

МІНІСТЭРСТВА АХОВЫ ЗДАРОЎЯ РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ЗАГАД

ПРИКАЗ

| 28.06.2013 № | 749 |
|--------------|-----|
| | |

г. Мінск

г. Минск

Об утверждении некоторых клинических протоколов

На основании Закона Республики Беларусь от 18 июня 1993 года «О здравоохранении» в редакции Закона Республики Беларусь от 20 июня 2008 года и Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446 «О некоторых вопросах Министерства здравоохранения и мерах по реализации Указа Президента Республики Беларусь от 11 августа 2011 г. № 360»,

ПРИКАЗЫВАЮ:

- 1. Утвердить клинический протокол диагностики и лечения пациентов с хирургической инфекцией кожи и мягких тканей в амбулаторных условиях согласно приложению к настоящему приказу.
- Начальникам управлений здравоохранения исполнительных комитетов, председателю комитета здравоохранению Минского городского исполнительного комитета, руководителям государственных организаций, подчиненных здравоохранения Республики Беларусь, Министерству обеспечить проведение диагностики и лечения заболеваний в соответствии с клиническим протоколом, указанным в пункте 1 настоящего приказа.
- 3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на Первого заместителя Министра Пиневича Д.Л.

Министр

В.И.Жарко

Приложение к приказу Министерства здравоохранения . 26. . 66° 2013 № . 49°

КЛИНИЧЕСКИЙ ПРОТОКОЛ

диагностики и лечения пациентов с хирургической инфекцией кожи и мягких тканей в амбулаторных условиях

РАЗРАБОТЧИКИ:

Государственное учреждение образования «Белорусская медицинская академия последипломного образования»

Организационно-методическая группа по подготовке клинического протокола диагностики и лечения пациентов с хирургической инфекцией кожи и мягких тканей в амбулаторных условиях

Гавриленко Л.Н. доцент кафедры клинической фармакологии УО

«БГМУ». Главный внештатный специалист Мин-

здрава по клинической фармакологии, к.м.н.

Черновецкий М.А. зав. лабораторией вирусологии и микробиологии

ГУ «РНПЦ детской онкологии, гематологии и иммунологии». Главный внештатный специалист Минздрава по лабораторной диагностике, к.м.н.

Николаева С.Н. ведущий научный сотрудник РНПЦ МТ к.м.н.

Исполнители-разработчики по подготовке клинического протокола диагностики и лечения пациентов с хирургической инфекцией кожи и мягких тканей в амбулаторных условиях:

Гаин Юрий Михайлович – профессор кафедры неотложной хирургии ГУО «БелМАПО», д.м.н.

Шахрай Сергей Владимирович – доцент кафедры неотложной хирургии ГУО «БелМАПО», к.м.н.

Груша Владимир Владимирович — ассистент кафедры неотложной хирургии ГУО «БелМАПО», к.м.н.

ГЛАВА 1 ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1. Настоящий клинический протокол диагностики и лечения пациентов с хирургической инфекцией кожи и мягких тканей определяет требования для оказания медицинской помощи населению в амбулаторных условиях районных, областных и республиканских организаций здравоохранения Республики Беларусь.

Возрастная категория: взрослое население.

- 1.1. Инфекции кожи и мягких тканей являются самостоятельными заболеваниями или возникают вторично на фоне хирургической инфекции другой локализации, а также повреждения кожи и мягких тканей экзогенными физическими, химическими или биологическими факторами, и обусловлены инвазией широкого спектра микробных агентов. С этиологической точки зрения инфекции кожи и мягких тканей носят преимущественно бактериальный характер, имея во многих случаях полимикробную природу. В качестве этиологических факторов чаще всего выступают Staphylococcus aureus, Streptococcus spp. (Streptococcus pyogenes и в меньшей степени стрептококки групп В, С и G), энтеробактерии и анаэробные микроорганизмы (Bacteroides группы fragilis и Clostridium spp.). S. аигеиз является наиболее часто встречаемым возбудителем хирургической инфекции кожи и мягких тканей.
- 1.2. Цель данных протоколов повысить эффективность лечения пациентов с хирургической инфекцией кожи и мягких тканей в амбулаторных условиях для оказания медицинской помощи путём оптимизации и рационального использования антимикробных препаратов (с учётом современного состояния чувствительности/устойчивости основных возбудителей инфекции), а также систематизации и рационального использования мероприятий хирургического и общеврачебного плана.

