

# TDM antibiotik v klinické praxi

I. Kacířová<sup>1,2</sup>, M. Grundmann<sup>1</sup>

<sup>1</sup> Ústav klinické farmakologie, LF OU, Ostrava

<sup>2</sup> Oddělení klinické farmakologie, Ústav laboratorní diagnostiky, FN Ostrava

## Souhrn

Klíčovou úlohu v optimalizaci dávkování aminoglykosidových antibiotik a vankomycinu má terapeutické monitorování hladin, což je specifická metoda oboru klinické farmakologie pro monitorování terapie využívající analýzu hladin léčiv v séru s následnou erudovanou interpretací klinickým farmakologem/farmaceutem a akceptací ošetřujícím klinikem. Použití terapeutického monitorování vede k individualizaci dávkování uvedených antibiotik u jednotlivých pacientů, a tím k maximalizaci klinického efektu, minimalizaci toxicity, snížení mortality a morbidit, a tím ke snížení nákladů na zdravotní péči. Aminoglykosidy amikacin a gentamicin patří k nejstarším antibiotikům, nicméně i dnes jsou cennou léčebnou skupinou i přes své relativně toxické účinky (nefro- a ototoxicita). Používají se zejména proti aerobním gramnegativním patogenům a v kombinaci s antibiotiky poškozujícími buněčnou stěnu (např. betalaktamy) také proti grampozitivním kokům. Jsou typické svým koncentračně-závislým baktericidním účinkem a dlouhým postantibiotickým efektem. Již bylo publikováno mnoho důkazů o tom, že jedna velká denní dávka (resp. prodloužený dávkovací interval) aminoglykosidů je spojena s nižším rizikem nefro- a ototoxicity a srovnatelnou, ne-li lepší klinickou účinností v porovnání se stejnou celkovou denní dávkou rozdělenou na několik dílčích dávek aplikovaných během dne. U aminoglykosidů neexistuje obecné terapeutické rozmezí, každý pacient má svou vlastní optimální cílovou hladinu, která vyplývá z citlivosti bakterií, současně podávaných antibiotik, imunitního stavu a užívaných nefro- a ototoxických léčiv. U vankomycinu by měla být údolní hladina udržována nad 10 mg/l k zabránění rozvoje rezistence, neměla by však přesáhnout 20 mg/l vzhledem k riziku nefrotoxicity. U závažných infekcí je doporučováno rozmezí 15–20 mg/l, k léčbě méně závažných stavů (infekce močového ústrojí, mírné až středně těžké infekce kůže nebo měkkých tkání) by měla postačovat údolní hladina nižší (10–15 mg/l). Při aplikaci vankomycinu v kontinuální infuzi je doporučováno dosažení hladiny v ustáleném stavu v rozmezí 15–25 mg/l. V této práci demonstrujeme několik případů terapeutického monitorování hladin aminoglykosidových antibiotik a vankomycinu z naší rutinní praxe.

## Klíčová slova

terapeutické monitorování – amikacin – gentamicin – vankomycin

## TDM of antibiotics in clinical practice

### Abstract

A key strategy in optimizing aminoglycosides and vancomycin therapy is therapeutic drug monitoring. It is a specific method of clinical pharmacology used to monitor the therapy using measurement of drug serum concentrations followed by interpretation by a clinical pharmacologist/pharmacist and good cooperation with the clinician. Therapeutic drug monitoring helps clinicians to quickly optimize aminoglycosides and vancomycin dosing regimens to maximize the clinical effect, minimize the toxicity of the drugs, decrease mortality and morbidity and reduce costs. Aminoglycosides (amikacin and gentamicin) constitute one of the oldest classes of antimicrobials. Despite their relative toxicity, mainly nephrotoxicity and ototoxicity, aminoglycosides are valuable in current clinical practice. They are bactericidal agents used against aerobic gram-negative infections, and in combination with a cell wall active antimicrobial-based regimen (e.g. b-lactams), also against gram-positive cocci. Aminoglycosides have a concentration-dependent bactericidal effect and a long post-antibiotic effect. There is accumulating evidence to show that large, single, daily doses (or more correctly, extended interval dosing) of aminoglycosides are associated with lower nephro- and ototoxicity and comparable, if not superior, clinical outcomes than the same total dose administered in small, multiple doses. A general therapeutic range of aminoglycosides does not exist. Every patient has his/her own optimal target concentration based on the microorganism susceptibility, co-administered antibacterials, immune status and co-administration of other nephro- or ototoxic drugs. Minimum serum vancomycin trough concentrations should always be maintained above 10 mg/L to avoid development of resistance, nevertheless, trough concentrations > 20 mg/L are not recommended because of the risk of nephrotoxicity. For serious gram-positive infections vancomycin trough concentrations of 15–20 mg/L are recommended. In non-complicated infections (urinary tract infections or mild-to-moderate skin and soft tissue infections) trough concentrations of 10–15 mg/L should be sufficient. For continuous infusions of vancomycin target steady-state concentration values of 15–25 mg/L is optimal. We demonstrate some case reports of therapeutic monitoring of aminoglycoside antibiotics and vancomycin from our routine practice.

### Keywords

therapeutic monitoring – amikacin – gentamicin – vancomycin

## Úvod

Terapeutické monitorování léčiv (TDM) je specifická metoda oboru klinické farmakologie využívaná k monitorování farmakoterapie pomocí měření hladin léčiv v séru s následnou erudovanou interpretací klinickým farmako-

logem/farmaceutem a akceptací indikujícím klinikem. Je významnou součástí personalizované medicíny při individualizaci dávkování, poněvadž umožňuje racionalizaci terapie s minimalizací výskytu nežádoucích účinků, snížení morbidit a mortality, snížení nákladů

na léčebnou péči a zlepšení kvality života pacientů. Základním předpokladem TDM je existence mnohem bližšího vztahu mezi farmakologickým efektem léčiva a jeho hladinou v séru než jeho dávkou. V současné době je pro kontrolu terapie využíváno TDM mimo jiné i u an-

tibiostatik (ATB), a to zejména u aminoglykosidů (gentamicin, amikacin) a glykopeptidů (vankomycin) [1].

*Aminoglykosidy* jsou stále cennou léčebnou skupinou i přes své relativně toxické účinky. Používají se zejména proti aerobním gramnegativním infekcím a v kombinaci s antibiotiky poškozujícími buněčnou stěnu (např. betalaktamy) také proti gram pozitivním kokům. Jsou minimálně vázány na plazmatické proteiny a jejich eliminace probíhá zejména glomerulární filtrací nezměněného léčiva do moči. K nežádoucím účinkům patří hlavně nefro- a ototoxicita, vzácně neuromuskulární blokáda. Nefrotoxicita je většinou po vysazení aminoglykosidů reverzibilní, pouze u léčby kriticky nemocných může být fatální, a její vyšší výskyt se objevuje v kombinaci s dalšími nefrotoxickými léčivy (např. vankomycinem). Snížení rizika nefrotoxicity umožňuje zejména monitorování hladin aminoglykosidů s pravidelnou kontrolou sérového kreatininu. Ototoxicita může způsobit poškození sluchu a vestibulárních funkcí, které je ireverzibilní. Neuromuskulární blokáda je sice vzácným, nicméně potenciálně nebezpečným nežádoucím účinkem zejména u pacientů, kterým jsou současně aplikována léčiva blokující neuromuskulární přenos, nebo u pacientů s neuromuskulárním onemocněním (myasthenia gravis, parkinsonismus) [2–4]. Amikacin a gentamicin jsou aminoglykosidová antibiotika se širokým spektrem účinku určená k léčbě těžkých infekcí vyvolaných citlivými bakteriemi tam, kde jsou méně toxická antibiotika neúčinná. Vyznačují se úzkým terapeutickým indexem a jejich účinnost i toxicita úzce souvisí s dosaženou hladinou v séru. Subterapeutické hladiny zvyšují riziko vzniku rezistence bakterií i mortality, supratherapeutické hladiny jsou spojeny s výskytem nežádoucích účinků. Kritické minimální inhibiční koncentrace (MIC) dle EUCAST (European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing) jsou jako senzitivní uváděny u amikacinu  $\leq 8$  mg/l, u gentamicinu  $\leq 1$  mg/l (stafylokoky) až  $\leq 4$  mg/l (*Pseudomonas* spp., *Acinetobacter* spp.) [2].

