

# Těžké komunitní pneumonie v intenzivní péči

Bartoš H.<sup>1</sup>, Džupová O.<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Infekční oddělení, Masarykova nemocnice v Ústí nad Labem, 3. lékařská fakulta Univerzity Karlovy v Praze

<sup>2</sup>Klinika infekčních nemocí, 3. lékařská fakulta Univerzity Karlovy a Nemocnice Na Bulovce, Praha

## SOUHRN

**Cíl práce:** Popsat charakteristiky pacientů s těžkým průběhem pneumonie, léčených na českých jednotkách intenzivní péče (JIP), a srovnat tento soubor s dostupnou evropskou a světovou literaturou.

**Materiál a metodiky:** Do prospektivní observační studie zahájené 1. 9. 2017 jsou zařazováni dospělí pacienti s komunitní pneumonií léčení na třech českých JIP. Jsou sledována demografická data, chronická komorbidita, klinické a laboratorní projevy, rentgenový nálezní, mikrobiologické nálezy, léčebné postupy a výsledky léčby.

**Výsledky:** Do 31. 5. 2019 bylo do studie zařazeno 74 pacientů, 21 žen a 53 mužů. Základní chronické onemocnění mělo 53 (71,6 %) nemocných. Pouze jeden pacient byl očkován proti chřipce a pneumokokovým infekcím. Hlavními příznaky byly kašel a dušnost shodně u 63 osob (85,1 %), patologický poslechový nálezní mělo 64 pacientů (86,5 %) a horečku pouze 23 pacientů (31,1 %). Bilaterální patologický rentgenový nálezní byl zjištěn u 34 osob (45,9 %). Nejčastějšími prokázanými patogeny byly *Streptococcus pneumoniae* u 22 nemocných (29,7 %) a viry chřipky u 16 pacientů (21,6 %). U 23 osob (31,1 %) nebyla etiologie prokázána. Pro úvodní empirickou léčbu byl použit nejčastěji cefalosporin 3. generace u 39 pacientů (52,7 %) a potencovaný aminopenicilin u 20 pacientů (27 %); úvodní léčba byla u 59 osob (79,7 %) hodnocena jako účinná. Ventilační podporu potřebovalo 46 nemocných (62,2 %), oběhovou podporu 40 pacientů (54,1 %) a eliminační metody 10 osob (13,5 %). Průměrná doba léčby na JIP byla 15,5 dne. Čtyřicet sedm pacientů (63,5 %) bylo propuštěno domů, 17 nemocných (23 %) bylo přeloženo do zařízení následné péče a 10 osob (13,5 %) zemřelo.

**Závěry:** Studie přinesla první výsledky charakterizující nemocné s těžkou komunitní pneumonií v České republice. Ve většině ukazatelů jsou charakteristiky našich pacientů srovnatelné s daty ze zahraničních studií, avšak liší se nízkou úrovní proočkovanosti proti hlavním respiračním patogenům – pneumokokům a chřipkovým virům. I přes správně zvolenou empirickou antibiotickou léčbu měla těžká pneumonie vysokou mortalitu a protražovanou morbiditu.

## KLÍČOVÁ SLOVA

komunitní pneumonie – intenzivní péče – *Streptococcus pneumoniae* – chřipka

## ABSTRACT

**Bartoš H., Džupová O.: Severe community-acquired pneumonia in intensive care**

**Aim:** To describe the characteristics of patients with severe pneumonia treated in Czech intensive care units (ICU) and to compare this study group with the available European and world literature data.

**Material and Methods:** The prospective observational study launched on 1 September 2017 includes adult patients with community-acquired pneumonia from three Czech ICUs. It focuses on demographic data, chronic comorbidity, clinical and laboratory parameters, X-ray findings, microbiological findings, therapeutic procedures, and treatment outcomes.

