

· 标准与指南 ·



扫描可获取全文

2015 年中国急诊社区获得性肺炎临床实践指南

中国医师协会急诊医师分会 中国急性感染联盟

社区获得性肺炎 (community acquired pneumonia, CAP) 常首诊于急诊。调查显示，大部分 CAP 患者在急诊进行初始诊断和治疗。急诊 CAP 的诊治，需在充分评估患者病情后对患者进行危险分层，及时准确开始初始经验性治疗。规范治疗既能提高患者的治疗疗效，降低病死率，也能节约有限的医疗资源。

然而，各级医院急诊对于 CAP 的诊治方案差异较大，从而导致治疗效果存在一定差别。为了规范急诊对 CAP 的诊疗行为，提高急诊医疗质量，中国医师协会急诊医师分会特制订《急诊 CAP 临床实践指南》，该指南主要基于以下内容进行整理和撰写：(1) 国、内外相关指南；(2) CAP 临床诊治新的循证医学证据；(3) 急诊医学及相关专业专家的临床经验等。该实践指南将为急诊医生在 CAP 诊治时提供帮助，规范急诊 CAP 诊治行为，提高急诊诊治 CAP 的质量。但因指南现有的数据存在一定的局限性，因此，还需广大急诊医师结合自身临床经验，以制定急诊 CAP 患者的个体化治疗方案。

基础篇

是急诊常见的感染性疾病，但在全球范围内，其定义、病原学及耐药特点存在地域差异。现就 CAP 基础疾病知识，如 CAP 的不同国家的定义，流行病学，不同地域，不同治疗场所和不同疾病严重程度患者的病原学特点及主要病原体的耐药特点做一简要阐述。

一、CAP 相关定义

CAP 指在医院外罹患的感染性肺实质（含肺泡壁，即广义上的肺间质）炎症，包括具有明确潜伏期的病原体感染而在入院后潜伏期内发病的肺炎。临床主要表现为新近出现的咳嗽、咳痰或原有呼吸道疾病症状加重，并出现脓性痰，伴或不伴胸痛；发热；肺实变体征和（或）闻及湿

性啰音；白细胞异常；胸部 X 线检查显示片状、斑片状浸润性阴影或间质性改变，伴或不伴胸腔积液。但由于不同地域，不同国家，不同的医疗卫生状况，其定义也有所差异^[1-4]。

二、CAP 流行病学特点

CAP 在全球的发病率和病死率高，无论在发达国家还是发展中国家，CAP 都是导致死亡的重要原因之一。据世界卫生组织估计，下呼吸道感染是世界上最常见的感染性死亡原因，每年导致近 3 500 万人死亡，美国 CAP 年发患者数约 400 万。其中，100 万人需要住院治疗，平均病死率 12%，重症 CAP 的病死率可高达 20% ~ 50%，用于 CAP 的直接医疗费用每年高达 100 亿美元。欧洲地区 CAP 发病率为 1 100/100 000，病死率约 4% ~ 48%，每年带来的治疗支出高达 101 亿美元。日本每年约有 12 万人死于肺炎，病死率为 98.4/100 000，位居死亡原因第 3 位^[5-12]。

目前国内相关统计资料并不完善，一个常被引用但显然低估的数字是每年有肺炎患者 250 万人，死亡 12.5 万人。我国人口十大死因统计显示：呼吸系统疾病在城市死亡顺位中居第 4 位，农村居第 1 位，其中并不包括肺部恶性肿瘤。主要死亡原因为慢性阻塞性肺疾病和肺炎^[13]。

三、CAP 病理生理特点

CAP 感染通常起源于肺部，主要由细菌感染引起，部分由其他病原体引起。轻度患者通常涉及局部肺组织感染，而重症肺炎主要是由于病原体侵入肺部造成感染后激活过度炎症反应，炎症反应及肺损伤所致的低氧血症进一步造成全身多器官功能受损的感染性疾病^[6]。

CAP 和其他感染性疾病类似，主要由病原体、宿主与环境三个要素决定。病原体侵入人体后，是否引起疾病，主要取决于病原体的致病性（包括侵袭力、毒力因子和毒素等）和宿主的免疫功能。宿主对病原体的免疫反应主要包括以下三种进程：①正常免疫功能；②过度炎症反应；③免疫抑制^[14]。

1 机体的防御机制

1.1 免疫功能正常的情况

通常宿主可有效抵御和清除一般入侵的微生物。若病原体的侵袭力、毒力因子、毒素和负荷量有效地抵抗宿主的免疫防御功能，则可进入体内细胞组织引起感染性炎症。此时，宿主迅速建立特异性细胞免疫和体液免疫，可适时消除感染组织中的病原体，并形成特异性抗体，抵御病原体的再次入侵。病原体侵入人体是否发生感染、感染后自然经过以及感染后的临床特征和预后，是宿主与病原体相互作用的结果^[1]。