Vankomycin jako hlavní představitel *glykopeptidových antibiotik* je používán především k léčbě stafylokokových infekcí rezistentních na methicilin (MRSA). Stejně jako aminoglykosidy je z organismu vylučován zejména glomerulární filtrací. Jeho příliš vysoká dávka může vést k nefro- a ototoxicitě, a to hlavně při použití s další nefrotoxickou medikací (např. aminoglykosidy), naopak příliš nízká dávka je

nejen neúčinná, ale významně zvyšuje riziko vzniku rezistence mikroorganismů vůči vankomycinu [5].

Přestože jsou uváděna různá doporučení a nomogramy k úpravě dávkování obou skupin antibiotik, široká intra- a interindividuální variabilita jejich farmakokinetiky (dosažení rozdílných hladin při aplikaci stejné dávky) dokazuje potřebu terapeutického monitorování hladin u každého jednotlivého pacienta. Pokud je použita pouze empirická úprava dávkování, dochází k „období pokusu a omylu“ s různými dávkovacími režimy do dosažení optimální sérové hladiny, což může vést k chybné úpravě dávkování, prodloužení doby k dosažení cílové hladiny a ke zbytečnému navyšování nákladů na zdravotní péči. Již bylo prokázáno, že při dosažení cílové terapeutické sérové hladiny aminoglykosidů v dřívějším období léčby jsou dosahovány lepší klinické výsledky [6]. Také ve skupině pacientů léčených vankomycinem za pomoci TDM byl zdokumentován vyšší podíl terapeutické úspěšnosti a nižší podíl nefrotoxicity v porovnání se skupinou léčenou bez použití TDM [7].

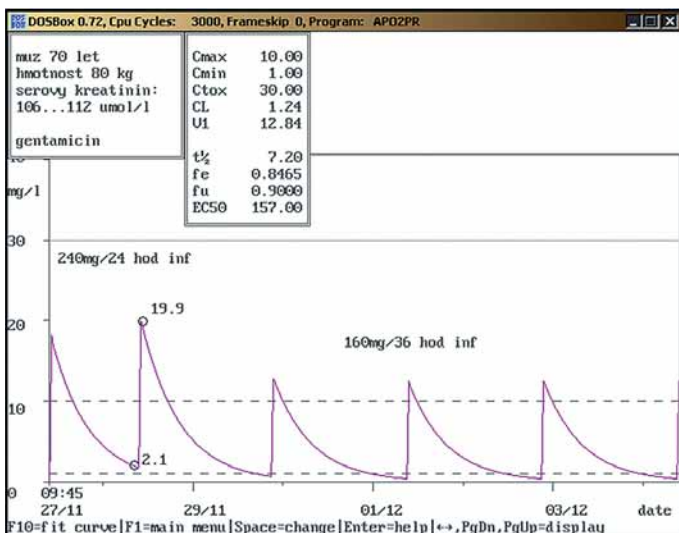
*Aminoglykosidy* se vyznačují koncentračně závislým baktericidním účinkem a dlouhým postantibiotickým efektem, který vyjadřuje dlouhodobější kontinuální supresi bakteriálního růstu, i když koncentrace léčiva dosáhne hodnoty pod MIC bakterií. Je uváděno stále více důkazů, že jedna velká denní (tzv. once-daily) dávka (resp. prodloužený dávkovací interval) aminoglykosidů je spojena s menším rizikem nefro- a ototoxicity a se srovnatelnými, ne-li lepšími klinickými výsledky v porovnání se stejnou celkovou dávkou podávanou v menších, vícenásobných dávkách. Základní farmakodynamické indikátory účinnosti aminoglykosidů jsou:

- 1) poměr plochy pod křivkou za 24 hod a minimální inhibiční koncentrace ( $AUC_{0-24}/MIC$ ),
- 2) poměr maximální sérové koncentrace a minimální inhibiční koncentrace ( $C_{max}/MIC$ ).

Poměr  $C_{max}/MIC$  souvisí výhradně s distribučním objemem, zatímco poměr  $AUC_{0-24}/MIC$  je ovlivněn jak distribučním objemem, tak clearance léčiva [6]. V rutinní zdravotnické péči není stanovení AUC doporučováno, jako náhrada se používá stanovení minimální neboli údolní ( $\text{trough} = C_{min}$ ) a maximální ( $\text{peak} = C_{max}$ ) koncentrace, přičemž cílová maximální koncentrace by měla být založena na citlivosti přítomného patogenu. Zvyšující se údolní koncentrace aminoglykosidů při aplikaci stejné dávky může být dřív

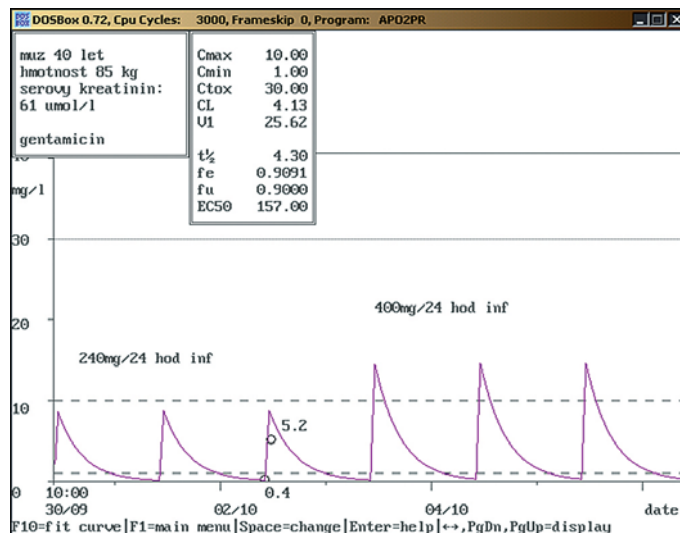
vějším a poměrně silným znamením snížené renální filtrační kapacity [4]. Významné je také místo infekce, vysoká once-daily dávka je žádoucí zejména v případě pulmonární nebo meningeální infekce, kam je průnik aminoglykosidů snížený. U aminoglykosidů neexistuje obecné terapeutické rozmezí, každý pacient má vlastní optimální cílovou koncentraci, která vyplývá z citlivosti bakterií, současně podávaných antibiotik, imunitního stavu a užívaných nefro- nebo ototoxických léčiv. Na rozdíl od vankomycinu zatím pro TDM aminoglykosidů jednotné guidelines nebylo publikováno. Tradiční dávkování zahrnovalo malé dávky aminoglykosidů aplikované každých 8–12 hod. U gentamicinu byla stanovena  $C_{max}$  8–10 mg/l a  $C_{min} < 2$  mg/l, u amikacinu  $C_{max}$  20–40 mg/l a  $C_{min} < 10$  mg/l [4,8]. V současnosti panuje na hodnoty  $C_{max}$  sporný názor, většinou se pohybují v rozmezí od 10–25 mg/l do 30–40 mg/l u gentamicinu a mezi 15 a 60 mg/l u amikacinu. Přesně definován zatím nebyl ani čas  $C_{max}$ , nejčastěji se uvádí, že je dosažen za 30–60 min po aplikaci 30–60minutové infuze. Aplikovaná dávka by měla také být upravena dle co nejdříve stanovené MIC, což bohužel často trvá déle než samotná terapie aminoglykosidy. Monitorování  $C_{min}$  je doporučováno mnohem více, jelikož prokazatelně souvisí s nefrotoxicitou, je uváděno od 0,5 do 1 mg/l nebo 2 mg/l pro gentamicin a od 2,5 do 5 mg/l pro amikacin [9,10].