**Results:** As of 31 May 2019, 74 patients, 21 females and 53 males, were included in the study. Fifty-three (71.6%) patients had an underlying chronic disease. Only one patient was vaccinated against influenza and pneumococcal infections. The main symptoms were cough and dyspnea, in 63 (85.1%) patients, pathology on auscultation, in 64 (86.5%) patients, and fever, in 23 (31.1%) patients. Bilateral pathology on X-ray was observed in 34 (45.9%) patients. The most commonly detected pathogens were *Streptococcus pneumoniae*, in 22 (29.7%) patients, and influenza virus, in 16 (21.6%) patients. The etiology was not established in 23 (31.1%) patients. Third-generation cephalosporins and potentiated aminopenicillin as the most common initial empirical therapies were used in 39 (52.7%) and 20 (27%) patients, respectively. The initial therapy turned out to be effective in 59 (79.7%) patients. Forty-six (62.2%) patients required mechanical ventilation, 40 (54.1%) patients required vasopressors, and 10 (13.5%) patients required the use of renal replacement therapy. The average length of ICU stay was 15.5 days. Forty-seven (63.5%) patients were discharged home, 17 (23%) patients were transferred to long-term care facilities, and 10 (13.5%) patients died.

**Conclusions:** The study presents the first results characterizing patients with severe community-acquired pneumonia in the Czech Republic. For most indicators, the characteristics of the Czech patients are comparable with the data from other countries, but differences were found in the pneumococcal and influenza vaccine coverage rates, which were low in the Czech Republic. Despite the appropriate empirical antibiotic therapies, severe pneumonia was associated with high mortality and prolonged morbidity.

## KEYWORDS

community-acquired pneumonia – intensive care – *Streptococcus pneumoniae* – influenza

## PŮVODNÍ PRÁCE

### ÚVOD

Pneumonie je stále poměrně časté a závažné onemocnění. Incidence komunitních pneumonií u dospělých v Evropě se pohybuje podle různých studií v rozmezí 1,6–9,0 na 1 000 osob za rok [1]. V rozvinutých zemích je komunitní pneumonie nejčastější infekční příčinou sepse, septického šoku a úmrtí, s mortalitou v Evropě okolo 5–15 %, u pacientů přijatých s těžkou komunitní pneumonií do intenzivní péče dosahuje však až 40 % [2]. Podíl nemocných s těžkým průběhem komunitní pneumonie, kteří jsou léčeni na jednotkách intenzivní péče, je podle různých zdrojů 1,2–10 % [3].

V České republice onemocní pneumonií ročně více než 100 000 osob a asi 3 000 nemocí podlehnou [4]. V zahraniční literatuře lze najít desítky studií, zabývajících se problematikou těžkých komunitních pneumonií s nutností intenzivní péče, avšak v podmínkách ČR podobné práce zcela chybí. Cílem této studie bylo popsat demografické, epidemiologické, klinické a laboratorní charakteristiky nemocných s těžkou komunitní pneumonií, léčených v režimu intenzivní péče, jejich léčbu a léčebný výsledek.

### MATERIÁL A METODY

Do prospektivní observační studie, provedené v období od 1. 9. 2017 do 31. 5. 2019, byli zařazeni dospělí pacienti s komunitní pneumonií léčení na třech pracovištích: Jednotce intenzivní péče (JIP) Infekčního oddělení Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem, Klinice anesteziologie, perioperační a intenzivní medicíny Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem a JIP Kliniky infekčních nemocí Nemocnice Na Bulovce v Praze. Podmínkou pro zařazení do studie bylo splnění klinických kritérií komunitní pneumonie a přijetí na JIP do 48 hodin od začátku hospitalizace.

Pneumonie je i v 21. století nejednoznačně definovaná, ale podle široce přijímané definice jde o akutní infekci plicního parenchymu způsobenou jedním či více patogeny [5]. Komunitní pneumonie je definována jako pneumonie u pacientů, kteří nepobývali v nemocnici nebo jiném zdravotnickém zařízení v předchozích 14 dnech [6]. Pro potřeby studie vycházíme z doposud široce přijímaných diagnostických kritérií, kdy pneumonie je definována jako nově zjištěný infiltrát na skiagramu hrudníku a alespoň dva klinické příznaky infekce dýchacích cest (kašel, dušnost, bolest na hrudi, horečka nad 38 °C, poslechový nálezy) [4]. Těžká komunitní pneumonie je pak v literatuře definována poměrně vágně jako komunitní pneumonie vyžadující léčbu v prostředí intenzivní péče, která je spojená s vyšší mortalitou [3].