Рост удельного веса в этиологической структуре инфекционной хирургической патологии антибиотикорезистентных штаммов грамотрицательной и грамположительной флоры отражает как общую тенденцию эволюции микроорганизмов, так и является следствием нерационального использования антибактериальных препаратов.

ГЛАВА 2 КЛАССИФИКАЦИЯ ХИРУРГИЧЕСКОЙ ИНФЕКЦИИ КОЖИ И МЯГКИХ ТКАНЕЙ

- 2. С учётом ряда критериев (первичные и вторичные инфекции, неосложнённые и осложнённые, острые и хронические; локальные и распространённые и т.д.) существуют различные классификации инфекций кожи и мягких тканей. Для практического применения используется классификация Achrencholz D.H. (1991 г.), которая учитывает (таблица 1) 4 уровня поражения мягких тканей и локализации гнойно-инфекционного процесса:
 - а) 1 уровень кожа;
 - б) 2 уровень подкожная клетчатка;
 - в) 3 уровень поверхностная фасция;
 - г) 4 уровень мышцы и глубокие фасциальные структуры.

Таблица 1 Нозологические формы гнойно-инфекционного процесса с учетом уровня поражения и локализации

| Вид инфекции | Течение заболевания | Уровень по- ражения и локализация | Наименование нозоло- гических форм заболеваний (шифр по МКБ-10) |
|-----------------|---------------------------|---|--|
| 1 | 2 | 3 | 4 |
| Первичные | Неосложненные инфекции | 1 уровень кожа | Фурункул (L02) |
| | | | Фурункулёз (L02) |
| | | | Рожа (А46) |
| | | 2 уровень подкожная | Карбункул (L02) |
| | | клетчатка | Гидраденит гнойный |
| | | | (L73.2) |
| | | | Неосложнённые |
| | | | абсцессы (L02) |

| 1 | 2 | 3 | 4 |
|-----------|----------------------|---------------------------------------|---|
| | | | Нагноившиеся кисты кожи и подкожной клетчатки (L05) Целлюлит (L98) Флегмона (L03) |
| | Осложненные | 2 уровень | Некротический |
| | инфекции | подкожная клетчатка | целлюлит ((L98) |
| | | 3 уровень | Некротический |
| | | поверхностная фасция | фасциит (М72) |
| | | 4 уровень мышцы и глу- | Пиомиозит (М60) |
| | · | бокие фасци- альные струк- туры | Мионекроз (М60) |
| Вторичные | Осложненные инфекции | все уровни (кожа, под- | Инфицированные укусы |
| | • | кожная клет- чатка, поверх- | Инфицированные по-слеоперационные раны |
| | | ностная фас- | 1 ' 1 |
| | | ция, мышцы и | Синдром |
| | | глубокие фас- | диабетической стопы |
| | | циальные | (E10.7, E11.7) |
| | | структуры) | Трофические язвы (L98) |
| | | | Пролежни |
| | | | Инфицированные ожоговые раны (L59) |

Хирургические инфекции кожи и мягких тканей по происхождению и пути распространения могут быть первичные и вторичные.

Первичные инфекции являются самостоятельными заболеваниями, вторичные являются результатом другого заболевания. Хирургическую инфекцию можно разделить на неосложнённые и осложнённые формы. Осложнённые инфекции при прогрессировании распространяются на ткани, которые первично не были вовлечены в инфекционный процесс.

По глубине поражения осложнённые инфекции представлены следующими клиническими формами:

- 2.1. Некротический целлюлит некротическое поражение кожи и подкожной клетчатки (кожа с некротическими изменениями тёмного цвета, отсутствие чувствительности, клетчатка серого цвета, отёчная, с очагами гнойного пропитывания);
- 2.2. Некротический фасциит некротическое поражение фасциальных образований (фасция серого цвета с очагами лизиса, пропитана серозно-гнойным экссудатом, слоится, отделяется от прилежащих тканей);
- 2.3. Пиомиозит (разнокалиберные абсцессы в толще крупных поперечнополосатых мышц, расслоение мышц серозно-гнойным экссудатом);
 - 2.4. Мионекроз (некротические изменения мышечной ткани).

К осложнённым инфекциям относят вторичные инфекции, возни-кающие на фоне:

травматических, укушенных, послеоперационных инфицированных ран;

синдрома диабетической стопы;

пролежней;

трофических язв;

ожоговых ран.

