩΝΟΙ ΠΑΡΑΓΟΝΤΕΣ: α) Βου β) Δομολίτη γ) Αρσεν

ΕΝΤΟΠΙΣΗ: _____ ΕΚΤΑΣΗ: _____

ΑΡΧΙΚΗ ΔΙΑΓΝΩΣΗ: Κλινικο-οκτική Εργαστ. Ουκίτη

ΕΡΓΑΤΙΚΗ ΔΙΑΓΝΩΣΗ: Βακτηρ. Ιστιακή Ορολογική

ΤΕΣΤ ΕΥΑΘΕΡΩΣΙΑΣ: Αν. Ελευθέρωσις Δυν. Έργασ. Ανθία

ΘΕΡΑΠΕΙΑ: πρώτη φάση Ανοθεραπεία

ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΟ ΣΧΗΜΑ: 9P 9P άλλο

ΕΚΒΑΣΗ ΝΟΣΟΥ: 1. ΙΑΔΗ 2. ΑΠΟΤΥΧΙΑ 3. ΘΑΝΑΤΟΣ

10. ΠΟΛΥΑΝΤΙΓΝΑ: 21 ΔΙΑΚΟΠΗ 21 ΚΑΘΗ ΣΥΝΕΡΜΑ 21 ΚΑΘΗ ΑΝΘΗΣ ΒΑΡΒΑΚΟΝ

Εξωκτ. 5/9/06
 Εξωκτ. 21/9/06

Παρατηρήσεις - Σχόλια

17/10/06 Προκλήτ ή
 Ραυτρί - Πυρετωδότη =

- 1) κακός χημειοθεραπευτικός, η
 Ραυτρί και το ικαρικό, ενώ
 βρεθεί ή ΤΒ
- 2) έφαγε τα επιτηθέντα σε
 κολλήτηρη και ΑΜΕΤ
- 3) έφαγε ταυθεραπεία ΒΤΒ
 για το κήλη (3-23/2)
- 4) έφαγε ταυθεραπεία
 Ciproxilin (7/8 - 20/8/06)
- 5) υποδοβολογία Ρ2Α - ΕΜ
 6/9 - 21/9/06
- 6) κακός χημειοθεραπευτικός
 καθυστερεί

Θεωρήτων κτηνός ΔΥΝΗΚ

Ευκτινιστίνος επίπεδο 21/9/06

και βλαβερή κατά 21/9/06

ΑΚΤΙΝΟΓΡΑΦΙΑ ΕΥΡΗΜΑΤΑ ΕΠΙ ΕΞΩΠΝΕΥΜΟΝΙΚΗΣ ΤΒ

ΩΡΑΣ	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
ΗΜΕΡΙΑ												

6906
ΜΑΡΤΗΣ 21/9/06 Α1
ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΟ ΣΧΗΜΑ

ΩΡΑΣ	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
ΗΜΕΡΙΑ												
ΕΣΘΙΑΣΗ	300				300		300		300		300	
ΡΙΒΑΜΠΙΚΙΝΗ	1000				1500		1500		1500		1500	
ΠΥΡΑΖΙΝΑΜΙΔΗ	1000				1500		1500		1500		1500	
ΣΤΡΕΠΤΟΜΥΚΙΝΗ												
ΑΙΘΑΜΒΟΥΤΟΛΗ	1000				1500							
ΚΥΚΛΟΣΕΡΙΦΗ							750		750			
ΕΒΕΙΟΝΑΜΙΔΗ												
ΚΛΟΒΑΖΙΜΙΝΗ							1g		1g			
ΚΑΤΡΕΟΜΥΚΙΝΗ												
ΘΕΙΑΚΕΤΑΖΟΝΗ												
ΡΑΣ												
ΡΙΦΑΜΠΟΥΤΙΝΗ							500		300			
ΜΑΚΡΟΛΙΔΗ							400		700			
ΚΙΝΟΛΟΝ												