Co se týká léčby *infekčních endokarditid*, využívá se synergického účinku aminoglykosidů s inhibitory buněčné stěny (betalaktamy, glykopeptidy) jak k dosažení baktericidní aktivity, tak ke zkrácení trvání terapie (např. u orálních streptokoků) a eradikaci problematických organismů (např. *Enterococcus* spp.). Na základě Guidelines on the prevention, diagnosis, and treatment of infective endocarditis, new version 2009 je doporučeno u streptokokové endokarditidy aplikovat gentamicin v jedné denní dávce s monitorací renálních funkcí a sérových hladin gentamicinu 1× týdně,  $C_{min}$  by měla být  $< 1$  mg/l a hladina za 1 hod po aplikaci 10–12 mg/l. U endokarditidy stafylokokové, enterokokové a při počáteční empirické léčbě je doporučováno aplikovat gentamicin ve dvou nebo třech denních dávkách s monitorací renální funkce a sérové hladiny gentamicinu 1× týdně (2× týdně v případě renálního selhávání), s  $C_{min} < 1$  mg/l a za 1 hod po aplikaci by měla hladina dosahovat 3–4 mg/l [11]. Doporučení k léčbě infekční endokarditidy byla dále aktualizována v roce



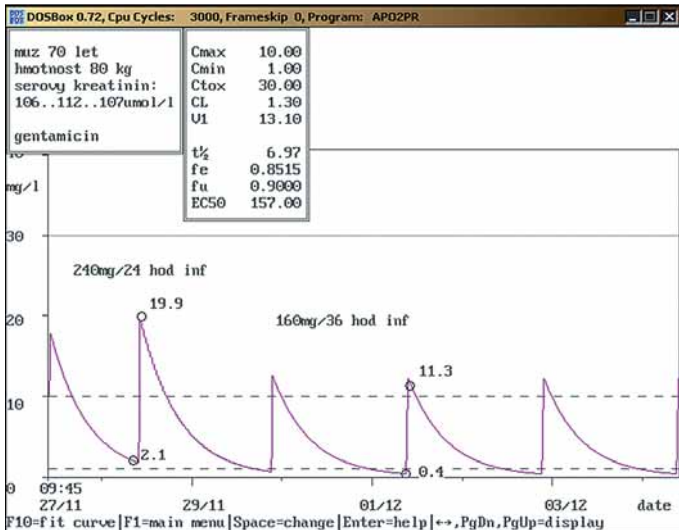
Obr. 1a. Navrzení snížení dávky gentamicinu.

Sedmdesátiletý muž, 80 kg, vstupní sérový kreatinin 106 μmol/l, dg. pooperační septický stav s pozitivní hemokulturou (*Enterobacter cloacae*), nasazena dvojkombinace piperacilin/tazobactam (MIC = 0,125 mg/l) a gentamicin (MIC = 1,0 mg/l); při druhé aplikaci gentamicinu v dávce 240 mg/24 hod inf. provedeny odběry: údolní hladina nad horní hranicí terapeutického rozmezí (2,1 mg/l), hladina za 20 min po dokapání půlhodinové infuze v terapeutickém rozmezí (19,9 mg/l). Doporučeno další dávku gentamicinu aplikovat až za 36 hod a snížit na 160 mg/36 hod inf. s kontrolními odběry za 3 dny.



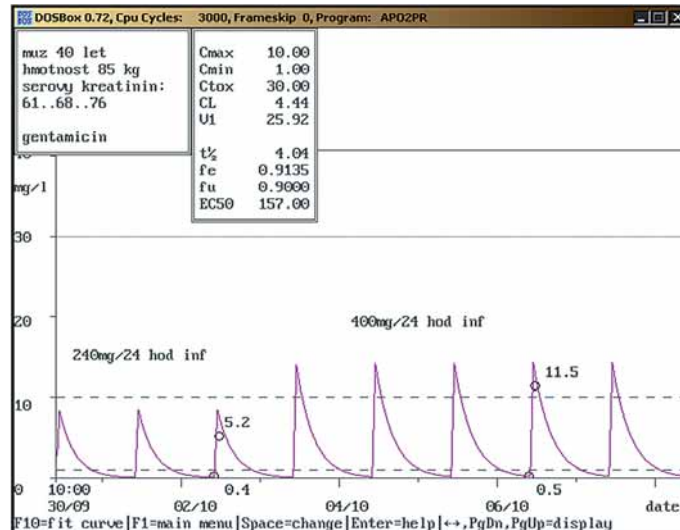
Obr. 2a. Navrzení zvýšení dávky gentamicinu.

Čtyřicetiletý muž, 85 kg, vstupní sérový kreatinin 61 μmol/l, dg. popáleniny II–III stupně, stav komplikován sepsí s pozitivní hemokulturou (*Staphylococcus hominis* sub. *hominis*) a vysokými zánětlivými parametry (CRP = 332 mg/l), nasazen gentamicin (MIC = 0,125 mg/l) v dávce 240 mg/24 hod v infuzi. Třetí den po nasazení byla naměřena údolní hladina gentamicinu v terapeutickém rozmezí (0,4 mg/l), hladina za půlhodiny po dokapání jednoduhodinové infuze pod dolní hranicí terapeutického rozmezí (5,2 mg/l). Vzhledem k závažnosti klinického stavu a změně distribučního objemu při popálení bylo doporučeno zvýšení dávky až na 400 mg/24 hod inf. i přes nízkou hodnotu MIC, s kontrolními odběry za 4 dny.



Obr. 1b. Navrzení snížení dávky gentamicinu – kontrolní odběr.

Sedmdesátiletý muž, 80 kg, vstupní sérový kreatinin 106 μmol/l, dg. pooperační septický stav s pozitivní hemokulturou; při kontrolním vyšetření po snížení dávky gentamicinu na doporučenou dávku 160 mg/36 hod inf. byly naměřeny obě hladiny gentamicinu v terapeutickém rozmezí ( $C_{min} = 0,4$  mg/l,  $C_{max} = 11,3$  mg/l). Během aplikace gentamicinu nedošlo k významnější změně renálních funkcí, klinický stav při antibiotické terapii upraven.