При формулировании диагноза в ряде нозологических форм необходимо применять классификационные признаки, касающиеся этиологии заболевания, клинической формы, тяжести и характера течения, наличия осложнений и др.

ГЛАВА 3 ДИАГНОСТИКА ХИРУРГИЧЕСКОЙ ИНФЕКЦИИ КОЖИ И МЯГКИХ ТКАНЕЙ

3. Для постановки диагноза хирургической инфекции кожи и мягких тканей, оценки её распространенности, тяжести течения, наличия осложнения, а также с целью выбора алгоритма оказания помощи пациенту на

уровне достаточным поликлиническом следует считать следующий диагностический минимум:

- 3.1. Анализ данных анамнеза (давность и особенности начала заболевания, характер клинических проявлений, наличие предшествующих инфекций, травмы и хирургических вмешательств, предшествующая антибиотикотерапия, наличие фоновых заболеваний и способы их лечения, аллергологический и фармакологический анамнез (и др.).
- 3.2. Оценка местных клинический проявлений инфекции (эритема, микроабсцедирование, отслоение эпидермиса, высыпания, изменение цвета и структуры кожных покровов, крепитация, неприятный запах, болезненность, перифокальные и регионарные осложнения со стороны лимфатической и венозной системы и пр.);
- 3.3. Общие клинические проявления инфекции (гипертермия, признаки системной интоксикации, клинические и лабораторные признаки синдрома системного воспалительного ответа, сепсиса, метаболические нарушения);
- 3.4. Лабораторные и инструментальные методы исследования (по показаниям) - общий анализ крови; общий анализ мочи; биохимическое исследование крови; лучевые методы диагностики (рентгеновские исследования, УЗИ – по клиническим показаниям).
- 3.5. Хирургические инвазивные методы диагностики (по показаниям) - пункция, биопсия, рассечение, иссечение.

Проведение диагностических лабораторных и инструментальных исследований должно проводиться параллельно с лечением. Основой диагностики является системная клиническая оценка локального и общего состояния пациента, а также хирургическое вмешательство (диагностическое или радикальное).

При наличии признаков системного воспалительного ответа любые диагностические мероприятия и последующие определение уровня оказания медицинской помощи необходимо проводить в стационарных условиях. Синдром системного воспалительного ответа (ССВО) представляет собой генерализованную неспецифическую реакцию организма и проявляется следующими клиническими признаками: температура тела более 38 °C или менее 36 °C;

частота дыхания более 20 в минуту или РаСО₂ менее 32 мм. рт. ст. (у больных с искусственной вентиляцией легких);

частота сердечных сокращений более 90 уд/мин.; количество лейкоцитов более 12×10^{-9} /л или менее 4×10^{-9} /л либо количество молодых, незрелых форм превышает 10%.

При распространённых, рецидивирующих и осложнённых формах хирургической инфекции, множественной локализации очагов, наличии инфекционного хирургического процесса в области анатомически акцентированных участков (голова, шея) первичные диагностические и лечебные мероприятия желательно производить также в условиях хирургического стационара. Лечебные и диагностические вопросы, связанные с уровнем оказания хирургической помощи конкретному пациенту могут решаться индивидуально по согласованию с заведующим поликлинического и стационарного хирургического отделения, а также на основании решения бригады скорой помощи или врача-дежурного по стационару.

- 3.6. При выполнении хирургических манипуляций необходимо производить забор биологического материала для бактериологического исследования. Объём материала для микробиологического исследования из ран должен определяться индивидуально в каждом конкретном случае. Бактериологический контроль необходимо проводить в полном соответствии с существующей нормативной документацией Министерства здравоохранения Республики Беларусь:
- 3.6.1. Правилами забора биологического материала для микробиологического исследования. Министерство здравоохранения Республики Беларусь, ГУ «Минский городской центр гигиены и эпидемиологии», 2004 г.
- 3.6.2. Приказом Министерства здравоохранения Республики Беларусь № 292 от 16.03.2012. «Об утверждении инструкции о порядке проведения мониторинга резистентности клинически значимых микроорганизмов к антибактериальным лекарственным средствам в организациях здравоохранения».
- 3.6.3. Микробиологические методы исследования биологического материала. МЗ РБ: Инструкция по применению № 075-02210 от 19.03.2010.