U pacientů byly sledovány demografické parametry (pohlaví, věk), anamnestické údaje (komorbidita, očkování proti chřipce a pneumokokům, abúzus alkoholu a cigaret, BMI), příznaky onemocnění, základní biochemické a hematologické ukazatele, radiologický obraz, etiologické agens, použití antibiotik a metod intenzivní péče, délka hospitalizace a výsledek léčby v době ukončení hospitalizace.

Etiologie pneumonií byla prokazována adekvátními metodami. Bakteriální agens byla detekována pomocí hemokultivace, kultivace tracheálního aspirátu,

sputa, bronchoalveolární laváže nebo empyému, polymerázové řetězové reakce (PCR) ze sputa nebo aspirátu a imunochromatografického průkazu antigenu v moči. Mykoplazmová a chlamydiová etiologie byla ověřena sérologickým vyšetřením párových sér. Chřipka byla diagnostikována pomocí PCR z nazofaryngeálního výtěru. Úvodní antibiotická léčba byla hodnocena jako účinná, pokud byl následně prokázán citlivý patogen nebo vedla ke zlepšení klinického stavu a laboratorních ukazatelů při neznámé etiologii.

### VÝSLEDKY

Kritéria pro zařazení do studie splnilo 74 pacientů, 21 žen (28,4 %) a 53 mužů (71,6 %). Průměrný věk byl 58,5 let, medián 62,5 let, věkové rozmezí 20–87 let. Základní chronické onemocnění jsme zaznamenali u 71,6 % nemocných, nejčastěji onemocnění plic a diabetes mellitus. Hlavními příznaky onemocnění byly kašel a dušnost shodně u 85,1 % a hyposaturace u 68,9 % osob. Patologický

**Tabulka 1.** Demografická data, komorbidity, klinické příznaky, rozsah rentgenového nálezu u pacientů s těžkou komunitní pneumonií (N = 74)  
**Table 1.** Demographics, comorbidity, clinical symptoms, and x-ray findings of patients with severe community-acquired pneumonia (N = 74)

	Počet pacientů/%
Věk [roky]*	62,5
Ženy	21/28,4
Muži	53/71,6
Interní komorbidity	53/71,6
plicní (CHOPN, astma)	26/35,1
diabetes mellitus	20/27,0
ICHS	15/20,3
imunodeficit včetně léčby	8/10,9
jaterní	3/4,1
renální	13/17,6
neuromuskulární	11/14,9
polymorbidita	27/36,5
obezita	20/27,0
kuřáctví	36/48,7
alkoholismus	9/12,2
Klinické příznaky	
kašel	63/85,1
dušnost	63/85,1
kašel a dušnost	56/75,7
saturace ≤ 90 %	51/68,9
horečka ≥ 38 °C	23/31,1
RTG nálezy	
Jednostranný	40/54,1
Jednostranný multilobární	12/16,2
oboustranný	34/45,9

\*U kvantitativních proměnných je uveden medián (25.–75. percentil).

\*Data are medians for quantitative variables (25<sup>th</sup> and 75<sup>th</sup> percentiles).

## PŮVODNÍ PRÁCE

**Tabulka 2.** Etiologie těžké komunitní pneumonie (N = 74)  
**Table 2.** Etiology of severe community-acquired pneumonia (N = 74)