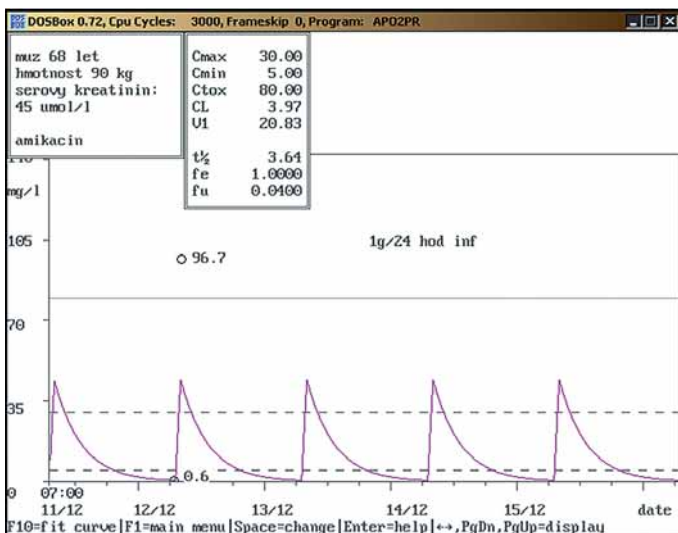
Obr. 2b. Navrzení zvýšení dávky gentamicinu – kontrolní odběr.

Čtyřicetiletý muž, 85 kg, vstupní sérový kreatinin 61 μmol/l, dg. popáleniny II–III stupně, stav komplikován sepsí s pozitivní hemokulturou; při kontrolním vyšetření po zvýšení dávky na doporučenou dávku 400 mg/24 hod inf. byly naměřeny obě hladiny gentamicinu v terapeutickém rozmezí ( $C_{min} = 0,5$  mg/l,  $C_{max} = 11,5$  mg/l). Během aplikace gentamicinu nedošlo k významnější změně renálních funkcí, klinický stav při antibiotické terapii upraven.

2012 ve Švédsku, kdy se dávkování v jedné denní dávce doporučuje u většiny případů, s výjimkou aplikace ve dvou denních dávkách u obtížně léčitelných endokarditid, jako

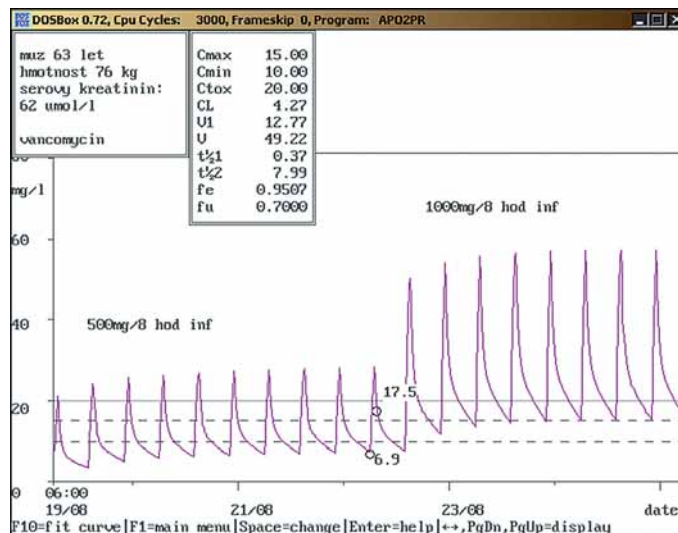
je enterokoková endokarditida a endokarditida chlopní náhrady. Pak by při dávkování gentamicinu 2x denně neměla  $C_{min}$  přesáhnout 1 mg/l a  $C_{max}$  by měla dosahovat mini-

málně 3–5 mg/l [4]. Potřeba terapeutického monitorování hladin amikacinu a gentamicinu je uváděna také v Souhrn údajů o přípravku (SOP) Státního ústavu pro kontrolu léčiv (SÚKL)



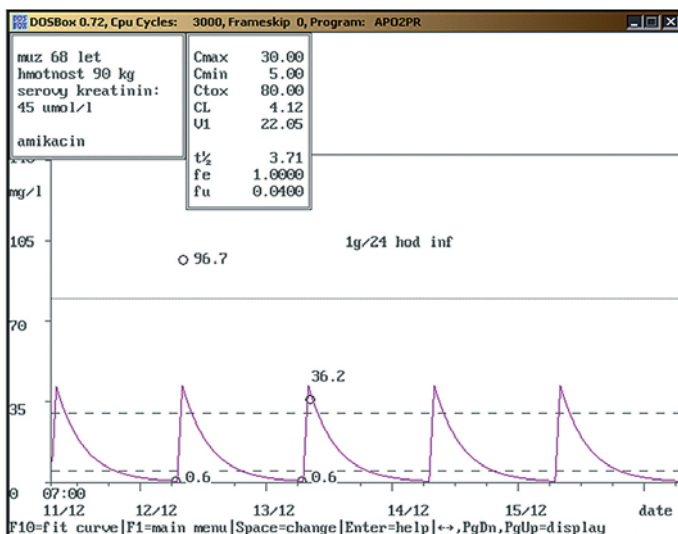
Obr. 3a. Suspektní chyba odběru při aplikaci amikacinu.

Osmašedesátiletý muž, 90 kg, vstupní sérový kreatinin 45  $\mu\text{mol/l}$ , dg. mozkový infarkt komplikovaný bronchopneonií; nasazen amikacin v dávce 1g/24 hod v infuzi. Druhý den po nasazení byly provedeny odběry, údolní hladina amikacinu naměřena v terapeutickém rozmezí (0,6 mg/l), hladina odebraná za půl hodiny po dokapání 1 hod trvající infuze byla stanovena nad horní hranici terapeutického rozmezí (96,7 mg/l), a to výrazně vyšší, než by odpovídalo uvedenému dávkování. Bylo vysloveno podezření na v.s. chybu odběru a doporučeno zopakovat odběr následující den při stávající dávce.



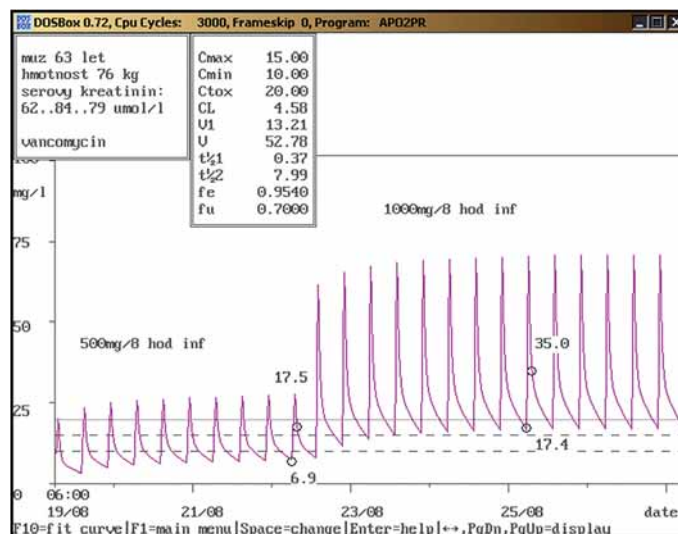
Obr. 4a. Doporučení navýšení dávky vankomycinu.

Třiašedesátiletý muž, 76 kg, vstupní sérový kreatinin 62  $\mu\text{mol/l}$ , dg. bypass aortocoronarius, pooperační stav komplikován osteomyelitidou sternu, ve stěru z rány prokázán *Staphylococcus aureus* (MIC = 0,5 mg/l); nasazen vankomycin v dávce 500 mg/8 hod v infuzi. Čtvrtý den po nasazení provedeny odběry, údolní hladina vankomycinu byla stanovena pod dolní hranici terapeutického rozmezí (6,9 mg/l), hladina odebraná za půl hodiny po dokapání 1 hod trvající infuze v terapeutickém rozmezí (17,5 mg/l). Doporučeno zvýšit dávku na 1000 mg/8 hod inf. s kontrolními odběry za 3 dny.



