

*М.ОСПАНОВ АТЫНДАҒЫ БАТЫС ҚАЗАҚСТАН МЕМЛЕКЕТТИК
МЕДИЦИНА УНИВЕРСИТЕТИ*

РЕЗИДЕНТТИҚ ӨЗІНДІК ЖҰМЫСЫ

***ТАҚЫРЫП: АУРУХАНАДАН ТЫС ПНЕВМОНИЯМЕН
АУЫРАТЫН НАУҚАСТАРДЫ ЕМДЕУ КЕЗІНДЕГІ
АМПИЦИЛЛИН МЕН ЦЕФТРИАКСОННЫҢ
САЛЫСТЫРМАЛЫ ЭФФЕКТИВЛІГІН АНЫҚТАУ.***

***ОРЫНДАҒАН: МАШРИКОВА Ж.Б 104 ТОП
РЕЗИДЕНТ АКУШЕР-ГИНЕКОЛОГ
ТЕКСЕРГЕН: КАЛГАБАЕВА Г.Х***

АҚТӨБЕ 2017

МАҚСАТЫ:

**АУРУХАНАДАН ТЫС ПНЕВМАНИЯСЫ
БАР НАУҚАСТАРДЫ ЕМДЕГЕН КЕЗДЕГІ
АМПИЦИЛЛИНДІ ЦЕФТРИАКСОНМЕН
САЛЫСТЫРҒАНДАҒЫ ӘСЕРІН БАҒАЛАУ.*

CҰРАҚ:

**Ауруханадан тыс пневманиямен
ауыратын науқастарды емдегенде
ампициллинді ңефтриаксонмен
салыстырғандағы әсері қандай?*

**P-АУРУХАНАДАН ТЫС
ПНЕВМОНИЯСЫ БАР НАУҚАСТАР**

I-АМПИЦИЛЛИН

C-ЦЕФТРИАКСОН

O-АМПИЦИЛЛИН ӘСЕРІ ТӨМЕН.

T-1 ЖЫЛ

* **ЗЕРТТЕУ ДИЗАЙНЫ:**
РАНДОМИЗЕРЛЕНГЕН БАҚЫЛАУЛЫ
ЗЕРТТЕУ, ЖАЙ АШЫҚ.

* **ТАНДАУ:** ЖАЙ ҚОЛАЙЛЫ
ГЕНЕРАЛЬНАЯ СОВОКУПНОСТЬ –
АУРУХАНАДАН ТЫС
ПНЕВМОНИЯДАН ЕМ АЛҒАН НАУҚАСТАР
САНЫ.

ТАПСЫРМА:

- *Антибиотиктердің сезімтадығының анықтау; ампициллин++, үефтриаксон+++*
- *Стационарда ампициллин және үефтриаксонмен емделу ұзақтығының анықтау;*
- *Алынған қорытындылар бойынша бағалау (рентген, ЖҚА, лейкоциттер саны);*
- *Әсері науқастың стационарда емделу ұзақтығымен бағаланады.*

ЭТИКАЛЫҚ АСПЕКТИЛЕР:

1. Зерттелушінің жеке қауіптігін қарau;
2. Зерттелушіге деген құрметпен қарau;
3. Зерттелушіге ақпаратты келісіммен, толық мәнін ашып, адықватты, түсінікті, әлсіз топтарды ескеру;
4. Зерттелушінің жеке автономдылығын сақтау;
5. Зерттелушінің қызығушылығындағы әрекеті, қоғамга пайдалылығы;
6. Пайдалылығы қауіптен жоғары болуы тиіс;
7. Зерттеу әділетті жүргізуі тиіс: экзиваленттілігі, еріктілігі, қауіп пен пайдалылығының тең болуы.

Format: Abstract

Send to

BMC Infect Dis. 2016 Jan 13;16:13. doi: 10.1186/s12879-015-1334-9.

A double blind community-based randomized trial of amoxicillin versus placebo for fast breathing pneumonia in children aged 2-59 months in Karachi, Pakistan (RETAPP).

Jehan F¹, Nisar MI², Kerai S³, Brown N⁴, Balouch B⁵, Hyder Z⁶, Ambler G⁷, Ginsburg AS⁸, Zaidi AK⁹.

Author information

Abstract

BACKGROUND:

Fast breathing pneumonia is characterized by tachypnoea in the absence of danger signs and is mostly viral in etiology. Current guidelines recommend antibiotic therapy for all children with fast breathing pneumonia in resource limited settings, presuming that most pneumonia is bacterial. High quality clinical trial evidence to challenge or support the continued use of antibiotics, as recommended by the World Health Organization is lacking.

METHODS/DESIGN:

This is a randomized double blinded placebo-controlled non-inferiority trial using parallel assignment with 1:1 allocation ratio, to be conducted in low income squatter settlements of urban Karachi, Pakistan. Children 2-59

months old with fast breathing, without any WHO-defined danger signs and seeking care at the primary health care center are randomized to receive either three days of placebo or amoxicillin. From prior studies, a sample size of 2430 children is required over a period of 28 months. Primary outcome is the difference in cumulative treatment failure between the two groups, defined as a new clinical sign based on preset definitions indicating illness progression or mortality and confirmed by two independent primary health care physicians on day 0, 1, 2 or 3 of therapy. Secondary outcomes include relapse measured between days 5-14. Modified per protocol analysis comparing hazards of treatment failure with 95% confidence intervals in the placebo arm with hazards in the amoxicillin arm will be done.

DISCUSSION:

This study will provide evidence to support or refute the use of antibiotics for fast breathing pneumonia paving a way for guideline change.

TRIAL REGISTRATION:

Clinical Trials (NIH) Register [NCT02372461](#).

*НАЗАР
АУДАРҒАНДАРЫНЫЗҒА
РАХМЕТ !!!*