Patogen	Počet pacientů/%
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	22/29,7
<i>Streptococcus pyogenes</i> sk.A	2/2,7
<i>Staphylococcus aureus</i>	1/1,4
<i>Chlamydia pneumoniae</i>	2/2,7
<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	2/2,7
<i>Legionella pneumophila</i>	2/2,7
<i>Escherichia coli</i>	1/1,4
<i>Morganella morganii</i>	1/1,4
Viry chřipky	13/17,5
Viry chřipky + bakteriální patogen	3/4,1
<i>Aspergillus fumigatus</i>	1/1,4
<i>Pneumocystis jirovecii</i>	1/1,4
Nezjištěn	23/31,1

poslechový nález mělo 86,5 % a horečku pouze 31,1 % pacientů. Bilaterální patologický rentgenový nález byl zjištěn u 45,9 % osob. V tabulce 1 jsou uvedena demografická data, komorbidity, klinické příznaky a rentgenový obraz. Tabulka 2 obsahuje přehled identifikovaných patogenů. Nejčastěji prokázanými původci pneumonie byly *Streptococcus pneumoniae* u 29,7 % a viry chřipky u 21,6 % nemocných. U 31,1 % osob nebyla etiologie prokázána. Pro úvodní empirickou léčbu byl použit nejčastěji cefalosporin 3. generace u 52,7 % a aminopenicilin s inhibitorem betalaktamázy u 27 % osob.

U 80 % pacientů byla úvodní léčba hodnocena jako účinná. V tabulce 3 je přehled antibiotik použitých pro iniciální léčbu.

Respirační selhání bylo řešeno umělou plicní ventilací nebo neinvazivní ventilační podporou u 46 pacientů

**Tabulka 3.** Empirická antibiotická léčba pacientů s těžkou komunitní pneumonií (N = 74)

**Table 3.** Empirical antibiotic therapy in patients with severe community-acquired pneumonia (N = 74)

Antibiotikum	Počet pacientů/%
<b>Monoterapie</b>	
Cefalosporin	12/16,2
Potencovaný aminopenicilin	6/8,1
Piperacilin/tazobactam	5/6,8
Meropenem	1/1,4
Fluorochinolon	3/4,1
<b>Kombinace</b>	
Cefalosporin + makrolid	13/17,5
Cefalosporin + chinolon	7/9,5
Cefalosporin + metronidazol	4/5,4
Cefalosporin + metronidazol + chinolon	1/1,4
Cefalosporin + klindamycin	1/1,4
Cefalosporin + linezolid	1/1,4
Potencovaný aminopenicilin + makrolid	11/14,9
Potencovaný aminopenicilin + chinolon	3/4,1
Piperacilin/tazobactam + chinolon	1/1,4
Piperacilin/tazobactam + klindamycin	1/1,4
Meropenem + klaritromycin	1/1,4
Meropenem + makrolid + linezolid	1/1,4
Fluorochinolon + klaritromycin	1/1,4
Fluorochinolon + kotrimoxazol	1/1,4
Antibiotikum + oseltamivir	15/20,3

(62,2 %); medián doby trvání umělé plicní ventilace byl 11 dní, průměr 15,1 dne. K oběhovému selhání s nutností podávání vazoaktivních aminů došlo u 40 nemocných

**Tabulka 4.** Vybrané charakteristiky zemřelých pacientů  
**Table 4.** Selected characteristics of patients who died

Č.	Věk	Pohlaví	Komorbidity	BMI	Rozsah RTG nálezu	Etiologie	Účinná úvodní ATB léčba	Délka léčby na JIP	UPV	Příčina úmrtí
1	78	M	DM, CHOPN, renální	27,2	oboustranný	nezjištěna	ne	40	ano	septický šok
2	77	M	DM, ICHS, CHOPN, renální, neuromuskulární	33	jednostranný	nezjištěna	ne	15	ano	respirační selhání
3	68	M	ICHS, CHOPN, renální	27,1	jednostranný	<i>S. pneumoniae</i>	ano	37	ano	septický šok
4	73	M	DM, renální, neuromuskulární	27,4	jednostranný	nezjištěna	ano	10	ne	septický šok
5	87	M	ICHS, renální	22,4	jednostranný	nezjištěna	ne	83	ano	maligní arytmie
6	28	M	alkoholizmus, IVN	24,8	oboustranný	<i>S. pneumoniae</i>	ano	1	ano	septický šok
7	45	M	0	34,8	jednostranný	<i>L. pneumophila</i>	ano	16	ano	septický šok
8	40	M	HIV+/AIDS, IVN	15,2	jednostranný	<i>S. pneumoniae</i>	ano	9	ano	respirační selhání
9	73	M	DM, neuromuskulární	22,2	oboustranný	chřipka A	ano	1	ne	akutní ischémie myokardu
10	64	M	DM	34,6	oboustranný	chřipka A	ne	2	ano	respirační selhání