Obr. 3b. Suspektní chyba odběru při aplikaci amikacinu – kontrolní odběr.

Osmašedesátiletý muž, 90 kg, vstupní sérový kreatinin 45  $\mu\text{mol/l}$ , dg. mozkový infarkt komplikovaný bronchopneonií; při kontrolním vyšetření při stejné dávce amikacinu (1g/24 hod inf.) byly naměřeny obě hladiny v terapeutickém rozmezí ( $C_{\text{min}} = 0,6 \text{ mg/l}$ ,  $C_{\text{max}} = 36,2 \text{ mg/l}$ ). Podezření na chybu odběru bylo potvrzeno a také ověřeno telefonicky (předchozí den odběr z centrálního žilního katetru). Doporučeno pokračovat ve stávající dávce amikacinu.



Obr. 4b. Doporučení navýšení dávky vankomycinu – kontrolní odběr.

Třiašedesátiletý muž, 76 kg, vstupní sérový kreatinin 62  $\mu\text{mol/l}$ , dg. bypass aortocoronarius, pooperační stav komplikován osteomyelitidou sternu; při kontrolním odběru po zvýšení dávky na doporučenou dávku 1000 mg/8 hod inf. byly naměřeny obě hladiny vankomycinu v terapeutickém rozmezí ( $C_{\text{min}} = 17,4 \text{ mg/l}$ ,  $C_{\text{max}} = 35,0 \text{ mg/l}$ ). Během aplikace vankomycinu nedošlo k významnější změně renálních funkcí, klinický stav byl po antibiotické terapii upraven.

České republiky, uvedená doporučení se však u přípravků různých výrobců liší [2].

Na našem pracovišti používáme v současnosti tato rozmezí [3]:

**Gentamicin**

- před podáním ( $C_{\text{min}}$ ): < 2 mg/l (aplikace 2–3x denně), < 1 mg/l (aplikace 1x denně a infekční endokarditida),

- po podání ( $C_{\text{max}}$ ): 3–5 mg/l (infekční endokarditida), 5–10 mg/l (aplikace 2–3x denně), 10–30 mg/l (aplikace 1x denně); nebo optimálně 8–10x MIC.

## Amikacin

- před podáním ( $C_{min}$ ): < 10 mg/l (aplikace 2–3× denně), < 5 mg/l (aplikace 1× denně),
- po podání ( $C_{max}$ ): 20–30 mg/l (aplikace 2–3× denně), 30–80 mg/l (aplikace 1× denně); nebo optimálně 8–10× MIC.

U vankomycinu je jako nejvhodnější ukazatel účinnosti v léčbě MRSA infekce u dospělých uváděn poměr  $AUC_{0-24}$  a MIC, přičemž jako farmakokineticko-farmakodynamický cíl je doporučována hodnota  $AUC_{0-24}/MIC \geq 400$ . Stejně jako u aminoglykosidů není v běžné klinické praxi stanovení AUC prováděno, jako náhrada se používá měření údolní koncentrace ( $C_{min}$ ), která by měla být vždy udržována  $\geq 10$  mg/l ke zlepšení klinického výsledku léčby MRSA infekce a k zabránění vývoje rezistence. Současně by však neměla přesahovat 20 mg/l vzhledem k riziku nefrotoxicity [12–15]. Pro léčbu méně závažných infekčních stavů (infekce močového ústrojí, mírné až středně závažné infekce kůže nebo měkkých tkání) je dostatečná  $C_{min}$  10–15 mg/l s menším rizikem nefrotoxicity. K potenciálnímu zlepšení penetrace vankomycinu do cílových tkání, ke zvýšení pravděpodobnosti dosažení optimální cílové sérové hladiny a ke zlepšení klinického výsledku léčby komplikovaných infekcí je doporučována vyšší  $C_{min}$  15–20 mg/l, a to v případě závažných infekcí, jako je sepse, infekční endokarditida, osteomyelitida, meningitida, nozokomiální pneumonie způsobená *S. aureus* a závažné MRSA infekce kůže a měkkých tkání [13,16]. Údolní koncentrace v tomto rozmezí by také měly u většiny pacientů zajistit  $AUC_{0-24}/MIC \geq 400$  při  $MIC \leq 1$  mg/l. Při  $MIC \leq 2$  mg/l určuje pokračování terapie vankomycinem klinický stav pacienta, v případě kladné klinické a mikrobiologické odpovědi se může v terapii vankomycinem pokračovat s pečlivou monitorací klinického stavu. Jestliže klinická nebo mikrobiologická odpověď není uspokojivá i přes adekvátní vyčištění rány a odstranění jiného zdroje infekce, pak je doporučena změna terapie. V případě  $MIC > 2$  mg/l (např. vankomycin-intermediate *S. aureus* „VISA“ nebo vankomycin-resistant *S. aureus* „VRSA“) by mělo být rovnou nasazeno jiné antibiotikum, jelikož cílový poměr  $AUC_{0-24}/MIC \geq 400$  nemůže být s konvenčním dávkováním vankomycinu u pacientů s normální renální funkcí dosažen [16]. Stanovení maximální sérové koncentrace  $C_{max}$  má na rozdíl od aminoglykosidů mnohem menší význam vzhledem k farmakodynamickým

(časová závislost) a farmakokinetickým (multiexponenciální pokles) vlastnostem vankomycinu.  $C_{max}$  jen vzácně dosahuje hodnot vedoucích k toxicitě [13], její stanovení je však doporučováno při provádění farmakokinetického modelování [17]. V případě aplikace vankomycinu v kontinuální infuzi by cílové průměrné koncentrace v ustáleném stavu měly dosahovat 15–25 mg/l [18]. Stejně jako u aminoglykosidů je i u vankomycinu potřeba terapeutického monitorování uváděna v Souhrn údajů o přípravku na webových stránkách SÚKL ČR, zde publikovaná doporučení však opět nejsou u přípravků různých výrobců zcela jednotná [2].

Na našem pracovišti jsme terapeutické rozmezí vankomycinu upravili na základě doporučených vyšších hodnot [5]:

## Vankomycin

- před podáním ( $C_{min}$ ): 10–15 mg/l (15–20 mg/l v případě závažné infekce),
- po podání ( $C_{max}$ ):  $\leq 50$  mg/l,
- při aplikaci v kontinuální infuzi: 15–20 mg/l (20–25 mg/l v případě závažné infekce).