ГЛАВА 4 ЛЕЧЕНИЕ ХИРУРГИЧЕСКОЙ ИНФЕКЦИИ КОЖИ И МЯГКИХ ТКАНЕЙ

- 4. Общие принципы антибиотикотерапии.
- 4.1.Применение системного антибактериального препарата в амбулаторном лечении пациентов с хирургической инфекцией кожи и мягких тканей должно использоваться при осложнённых формах заболевания; рожистом воспалении; наличии технически «неудалимых» некротических тканей; множественных очагах инфекции; наличии признаков системной воспалительной реакции; у пациентов с клиническими признаками вторичного иммунодефицита (сопутствующая соматическая патология, инфекционные процессы и др.).

При отсутствии местных и системных осложнений, клинических и лабораторных признаках интоксикации, у пациентов с ограниченным, хорошо санированным очагом инфекции назначение системного антибиотика не рационально.

При необходимости проведения антибиотикотерапии следует соблюдать следующие принципы:

- 4.1.1. При наличии показаний антибактериальную терапию следует начинать неотложно, до получения результатов бактериологического исследования (эмпирическая антибиотикотерапия).
- 4.1.2. Взятие материала для микробиологического исследования должно производиться до введения первой дозы антибиотика.
- 4.1.3. Выбор стартового режима эмпирической антибактериальной терапии должен носить программируемый характер (с учётом вероятного спектра возбудителей и их возможной резистентности).
- 4.1.4. Первоначальная оценка эффективности эмпирической антибактериальной терапии проводится в течение 48–72 часов после начала лечения (по характеру уменьшения лихорадки, интоксикации, клиничскому улучшению локальных проявлений воспаления в тканях). Если в эти сроки не наблюдается положительного эффекта, то режим терапии следует скорректировать.
- 4.1.5. Способ введения и режим дозирования антибиотиков следует осуществлять в соответствии с инструкциями по медицинскому применению, согласованными Минздравом в установленном законодательством порядке.
- 4.1.6. Антибактериальная терапия проводится до достижения стойкой положительной динамики состояния пациента и исчезновения основных симптомов инфекции, критериями которых являются: стойкая нормализация температуры тела; положительная динамика купирования основных признаков инфекции; нормализация количества лейкоцитов в крови и лейкоцитарной формулы.

4.2. Местное лечение.

- 4.2.1. В серозно-инфильтративной стадии патологического процесса лечение следует начинать с локальной противовоспалительной терапии и применения антисептиков, мазей с антибиотиками на гидрофильной основе, физиотерапевтического воздействия и др. В послеоперационном периоде применение аналогичных лечебных мероприятий осуществляется индивидуально с учётом состояния очага инфекции и перифокальных изменений.
- 4.2.2. Хирургическое лечение выполняется при абсцедировании и некротической трансформации тканей. Характер и объём хирургического

вмешательства определяется индивидуально. В амбулаторнополиклинических условиях рекомендуется проводить локальные некрэтомии, вскрытие и дренирование ограниченных (небольших по размерам) абсцессов кожи и подкожной клетчатки, вскрытие пустул и инфицированных эпидермальных пузырей. При хирургическом вмешательстве следует придерживаться установленных принципов и правил оперативной гнойной хирургии. При выполнении хирургического вмешательства по показаниям следует применять отдельные методы физической антисептики (лазерной деструкции и вапоризации тканей, радиоволнового и ультразвукового скальпеля, ультразвуковой кавитации и др.).

При обширных гнойно-некротических процессах и наличии осложнённых форм инфекции хирургическое вмешательство должно быть выполнено в отделении стационара (приёмном отделении стационара) с последующей оценкой тяжести поражения и принятием решения о необходимости госпитализации пациента.

При первичной локальной эритематозной форме рожистого воспаления без клинических и лабораторных признаков системной воспалительной реакции, а также при отсутствии осложнений (лимфангита, лимфаденита, гнойно-некротических осложнений со стороны мягких тканей) лечение проводят в амбулаторных условиях.

Разработанные рекомендации относятся к наиболее характерным и часто встречающимся в хирургической амбулаторной практике клиническим вариантам инфекции кожи и мягких тканей. В каждом случае следует учитывать индивидуальные особенности конкретной клинической ситуации. В сомнительных случаях вопрос о тактике лечения следует обсуждать и решать совместно с консультантом стационарного уровня и специалистом по клинической фармакологии.

4.2.3. Назначение иммунокорригирующего медикаментозного лечения целесообразно у пациентов с часто рецидивирующими и распространёнными формами первичной инфекции кожи и мягких тканей, выбор средств иммунотерапии желательно проводить на основании показателей иммунограммы и после согласования с врачом-иммунологом (таблица 2).