BMI - body mass index, RTG - rentgenový, DM - diabetes mellitus, CHOPN - chronická obstrukční plicní nemoc, ICHS - ischemická choroba srdce, IVN - intravenózní narkoman, HIV+/AIDS - infekce HIV ve stadiu AIDS, JIP - jednotka intenzivní péče, UPV - umělá plicní ventilace

## PŮVODNÍ PRÁCE

(54,1 %). Eliminační metody k náhradě funkce ledvin při jejich selhání byly použity u 10 pacientů (13,5 %).

Délka pobytu na JIP byla v rozmezí 1–83 dní s mediánem 11 dní a průměrem  $15,5 \pm 14,9$  dne. Čtyřicet sedm pacientů (63,5 %) bylo propuštěno domů, 17 nemocných (23 %) bylo přeloženo do zařízení následné péče a 10 osob (13,5 %) zemřelo. Příčinou úmrtí byl nejčastěji septický šok a respirační selhání. Vybrané charakteristiky zemřelých pacientů jsou uvedeny v tabulce 4.

## DISKUSE

Vzhledem k poměrně vágní definici závažné komunitní pneumonie je spektrum pacientů s pneumonií přijímaných do intenzivní péče odlišné nejen mezi zeměmi, ale dokonce i mezi jednotlivými pracovišti v rámci jednoho státu. Záleží totiž nejen na zkušenostech a vybavení jednotlivých pracovišť poskytujících intenzivní péči, ale třeba i na dostupnosti lůžek intenzivní péče v regionu. Je proto poměrně obtížné soubory pacientů s těžkou komunitní pneumonií validně porovnávat.

V našem souboru jednoznačně převažují muži (71,6 %). Incidence těžké komunitní pneumonie je u mužů v našem souboru 2,52krát vyšší než u žen. To je v souladu se zjištěním Torrese et al., že mužské pohlaví je samostatný rizikový faktor pro vznik pneumonie [2]. Ve studii, provedené na britské populaci, byla incidence komunitní pneumonie u mužů v souboru 1,31krát vyšší než u žen [7]. V dánské studii, zaměřené jen na pacienty ve věku 50–64 let, byla incidence u mužů 1,23krát vyšší [8]. U těžkých komunitních pneumonií je pravděpodobně podíl mužů ještě mnohem vyšší. Například ve studii z Barcelony, která je rozsahem i zaměřením velmi podobná naší studii, autoři zařadili 92 pacientů s těžkou komunitní pneumonií, z toho 75 % bylo mužů [9].

Většina prací, zaměřujících se na komunitní pneumonie, se shoduje na tom, že věk je významným rizikovým faktorem jejich vzniku. Incidence se významně zvyšuje v populaci nad 65 let [2, 4, 6, 10]. Průměrný věk v našem souboru byl  $58,5 \pm 17,6$  roku, přičemž ve studiích, se kterými jsme naši práci porovnávali, to bylo  $44,4 \pm 5,8$  [11] až  $61,6 \pm 19,1$  roku [12].

Chronické interní komorbidity jsou rizikovým faktorem jak pro vznik pneumonie, tak i pro vznik těžké komunitní pneumonie [2, 4, 6, 10]. V našem souboru mělo anamnesticky známou komorbiditu 71,6 % nemocných. Ve studii z francouzského ostrova Réunion, kde autoři sledovali 112 nemocných s těžkou komunitní pneumonií z jednoho pracoviště, byla závažná komorbidita (chronická obstrukční plicní nemoc, onemocnění srdce, chronická renální insuficience, diabetes mellitus či neurologické onemocnění) zaznamenána v 77,4 % případů [13]. V již zmiňované studii z Barcelony autoři popsali závažnou komorbiditu dokonce v 83,1 % případů [9].