Správná interpretace naměřených hladin uvedených antibiotik vyžaduje dodání vyplněné žádanky a znalost práce s počítačovým programem pro farmakokinetickou analýzu využívajícího Bayesianý algoritmus, který zahrnuje jak populační farmakokinetické parametry, tak vlastní patientská data k individualizaci dávkového doporučení (v ČR je používán zejména software MW-Pharm verze 3.30 a vyšší). Bayesianý algoritmus také umožňuje zjistit optimální dávku antibiotika pouze na základě jedné naměřené hladiny a je i schopen vypočítat vhodnou startovací dávku na základě patientských údajů vložených do programu. Aplikace této metody vyžaduje znalost farmakokinetických principů a dostatečné zkušenosti, a je proto vyhrazena pouze pro erudované zdravotnické pracovníky (klinické farmakology/farmaceuty) [6,19]. Specializovaná žádanka obsahuje dávkovou anamnézu, délku trvání terapie, přesný čas aplikace antibiotika a odběrové časy, klinický stav (pohlaví, věk, alespoň přibližná hmotnost a výška, aktuální sérový kreatinin) a celkovou lékovou anamnézu. Jelikož se hladina antibiotik v krvi po aplikaci rychle mění v souvislosti s časem, který uplyne od jeho podání, je velice důležité na žádanku uvést skutečné časy odběrů k provedení správné interpretace. Nicméně, i když je odběr pro-

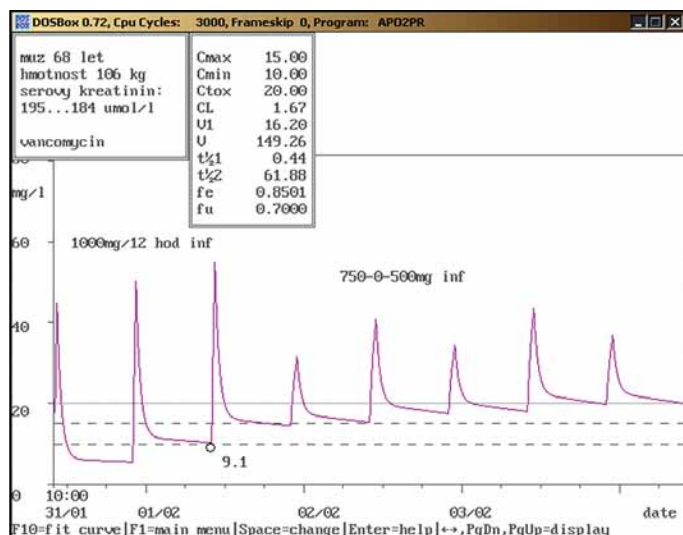
veden mimo doporučené odběrové časy a na žádance je správně zaznamenán, software provede farmakokinetickou analýzu a umožní nalézt optimální dávkování. Odběry by však neměly být brány z místa aplikace antibiotika (zejména z centrálního žilního katetru), u takto provedeného odběru hrozí naměření falešně vysokých hladin, které nejsou interpretovatelné [3,5]. Dříve doporučované provedení prvního odběru po nasazení antibiotické terapie až po dosažení ustáleného stavu je již překonáno, navíc dosažení ustáleného stavu je možné pouze při stabilním klinickém stavu, což často není případ pacientů na pracovištích intenzivní péče. Zejména u vankomycinu se ke zvýšení účinnosti farmakoterapie vyžaduje dosažení terapeutických hladin v co nejkratší době po nasazení, zvláště u kriticky nemocných. Proto je navrhováno použití vyšší úvodní dávky [20] a provedení odběru hladiny vankomycinu již krátce po této první dávce, což je výhodné zejména u kriticky nemocných nebo akutně dialyzovaných pacientů [21–23]. U pacientů mladého a středního věku se stabilními renálními funkcemi a bez podezření na zvýšený distribuční objem, s hladinami v požadovaném terapeutickém rozmezí a uspokojivou klinickou odpovědí není třeba monitorování opakovat častěji než 1–2× týdně [4]. Častější nebo i každodenní monitorace je vhodná u pacientů hemodynamicky nestabilních, s velkými výkyvy tělních tekutin, s dynamickými změnami renálních funkcí, dialyzovaných nebo s nedostatečnou klinickou odpovědí [15,21–23].

## Kazuistiky

Na obr. 1–7 prezentujeme některé případy z naší rutinní praxe. Amikacin je stanovován metodou kapalinové chromatografie s tandemovou hmotností spektrometrií (LC-MS/MS), gentamicin a vankomycin fluorescenční polarizační imunoanalýzou (FPIA). Dávku upravujeme pomocí farmakokinetického programu MW-Pharm, verze 3.30 (obr. 1–7).

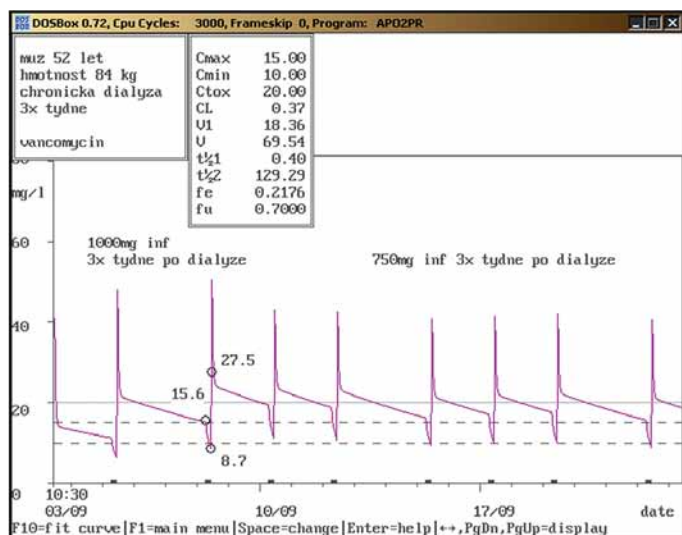
## Závěr

U vankomycinu je v léčbě závažných gram-pozitivních infekcí doporučováno dosažení údolní hladiny v rozmezí 15–20 mg/l, v případě méně závažných stavů (infekce močového ústrojí, mírné až středně závažné infekce kůže nebo měkkých tkání) jsou postačující nižší hodnoty (10–15 mg/l) s menším rizikem nefrotoxicity, která je na dosažené údolní hladině zá-



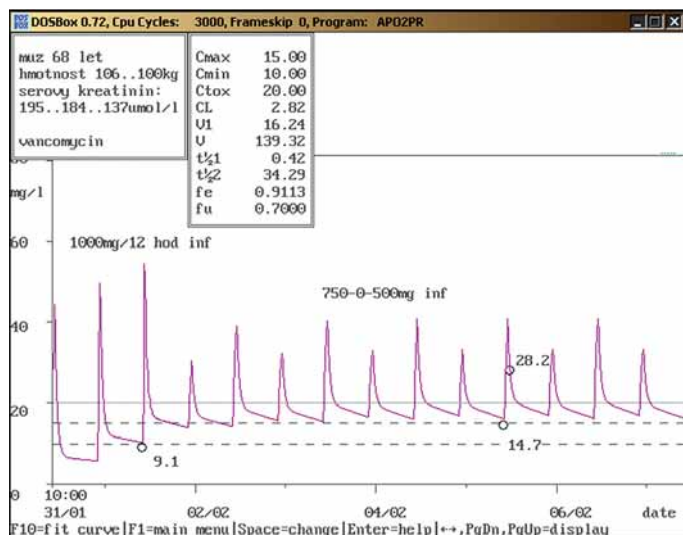
Obr. 5a. Doporučení snížení dávky vankomycinu.

Osmašedesátiletý muž, 106 kg, vstupní sérový kreatinin 195 μmol/l, dg. stp. chirurgické revaskularizaci myokardu (trojnásobný bypass), revize s resuturou sternu pro dehiscenci a infekt, ve stěru z rány prokázán *Staphylococcus sp.* – koaguláza neg. (MIC = 0,5 mg/l, CRP 197 mg/l); nasazen vankomycin v dávce 1 000 mg/12 hod v infuzi. Druhý den po nasazení byla naměřena údolní hladina vankomycinu pod dolní hranici terapeutického rozmezí (9,1 mg/l). Vzhledem k odběru krátce po nasazení a zhoršené renální funkci by při pokračování v uvedené dávce došlo ke zvýšení hladiny nad horní hranici terapeutického rozmezí, dávka byla proto snížena na 750-0-500 mg inf. (interval á 12 hod) a doporučen kontrolní odběr za 2 dny.