Таблица 2 Антибактериальное лечение инфекций кожи и мягких тканей

| Наименование | | Результат |
|-----------------|---------------------|------------|
| нозологической | | запланиро- |
| формы (шифр по | Лечение | ванного |
| МКБ-10) | | лечения |
| 1 | 2 | 3 |
| Фурункул (L02), | Средства 1-го ряда: | Восстанов- |
| | | ление |

| 1 | 2 | 3 |
|-------------------|---|----------|
| Фурункулёз (L02), | Цефалексин (внутрь: 0,5-1,0 г каждые 6 ч.) | здоровья |
| Карбункул (L02), | Цефуроксим аксетил (в/в и в/м: 2,25- | |
| Абсцесс (L02), | 4,5 г/сут в 3 введения). | |
| Гидраденит гной- | Цефуроксим аксетил (внутрь: 0,25-0,5 г | |
| ный (L73), | каждые 12 ч.) | |
| Нагноившиеся | Оксациллин (внутрь: 0,5-1,0 г каждые 6 ч | |
| эпидермальные | за 1 ч до еды; парентерально: 4-12 г/сут в | |
| кисты (L05) | 4-6 введений) | |
| | Альтернативные средства: | |
| | Цефазолин (в/в и в/м: 2,0-6,0 г/сут в 2- | |
| | 3 введения) | |
| | Амоксициллин/клавулановая кислота | |
| | (внутрь (во время еды): 0,375-0,625 г каж- | |
| | дые 8-12 ч.) | |
| | Клиндамицин: (внутрь (независимо от | |
| | приема пищи): 0,15-0,6 г каждые 6 ч; па- | |
| | рентерально: 0,3-0,9 г каждые 8 ч.) | |
| | Левофлоксацин (внутрь: 0,25-0,5 г каждые | |
| | 12-24 ч; в/в: 0,25-0,5 г каждые 12-24 ч, при | |
| | тяжелых формах 0,5 г каждые 12 ч. Вводят | |
| | путем медленной инфузии в течение 1 ч.) | |
| | Ципрофлоксацин (внутрь: 0,25-0,75 г каж- | |
| | дые 12 ч; в/в: 0,4-0,6 г каждые 12 ч. Вводят | |
| | путем медленной инфузии в течение 1 ч.) | |
| | Офлоксацин (внутрь: 0,2-0,4 г каждые | |
| | 12 ч; в/в: 0,2-0,4 г/сут в 1-2 введения. Вво- | |
| | дят путем медленной инфузии в течение | |
| | 1 4.) | |
| | Моксифлоксацин (внутрь: 0,4 г один раз в | |
| | сутки) | |
| | При выделении MRSA – линезолид (в/в: | |
| | 0,6 г каждые 12 ч; внутрь (независимо от | |
| | приема пищи): 0,6 г каждые 12 ч), ванко- | |
| | мицин (в/в: 1,0 г каждые 12 ч или по 0,5 г | |
| | каждые 6 ч. Перед в/в введением разовую | |
| | дозу разводят в 200 мл 5 % р-ра глюкозы | |
| | или 0,9 % р-ра натрия хлорида, вводят не | |
| | быстрее чем за 60 мин) | |
| | | |

| 1 | 2 | 3 |
|------------------------------------|---|--------------------------|
| Рожа (А46) | Средства 1-го ряда: Феноксиметилпенициллин (внутрь: 0,25-0,5 г каждые 6 ч.) Амоксициллин (внутрь: 0,25-0,5 г каждые 8 ч.) Ампициллин (внутрь: 0,5 г каждые 6 ч за 1 ч до еды; парентерально: 2-6 г/сут в 4 введения.) Альтернативные средства: Азитромицин (внутрь (за 1 ч до еды): 0,5 г/сут в течение 3 дней или в 1-й день 0,5 г, 2-5-й дни - по 0,25 г, в один прием.) Кларитромицин (внутрь (независимо от приема пищи): 0,25-0,5 г каждые 12 ч. в/в: 0,5 г каждые 12 ч Перед в/в введением разовую дозу разводят как минимум в 250 мл 0,9 % раствора натрия хлорида, вводят в течение 45-60 мин.) Амоксициллин/клавулановая кислота (внутрь (во время еды): 0,375-0,625 г каждые 8-12 ч.) Клиндамицин (внутрь (независимо от приема пищи): 0,15-0,6 г каждые 6 ч; парентерально: 0,3-0,9 г каждые 8 ч.) | Восстанов-ление здоровья |
| Целлюлит (L98), Флегмона (L03), | Средства 1-го ряда: Амоксициллин/клавулановая кислота (внутрь (во время еды): 0,375-0,625 г каждые 8-12 ч.) Цефалексин (внутрь: 0,5-1,0 г каждые 6 ч.) Цефуроксим аксетил (внутрь: 0,25-0,5 г каждые 12 ч.) или цефуроксим (в/в и в/м: 2,25-4,5 г/сут в 3 введения). Ампициллин/сульбактам (внутрь: 0,375-0,75 г каждые 12 ч. парентерально: 1,5-12 г/сут в 3-4 введения.) Альтернативные средства: Клиндамицин (внутрь (независимо от приема пищи): 0,15-0,6 г каждые 6 ч; парентерально: 0,3-0,9 г каждые 8 ч.) Левофлоксацин (внутрь: 0,25-0,5 г каждые 12-24 ч; в/в: 0,25-0,5 г каждые 12-24 ч, при | Восстанов-ление здоровья |