Nejčastějšími příznaky u našich pacientů s těžkou komunitní pneumonií byly kašel a dušnost, avšak horečku měla jen necelá třetina pacientů. Jiní autoři rovněž popisují dušnost u 75,2–88,7 % a kašel u 67,4–86,6 % nemocných, horečku zaznamenali u 33,7–82,4 % pacientů [9, 12, 14]. U dušného pacienta s kašlem je tedy nutné myslet v diferenciální diagnostice na pneumonii, i pokud je afebrilní. Oboustranný rentgenový nález plicních infiltrátů byl popsán v zahraničních studiích u 25,9–59,1 % nemocných

s těžkou komunitní pneumonií [9, 11, 13], což koreluje s radiologickými nálezy u našich pacientů.

Dominanci bakterie *Streptococcus pneumoniae* v etiologii komunitní pneumonie potvrzují téměř všechny práce. V našem souboru byla původcem v 29,7 % případů. Podle metaanalýzy zabývající se etiologií komunitních pneumonií v Evropě od Woodheada et al., která zohlednila výsledky 41 různých evropských prospektivních studií, způsoboval *Streptococcus pneumoniae* 25,9 % pneumonií léčených v nemocnici a 21,7 % pneumonií léčených v režimu intenzivní péče [1]. Druhým nejčastějším patogenem v našem souboru byly viry chřipky A a B s 21,6 %, zatímco zmíněná evropská metaanalýza dává všem virům v etiologii závažných pneumonií jen 5,1 %. Jiné práce ale uvádějí podíl chřipkových virů na etiologii pneumonií 18–30 % [3, 6], což více odpovídá námi popsanému záhytu těchto virů. Vysvětlením nápadně nízkého výskytu virových pneumonií v evropských studiích zahrnutých do Woodheadovy metaanalýzy by mohla být skutečnost, že v roce 2002 virologická diagnostika nebyla ještě rutinně prováděna a často byla zachycena jen bakteriální agens sekundárně nasedající na proběhlou primární virovou pneumonii. Etiologické agens se v naší práci nepovedlo zachytit ve 31,1 % případů. To je výrazně větší úspěšnost, než uvádí citovaná evropská metaanalýza, kdy patogen nebyl identifikován ve 41,5 % případů těžkých komunitních pneumonií.

V našem souboru byla pro empirickou antibiotickou terapii zvolena monoterapie v 37,9 % případů, v ostatních případech byla použita kombinace antibiotik. Autoři španělské studie léčili monoterapií pouze 7,8 % pacientů [9]. To může být ovlivněno vysokou bakteriální rezistencí ve Španělsku a výrazně vyšším rizikem selhání monoterapie. Ve studii s nemocnými z Réunionu byla monoterapie použita, podobně jako u nás, u 38 % pacientů s těžkou komunitní pneumonií [13]. V práci portugalských autorů, hodnotící antibiotickou léčbu u 502 pacientů s komunitní pneumonií v intenzivní péči, dostalo monoterapii 24 % pacientů [15]. Na základě mikrobiologických výsledků hodnotili tito autoři úvodní antibiotickou léčbu jako nesprávnou nebo nedostatečně účinnou v 16 % případů. V naší práci jsme úvodní léčbu vyhodnotili jako nedostatečně účinnou v 20 % případů.

Farmakologickou nebo přístrojovou podporu selhávajících vitálních funkcí jsme museli využít u významné části našich pacientů. Podobná data poskytují již citované studie z Egypta a Španělska, kde nějakou formu ventilační podpory potřebovalo 53,7–57 % pacientů [9, 11]. V multicentrické brazilské studii zaměřené na těžké komunitní pneumonie bylo ventilováno 67 % pacientů [16]. Ve studii z Réunionu dostalo mechanickou ventilační podporu dokonce 82 % pacientů. V téže studii byly podávány vazoaktivní aminy k podpoře oběhu 48 % pacientů, tedy podobně často jako našim pacientům [13]. Ve španělské studii byly podány 36 % a v egyptské studii jen 14,8 % nemocných [9, 11]. Rozdílnost uvedených dat podle našeho názoru jen dále dokumentuje rozdílné spektrum pacientů napříč jednotlivými pracovišti.