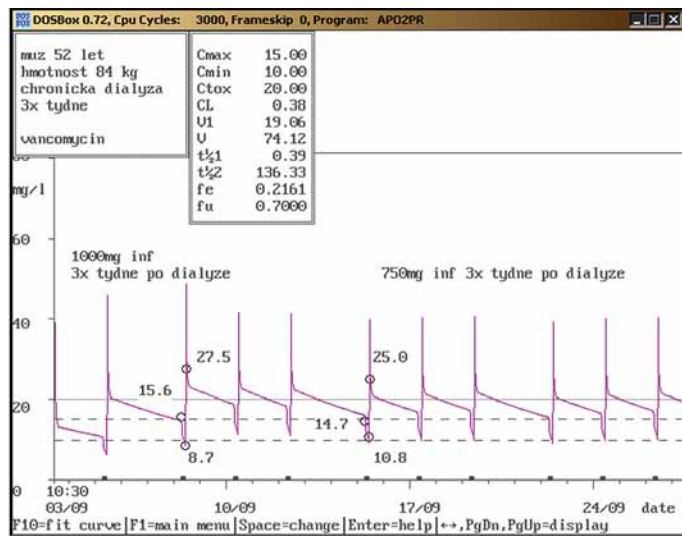
Obr. 6a. Doporučení snížení dávky vankomycinu (chronická dialýza).

Dvaapadesátiletý muž, 84 kg, 3x týdně chronická dialýza, dg. sepse; nasazen vankomycin v dávce 1000 mg v infuzi vždy po dialýze. Při třetí dávce po nasazení byly provedeny odběry, hladina vankomycinu před dialýzou (tzv. pre-HD trough) dosahovala terapeutické rozmezí (15,6 mg/l), nebyla však ustálena a při pokračování ve stávající dávce by stoupla nad horní hranici terapeutického rozmezí. Doporučeno proto snížit dávku na 750 mg inf. 3x týdně po dialýze s kontrolou za týden.



Obr. 5b. Doporučení snížení dávky vankomycinu – kontrola.

Osmašedesátiletý muž, 106 kg, vstupní sérový kreatinin 195 μmol/l, dg. stp. chirurgické revaskularizaci myokardu (trojnásobný bypass), revize s resuturou sternu pro dehiscenci a infekt; při kontrolním odběru po snížení dávky na doporučovanou dávku 750-0-500 mg inf. byly naměřeny obě hladiny vankomycinu v terapeutickém rozmezí ( $C_{min} = 14,7$  mg/l,  $C_{max} = 28,2$  mg/l). Během aplikace vankomycinu došlo k úpravě klinického stavu a ke snížení sérového kreatininu.



Obr. 6b. Doporučení snížení dávky vankomycinu (chronická dialýza) – kontrola.

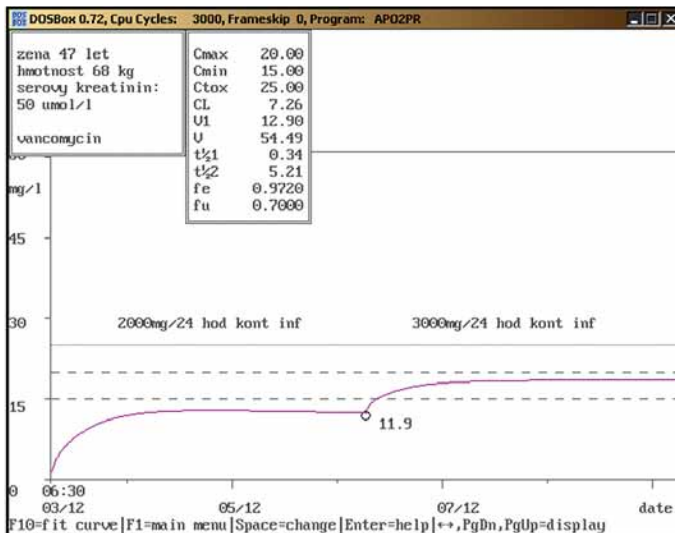
Dvaapadesátiletý muž, 84 kg, 3x týdně chronická dialýza, dg. sepse; po snížení dávky vankomycinu na doporučovanou dávku 750 mg inf. 3x týdně po dialýze dosahovaly naměřené hladiny terapeutické rozmezí. Během aplikace vankomycinu došlo k úpravě klinického stavu (sepse).

vislá. Při aplikaci v kontinuální infuzi se za optimální považuje hladina v rozmezí 15–25 mg/l. U aminoglykosidů je v současnosti doporučována aplikace tzv. once-daily (v jedné denní

cihu ve dvou denních dávkách u obtížně léčitelných případů endokarditidy. U této skupiny antibiotik na rozdíl od vankomycinu zatím nebyla publikována jednotná guidelines pro

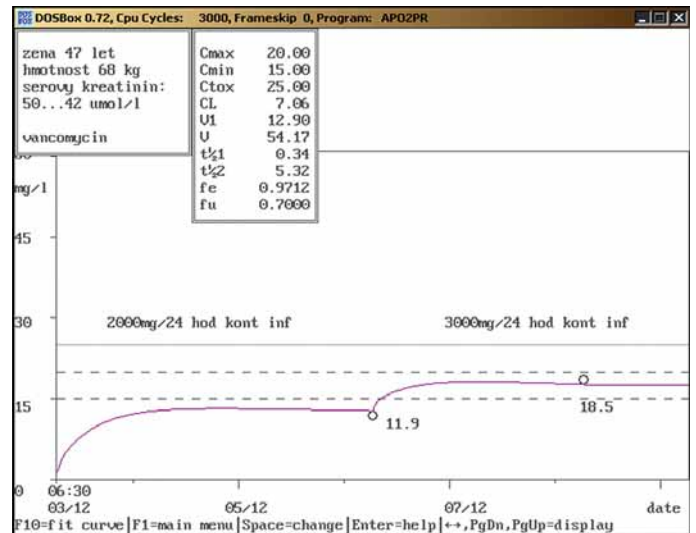
dávce) s výjimkou podávání gentamini-  
terapeutické monitorování. Naopak, neexistuje zde obecné terapeutické rozmezí, každý pacient má svou vlastní optimální cílovou hladinu, která vyplývá z citlivosti bakterií, současně podávaných antibiotik, imunitního stavu a užívaných nefro- nebo ototoxických léčiv.

terapeutické monitorování. Naopak, neexistuje zde obecné terapeutické rozmezí, každý pacient má svou vlastní optimální cílovou hladinu, která vyplývá z citlivosti bakterií, současně podávaných antibiotik, imunitního stavu a užívaných nefro- nebo ototoxických léčiv.



Obr. 7a. Doporučení zvýšení dávky vankomycinu (kontinuální infuze).

Sedmačtyřicetiletá žena, 68 kg, vstupní sérový kreatinin 50 µmol/l, dg. popáleniny 33 % I–III stupně, stav komplikován sepsí, v hemokultuře *Staphylococcus aureus* MRSA (MIC = 0,25 mg/l); nasazen vankomycin v kontinuální infuzi v dávce 2000 mg/24 hod. Třetí den naměřena hladina pod dolní hranici terapeutického rozmezí (11,9 mg/l), doporučeno zvýšit dávku na 3 000 mg/24 hod v kontinuální infuzi a kontrolní odběr za 2 dny.



Obr. 7b. Doporučení zvýšení dávky vankomycinu (kontinuální infuze) – kontrola.