| 1 | 2 | 3 |
|---------------------------------------|---|--------------------------|
| | тяжелых формах 0,5 г каждые 12 ч. Вводят путем медленной инфузии в течение 1 ч.) Ципрофлоксацин (внутрь: 0,25-0,75 г каждые 12 ч; в/в: 0,4-0,6 г каждые 12 ч. Вводят путем медленной инфузии в течение 1 ч.) Офлоксацин (внутрь: 0,2-0,4 г каждые 12 ч; в/в: 0,2-0,4 г/сут в 1-2 введения. Вводят путем медленной инфузии в течение 1 ч.) Моксифлоксацин (внутрь: 0,4 г один раз в сутки) | |
| | При выделении MRSA: Линезолид (в/в: 0,6 г каждые 12 ч; внутрь (независимо от приема пищи): 0,6 г каждые 12 ч) Ванкомицин (в/в: 1,0 г каждые 12 ч или по 0,5 г каждые 6 ч. Перед в/в введением разовую дозу разводят в 200 мл 5 % р-ра глюкозы или 0,9 % р-ра натрия хлорида, вводят не быстрее чем за 60 мин) | |
| Инфицированные трофические язвы (L98) | Цефалексин (внутрь: 0,5-1,0 г каждые 6 ч.) Цефуроксим (внутрь: 0,25-0,5 г каждые 12 ч.) Амоксициллин/клавулановая кислота (внутрь (во время еды): 0,375-0,625 г каждые 8-12 ч.) Клиндамицин (внутрь (независимо от приема пищи): 0,15-0,6 г каждые 6 ч; парентерально: 0,3-0,9 г каждые 8 ч) Альтернативные средства: Метронидазол (внутрь: 0,25 г каждые 8 чили 0,4-0,5 г каждые 12 ч. в/в: 0,5 г каждые 8-12 ч. Вводят путем медленной инфузии в течение 30-60 мин.) Цефтазидим (в/в и в/м: 3,0-6,0 г/сут в 2-3 введения (при синегнойной инфекции - 3 раза в сутки)) Цефоперазон (в/в и в/м: 4-12 г/сут в 2 введения (при синегнойной инфекции каждые 6 ч.) Ципрофлоксацин (внутрь: 0,25-0,75 г каж- | Восстанов-ление здоровья |

| 1 | 2 | 3 |
|---|--|---|
| | дые 12 ч; в/в: 0,4-0,6 г каждые 12 ч. Вводят путем медленной инфузии в течение 1 ч.) Офлоксацин (внутрь: 0,2-0,4 г каждые 12 ч; в/в: 0,2-0,4 г/сут в 1-2 введения. Вводят путем медленной инфузии в течение 1 ч.) При выделении MRSA: Линезолид (в/в: 0,6 г каждые 12 ч; внутрь (независимо от приема пищи): 0,6 г каждые 12 ч) или Ко-тримоксазол (внутрь: при инфекциях легкой и средней степени тяжести - 0,96 г каждые 12 ч. в/в: при тяжелых инфекциях - 8-10 мг/кг/сут (расчет на массу тела производится по триметоприму) в 2-3 введения. Для в/в введения разводят в соотношении 1:25 в 0,9 % растворе натрия хлорида или 5 % растворе глюкозы. Введение осуществляют медленно - в течение 1,5-2 ч.) | 3 |
| | | |