Pouze jediný pacient z našeho souboru (mladý pacient s cystickou fibrózou) byl očkovan proti chřipce a pneumokokům. Ve španělské práci popisující soubor pacientů s těžkou komunitní pneumonií bylo 10,9 % pacientů očkovaných proti pneumokokům a 34,9 % očkovaných proti chřipce [17]. Podle práce německých autorů očkování proti chřipce snižuje závažnost průběhu komu-

nitních pneumonií během chřipkové sezony a zlepšuje přežití [18]. Ačkoliv data pro pneumokokovou vakcínu u dospělých nejsou tak přesvědčivá jako u dětí, je zřejmé, že u vysoce rizikové populace může očkování snížit závažnost komunitní pneumonie a tím i mortalitu [19, 20]. Nízký podíl očkovaných v našem souboru by mohl svědčit pro vysokou účinnost vakcín, je však spíše obrazem velmi nízké proočkovanosti populace proti hlavním respiračním patogenům. V Česku se proti pneumokokům nechalo mezi lety 2010–2017 naočkovat pouze 8 % lidí nad 65 let. Proti chřipce je očkováno každoročně kolem 6–7 % celkové populace a asi 25 % rizikové populace [21]. Průměrná délka pobytu na JIP v našem souboru byla 15,5 dne. V již zmiňovaných zahraničních studiích byla průměrná doba hospitalizace na JIP 6–15 dní [9, 11, 16]. Mortalita těžkých komunitních pneumonií zůstává, i přes pokrok v intenzivní medicíně, mikrobiologické diagnostice a antibiotické léčbě, nadále vysoká a dosahuje až 40 % [2]. Walden ve své práci uvádí, že mortalita pacientů s komunitní pneumonií přijatých do intenzivní péče je kolem 17 % a u pacientů s nutností umělé plicní ventilace až 24,4 % [22]. V naší práci jsme sledovali pouze nemocniční mortalitu, která činila 13,5 %. Dalších 23 % pacientů bylo přeloženo do následné péče a jejich prognózu, i když jsme ji ve studii nesledovali, hodnotíme jako neuspokojivou. Torres uvádí, že mortalita pacientů po prodělané komunitní pneumonii hodnocená za 90 dní od propuštění z nemocnice je až 14 % a je významně vyšší než u pacientů propuštěných po hospitalizaci z jiného důvodu [2]. Lze předpokládat, že u pacientů po těžké komunitní pneumonii propuštěných do následné péče či domů bude následná mortalita ještě vyšší.

## ZÁVĚRY

Naše práce jako první v České republice popisuje soubor pacientů s těžkou komunitní pneumonií. Potvrzuje význam těžké komunitní pneumonie jako závažné zdravotní hrozby především u predisponovaných osob. Prokazuje, že i u nás hrají hlavní roli patogeny preventabilní očkováním – pneumokoky a viry chřipky, a upozorňuje na zcela nedostatečnou proočkovanost proti těmto patogenům. Na základě analyzovaných dat lze soudit, že základní demografické rozložení, komorbidita pacientů, průběh choroby a výsledky léčby se zásadně neliší od jiných evropských studií. Získaná data mohou být využita při aktualizaci národních doporučených postupů léčby komunitních pneumonií a k podpoře vakcinačních strategií.

## LITERATURA

1. Woodhead M. Community-acquired pneumonia in Europe: causative pathogens and resistance patterns. *Eur Respir J*, 2002;20(36):20–27.
2. Torres A. Community-acquired pneumonia: Changing paradigms about mortality. *Community Acquir Infect*, 2014;1:1–3.
3. Morgan AJ, Glossop AJ. Severe community-acquired pneumonia. *BJA Education*, 2016;16(5):167–172.
4. Kolek V, Jakubec P, Losse S. Diagnostika a léčba komunitní pneumonie – v jednoduchosti je klíč k úspěchu. *Vnitř Lék*, 2017;63(11):770–775.
5. Mackenzie G. The definition and classification of pneumonia. *Pneumonia*, 2016;8:14.