Sedmačtyřicetiletá žena, 68 kg, vstupní sérový kreatinin 50 µmol/l, dg. popáleniny 33 % I–III stupně, stav komplikován sepsí (*Staphylococcus aureus* MRSA); při kontrolním odběru po zvýšení dávky na doporučenou dávku 3 000 mg/24 hod v kontinuální infuzi byla stanovena hladina vankomycinu v terapeutickém rozmezí (18,5 mg/l). Během aplikace vankomycinu nedošlo ke změně renálních funkcí, po antibiotické terapii byly kontrolní odběry na MRSA opakovaně negativní.

Zásadní roli v optimalizaci terapie obou skupin antibiotik představuje terapeutické monitorování. Rychlá a spolehlivá analýza sérových hladin následovaná erudovanou interpretací s využitím vhodného softwaru, který umožní adekvátní úpravu dávkování již po první dávce, zajišťuje rychlou a adekvátní úpravu dávkování k maximalizaci klinického efektu a minimalizaci toxicity zejména u kriticky nemocných.

## Literatura

- Grundmann M, Kacířová I. Význam TDM, fenotypizace a genotypizace pro správné dávkování léčiv. Čas Lék Čes 2010; 149: 482–487.
- Státní ústav pro kontrolu léčiv. [online] Dostupné z: <http://www.sukl.cz/>.
- Kacířová I, Grundmann M. Terapeutické monitorování amikacinu a gentamicinu v rutinní klinické praxi. Vnitř Lék 2015; 61. [In press].
- Hanberger H, Edlund C, Furebring M et al. Rational use of aminoglycosides—review and recommendations by the Swedish Reference Group for Antibiotics (SRGA). Scand J Infect Dis 2013; 45: 161–175. doi: 10.3109/00365548.2012.747694.
- Kacířová I, Grundmann M. Terapeutické monitorování vankomycinu v rutinní klinické praxi. Vnitř Lék 2014; 60: 846–851.
- Avent ML, Rogers BA, Cheng AC et al. Current use of aminoglycosides: indications, pharmacokinetics and monitoring for toxicity. Intern Med J 2011; 41: 441–449. doi: 10.1111/j.1445-5994.2011.02452.x.
- Ye ZK, Tang HL, Zhai SD. Benefits of therapeutic drug monitoring of vancomycin: a systematic review and meta-analysis. PLoS One 2013; 8: e77169. doi: 10.1371/journal.pone.0077169.
- Radigan EA, Gilchrist NA, Miller MA. Management of aminoglycosides in the intensive care unit. J Intensive Care Med 2010; 25: 327–342. doi: 10.1177/0885066610377968.
- Boyer A, Gruson D, Bouchet S et al. Aminoglycosides in septic shock: an overview, with specific consideration given to their nephrotoxic risk. Drug Saf 2013; 36: 217–230. doi: 10.1007/s40264-013-0031-0.
- Roberts JA, Field J, Visser A et al. Using population pharmacokinetics to determine gentamicin dosing during extended daily diafiltration in critically ill patients with acute kidney injury. Antimicrob Agents Chemother 2010; 54: 3635–3640. doi: 10.1128/AAC.00222-10.
- Habib G, Hoen B, Tornos P et al. Guidelines on the prevention, diagnosis, and treatment of infective endocarditis (new version 2009): the Task Force on the Prevention, Diagnosis, and Treatment of Infective Endocarditis of the European Society of Cardiology (ESC). Endorsed by the European Society of Clinical Microbiology and Infectious Diseases (ESCMID) and the International Society of Chemotherapy (ISC) for Infection and Cancer. Eur Heart J 2009; 30: 2369–2413. doi: 10.1093/eurheartj/ehp285.
- Moise-Broder PA, Forrest A, Birmingham MC et al. Pharmacodynamics of vancomycin and other antimicrobials in patients with *Staphylococcus aureus* lower respiratory tract infections. Clin Pharmacol Ther 2004; 43: 925–942.
- Rybak MJ, Lomaestro BM, Rotschafer JC et al. Vancomycin therapeutic guidelines: a summary of consensus recommendations from the infectious diseases Society of America, the American Society of Health-System Pharmacists, and the Society of Infectious Diseases Pharmacists. Clin Infect Dis 2009; 49: 325–327. doi: 10.1086/600877.
- Matsumoto K, Takesue Y, Ohmagari N et al. Practice guidelines for therapeutic drug monitoring of vancomycin: a consensus review of the Japanese Society of Chemotherapy and the Japanese Society of Therapeutic Drug Monitoring. J Infect Chemother 2013; 19: 365–380. doi: 10.1007/s10156-013-0599-4.
- Martin JH, Norris R, Barras M et al. Therapeutic monitoring of vancomycin in adult patients: a consensus review of the American Society of Health-System Pharmacists, the Infectious Diseases Society of America, and the Society of Infectious Diseases Pharmacists. Clin Biochem Rev 2010; 31: 21–24.
- Liu C, Bayer A, Cosgrove SE et al. Clinical practice guidelines by the Infectious Diseases Society of America for the treatment of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* infections in adults and children: Executive summary. Clin Infect Dis 2011; 52: 285–292. doi: 10.1093/cid/cir034.
- Begg EJ, Barclay ML, Kirkpatrick CM. The therapeutic monitoring of antimicrobial agents. Br J Clin Pharmacol 2001; 52 (Suppl 1): 35S–43S.
- Helgason KO, Thomson AH, Ferguson C. A review of vancomycin therapeutic drug monitoring recommendations in Scotland. J Antimicrob Chemother 2008; 61: 1398–1399. doi: 10.1093/jac/dkn114.
- Nunn MO, Corallo CE, Aubron C et al. Vancomycin dosing: assessment of time to therapeutic concentration and predictive accuracy of pharmacokinetic modeling software. Ann Pharmacother 2011; 45: 757–763. doi: 10.1345/aph.1P634.

20. Li J, Udy AA, Kirkpatrick CM et al. Improving vancomycin prescription in critical illness through a drug use evaluation process: a weight-based dosing intervention study. *Int J Antimicrob Agents* 2012; 39: 69–72. doi: 10.1016/j.ijantimicag.2011.08.017.

21. Petejova N, Martinek A, Zahalkova J et al. Vancomycin pharmacokinetics during high-volume continuous venovenous hemofiltration in critically ill septic patients. *Biomed Pap Med Fac Univ Pa-*

*lacky Olomouc Czech Repub* 2014; 158: 65–72. doi: 10.5507/bp.2012.092.

22. Petejova N, Martinek A, Zahalkova J et al. Vancomycin removal during low-flux and high-flux extended daily hemodialysis in critically ill septic patients. *Biomed Pap Med Fac Univ Palacky Olomouc Czech Repub* 2012; 156: 342–347. doi: 10.5507/bp.2012.002.

23. Petejová N, Martinek A, Zahálková J et al. Vliv kontinuální a intermitentní náhrady renálních funkcí na antibiotickou léčbu u kriticky nemocných v sepsi –

praktický pohled na léčbu vankomycinem a gentamicinem. *Vnitř Lék* 2012; 58: 448–454.

*Doručeno do redakce: 15. 1. 2015*

*Přijato po recenzi: 25. 1. 2015*

**MUDr. Ivana Kacířová, Ph.D.**

[www.fno.cz](http://www.fno.cz)

[ivana.kacirova@fno.cz](mailto:ivana.kacirova@fno.cz)

**INTRANET | DIA**

[www.cis-intranet.cz/diaintranet](http://www.cis-intranet.cz/diaintranet)