ΒΟΡΚΙ/ΧΙ
ΧΗΜΕΙΟΠΡΟΦΥΛΑΞΗ

ΗΜΕΡΙΑ												
ΕΣΘΙΑΣΗ												
ΡΙΒΑΜΠΙΚΙΝΗ												
ΠΥΡΑΖΙΝΑΜΙΔΗ												
ΑΙΘΑΜΒΟΥΤΟΛΗ												

ΠΑΡΕΝΕΡΓΕΙΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

stop

Παρατηρήσεις - Σχόλια

17/10/06 Προσκάτ 12
Ραζαρι Πιρασπιρέτινι:
1) κακώς χρησιμοποιείται, η
Ρα Δραυς 20 μαρτίο, κω
αφεία η ΤΡ

ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ
ΝΟΣΗΜΑΤΩΝ ΘΕΡΑΚΟΣ ΑΘΗΝΩΝ
• Η ΣΙΣΤΗΡΙΑ •

ΑΡ. ΜΗΤΡΟΥΧ

ΟΝΟΜΑ ΑΣΘ Basilios Giapros
ΗΛΙΚΙΑ 45

ΑΙΜΚΗ Ν.Μ.

ΕΙΣΟΔΙΑ ΕΓΧΕΙΡΗΣΗΣ

Μικρονομία εισαγωγής: 7-8-06 Εισήχον εισπ.

Είδος εισαγωγής: Θυρανοστήρι (ΑΕ) Εισήχον Εσπ.

Ανω Ροβιτοζορί.

Σηπτική

Ασηπτική

Ωρα εισόδου στην αίθουσα: 08:30 Ωρα εξόδου: 13:50

Ωρα έναρξης εισαγωγής: 09:25 Ωρα λήξης: 13:30

Αίθουσα χειρουργείου αριθ: Β'

Χειρουργός γιατρός: [Redacted]

Βοηθός χειρουργού: 224

Ανασθησιολόγος γιατρός: Κε Ανδρονίδου, Νουφ. Ιωαννίδου

ΕΙΔΟΣ ΜΑΡΚΩΣΗΣ: ΓΕΜΙΚΗ

Αξίαση εργαλειοδότρια: ΤΣΙΑΜΑΚΗ

Αξίαση ευκατορίας: ΤΣΙΤΡΟΥ

Σελήνες παραχρητισίας: 2ΥΝΠΣ2 Αρσφύε

Παρακείμεση στο Παθολογοανατομία: 10α 6



18/9/08

2009 12 10

Π. Κε. Νικόλαος Σμαρτάς.
Παθ. ΣΜΕΛΗΝΟ ΟΝΙΘΙΟΥ
Π. ΝΗ, ΑΙΕ, ΕΤΗ, ΑΠ

α/δ: 19/9/07 κ.κ.α

6/08. Εξέταση αναπνευστικού
(αίθρα Β-Κοκκία ή α
αποικία ΚΟΟ).

Κατάσταση με εξοστίαση
αμφωπλευρική

ΣΤ.ΓΕ.
ΓΕΝΙΚΟ ΝΕ
ΓΕΩΡΓΙΟΣ
ΠΟΥΛΟΣ



Αδυναμία - αναβολή - Σημάει βήχας
 (12000): HbC: 8950 (WBC: 763% Hb: 14.7
 Ht: 41.4% MCV: 85.3 PLT: 416000
 HbF: 16 ACT: 6 No: 136 K: 4 GGT: 11

2009 12 10

ΔΙΑΓΝΩΣΗ: ΤBC νεφρώου (Mantoux 25)

ΕΦΑΡΜΟΖΟΜΕΝΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑ - ΕΠΕΜΒΑΣΗ:

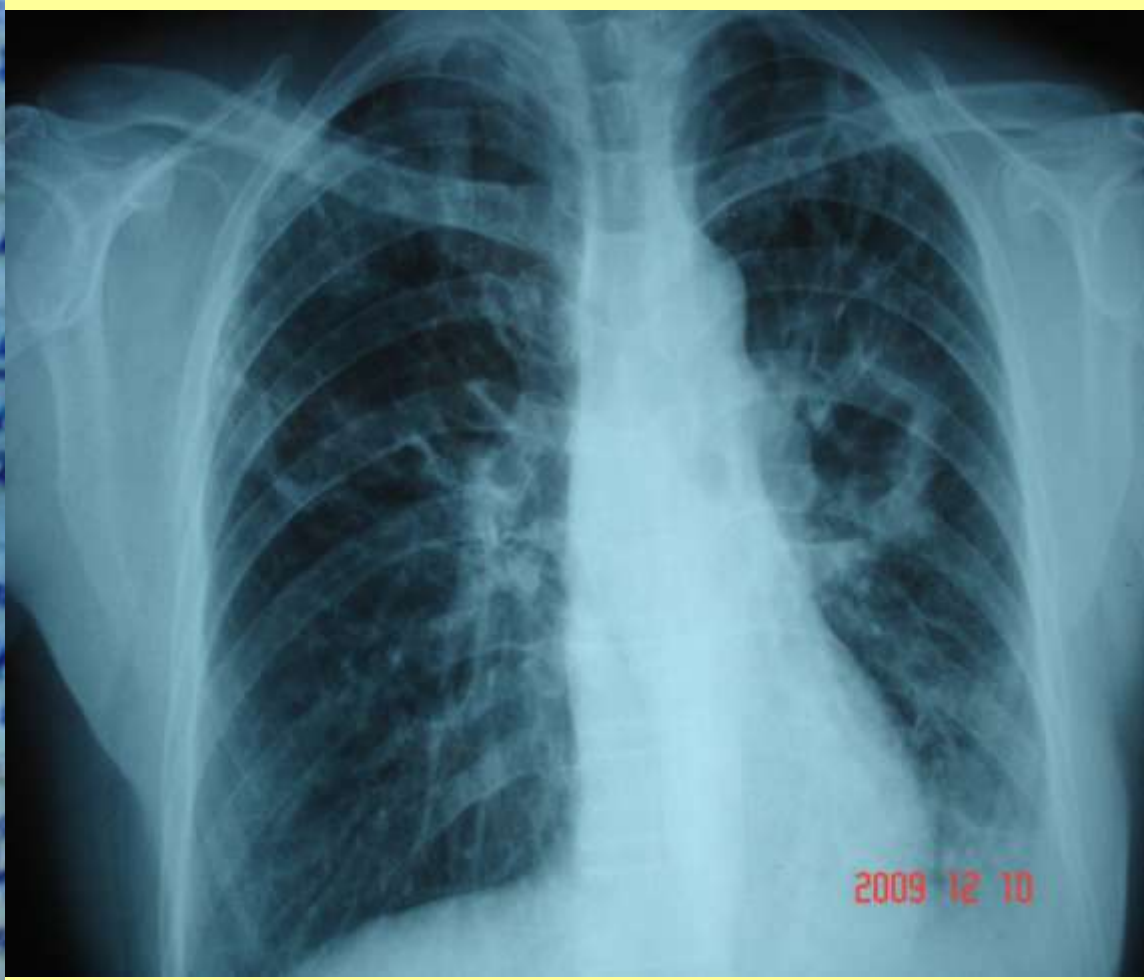
Rifampin 2x1
 Dexamethasone 2 1/2 x1
 Pyrazinamide 1x3

ΠΟΡΕΙΑ - ΕΚΒΑΣΗ: Βελτίωση

ΟΔΗΓΙΕΣ: Για θεραπευτική αγωγή μετά την έξοδο από την Κλινική

Pyrazinamide 1b 1x3
 Dexamethasone 2 1/2 x1
 Rifampin 2x1
 Isoniazid 1 1/2 x1

CT Scans
 Στις 20/12/09
 Η κατάσταση
 είναι καλή
 και η
 βελτίωση
 της
 κατάστασης
 είναι
 εμφανής



2009 12 10



Τηλ. 21 [redacted]

Όνοματεπώνυμο **ΣΤΑΜΑΤΙΑ**

Πατρώνυμο [redacted]

Διεύθυνση [redacted]

Κλινική Έργαστήριο ΑΙ

Νοσοκομείο

Ιατρός

Ημερομηνία 01/10/2008 - 004

Υλικό Προς Εξέταση ΠΤΥΕΛΑ

Είδος Δείγματος 2 ΔΕΠ

Χρώση ZIEHL - NEEL SEN

ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑ **ΘΕΤΙΚΗ +**

Καλλιέργεια Lowenstein Jensen (L.J.)

ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑ **ΘΕΤΙΚΗ 80-100 ΑΓΩΓΙΚΕΣ** 2009 12 10

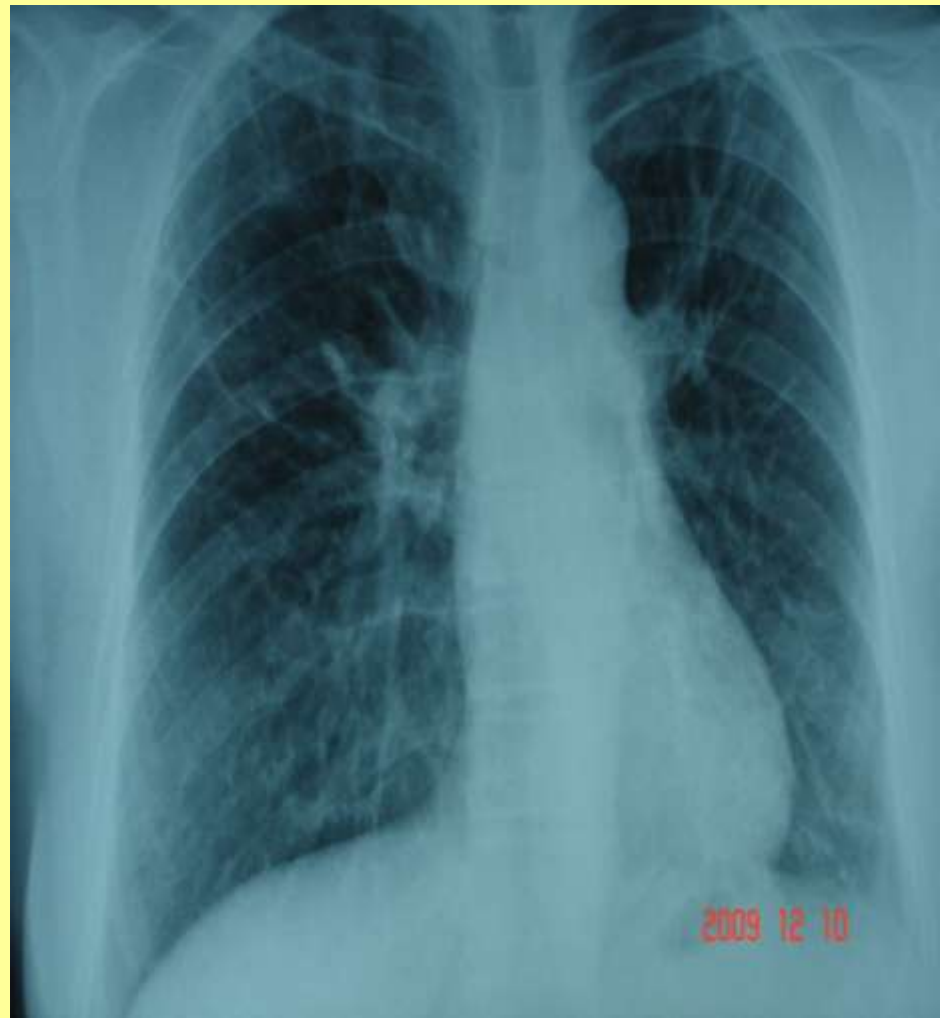
ΣΥΝΤΑΓΟΛΟΓΙΟΝ

Χορηγήσατε εις τ..... ασθενή κ. Τριφυλίου

τα κατωτέρω φάρμακα δια το χρονικόν διάστημα μέχρι

α/α	Φ Α Ρ Μ Α Κ Α	Ημερ. ποσότης	Αριθ. ημερών	Συνολική ποσότης
	inj Capostat	1x1	30	30
	water for injection sol.	1x1	30	30
	Avelox	1x1	30	30
	Trevalor	1x3	33	100
	dexamethasone	3x1	30	100
	pyrazinamide	3x1	30	100
	pevurozol	1x2	30	60
	βενιξ	1x1	30	30
	υπνορφιν	2x3	30	180

2009 12 10





2009 12 31