6. Johnson P, Irving L, Turnidge J. Community-acquired pneumonia. *MJA*, 2002;176: 341–347.
7. Rodriguez LA, Ruigomez A, Wallander MA, et al. Acid-suppressive drugs and community-acquired pneumonia. *Epidemiology*, 2009;20:800–806.
8. Kornum JB, Norgaard M, Dethlefsen C, et al. Obesity and risk of subsequent hospitalisation with pneumonia. *Eur Respir J*, 2010;36:1330–1336.
9. Ruiz M, Ewig S, Torres A, et al. Severe community-acquired pneumonia: risk factors and follow-up epidemiology. *Am J Resp Crit Care Med*, 1999;160:923–929.
10. Torres A, Peetermans W, Viegi G, et al. Risk factors for community-acquired pneumonia in adults in Europe: a literature review. *Thorax*, 2013;68:1057–1065.
11. Elshamly M, Nour M, Omar A. Clinical presentation and outcome of severe community-acquired pneumonia. *Egyptian Journal of Chest Diseases and Tuberculosis*, 2016;65:831–839.
12. Marrie T, Lau C, Wheeler S. Predictors of symptom resolution in patients with community-acquired pneumonia. *Clinical Infectious Diseases*, 2000;31:1362–1367.
13. Paganin F, Lillenthal F, Bourdin A, et al. Severe community-acquired pneumonia: assessment of microbial aetiology as mortality factor. *Eur Respir J*, 2004;24:779–785.
14. Brandenburg J, Marrie T, Coley C, et al. Clinical presentation, processes and outcomes of care for patients with pneumococcal pneumonia. *J Gen Intern Med*, 2000;15:638–646.
15. Pereira R, Baptista JP, Froes F, et al. Impact of antibiotic therapy in severe community-acquired pneumonia: Data from the Infauci study. *Journal of Critical Care*, 2018;43:183–189.
16. Espinoza R, Silva J, Bergmann A, et al. Factors associated with mortality in severe community-acquired pneumonia: A multicenter cohort study. *Journal of Critical Care*, 2019;50:82–86.
17. Ferrer M, Traverso C, Cilloniz C, et al. Severe community-acquired pneumonia: characteristics and prognostic factors in ventilated and non-ventilated patients. *PLoS One*, 2018;13:e0191721.
18. Tessmer A, Welte T, Schmidt-Ott R, et al. Influenza vaccination is associated with reduced severity of community-acquired pneumonia. *Eur Respir J*, 2011;38:147–153.
19. Principi N, Esposito S. Prevention of Community-Acquired Pneumonia with Available Pneumococcal Vaccines. *Int J Mol Sci*, 2017;18(1):30.
20. Corcoles A, Ochoa-Gondar O, Llor C, et al. Protective effect of pneumococcal vaccine against death by pneumonia in elderly subjects. *Eur Respir J*, 2005;26:1086–1091.
21. Havlickova M, Druelles S, Jirincova H, et al. Circulation of influenza A and B in the Czech Republic from 2000–2001 to 2015–2016. *BMC Infect Dis*, 2019;19(1):160.
22. Walden AP, Clarke GM, McKechnie S, et al. Patients with community acquired pneumonia admitted to European Intensive Care Units: an epidemiological survey of the GenOSept cohort. *Crit Care*, 2014;18:R58.

Vznik článku byl podpořen z grantu Krajské zdravotní, a.s., IGA-KZ-2017-1-9.

Do redakce došlo dne 27. 12. 2019.

Adresa pro korespondenci:

**MUDr. Hynek Bartoš**

Sociální péče 3316/12a  
400 11 Ústí nad Labem–Severní Terasa  
e-mail: hynekbartos@gmail.com