1.2 过度炎症反应的情况

病原体侵入人体后，通过不同途径激活炎症细胞，释放炎症介质，如肿瘤坏死因子-α (TNF-α)、白介素-1 (IL-1)、IL-6、IL-12、IL-18 以及干扰素-1 (IFN-1)，参与机体防御反应以抵御外来伤害刺激。机体发生严重感染时，可导致机体炎症反应过强或失控、炎症介质数量不断增加、炎症反应不断扩大，导致体内炎症反应系统和抗炎系统严重失衡，当超出机体代偿能力时，出现过度炎症反应，引起广泛组织细胞损伤，产生全身炎症反应综合征 (systemic inflammatory response syndrome, SIRS)。持久强烈的炎症反应导致患者组织器官灌注不足，引起休克、多器官功能障碍综合征 (multiple organ dysfunction syndrome, MODS) 甚至死亡。若能有效地调节炎症反应，改善器官功能损伤，可减缓严重感染患者病情恶化，提高患者的生存率^[15-19]。

1.3 免疫抑制情况

Bone 于 1996 年提出了著名的代偿性抗炎反应综合征 (compensatory antiinflammatory response syndrome, CARS) 假说，指出严重感染时也存在免疫抑制，表现为迟发超敏反应丧失、病原清除能力下降和易发生继发感染。造成免疫抑制的机制主要包括以下四个方面：①CD4 T 细胞、B 细胞和树突状细胞的凋亡增加；②T 淋巴细胞的无反应；③淋巴细胞亚群功能的转换；④巨噬细胞抗原递呈能力减弱及中性粒细胞表型功能的改变^[15-17]。

在不同个体，或同一个体在不同时期或不同条件下的机体抗感染防御功能的强弱是有差异的。同时，宿主对某一病原体感染的易感性和感染后病死率明显受遗传因素影响。并且年龄、性别、营养和一般健康状态等，都对感染易感性产生影响。从宿主环节考虑主要有两个方面：一是人口老龄化、患有各种慢性基础疾病的人群显著增加；二是伴随医疗技术的进步，很多医源性因素削弱了宿主的抗感染防御免疫力。这两个原因导致免疫受损宿主在社会人群和医院患者中的比例增加^[14]。

2 重症 CAP 的病理生理特点

CAP 初始通常为局部的肺部感染，随着全身炎症反应的出现和发展、病原体在体内播散，会累及其他各个器官

系统导致急性器官功能障碍，严重者导致循环障碍。患者易出现脓毒症，后期易导致顽固性低氧血症、难治性休克、MODS、弥漫性血管内凝血等。既往认为重症 CAP 的发病机制是病原体或毒素直接损害人体组织器官，造成人体组织器官功能障碍。目前认为重症 CAP 是一种从局部感染发展为全身性感染的肺部感染性疾病，可累及全身各脏器系统功能。重症 CAP 的进展可表现为凝血功能障碍、低血压、微循环障碍，最终导致多器官功能障碍^[20]。见图 1。

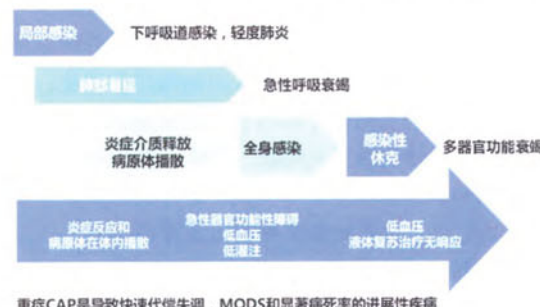


图 1 重症 CAP 疾病进展流程图

重症 CAP 的病死率较轻中度 CAP 患者明显增加，死亡原因主要为顽固性低氧血症、难治性休克、MODS、弥漫性血管内凝血等。重症 CAP 一旦确诊，应收在重症监护病房 (ICU) 积极救治。

四、不同基础情况 CAP 患者的病理生理特点

CAP 是肺实质和（或）肺间质部位的急性感染，引起机体不同程度缺氧和感染中毒症状。患者基本情况、病理生理的特点不同，导致疾病进展及患者治疗结局有所差异。常见因素包括患者年龄、机体免疫功能情况、合并其他基础疾病等。

1 年龄因素（老年或儿童患者）

婴幼儿、儿童和老年是肺炎的易感人群。这两类患者的免疫系统常发育未成熟或逐渐减退，其生理功能及基础状况不佳，往往患者的预后差^[14]。

1.1 婴幼儿和儿童期

由于儿童期，特别是新生儿、早产儿，许多器官系统的结构和功能尚不完善，对于药物毒性反应或不良反应的耐受程度较成人相对较低，因此，临幊上在诊断、处理儿童期，特别是婴幼儿期患者的感染性疾病时，应当考虑到儿科患者与成人的异同点。如婴幼儿和儿童，体温调节功能不完善，患儿体温骤升至 ≥40℃ 相当常见，而一些早产儿、体弱、营养不良的婴幼儿也可能出现体温过低现象；婴幼儿和儿童心血管系统、呼吸系统、中枢神经系统等发育尚未完善，在发生严重感染，特别是发生 SIRS 情况下，容易出现 MODS，并且疾病进展迅速，可在短时间内危及

患儿生命；婴幼儿和儿童的肝肾功能不够成熟，用药需谨慎，用药期间需密切监测肝、肾和其他器官系统功能^[14]。

1.2 老年患者

随着年龄的增长，机体组织器官功能逐渐退化，老年人小气道杯状细胞数量随年龄的增大而增多，分泌亢进，黏液分泌增多，同时黏膜纤毛运动减弱，气管壁、肺组织的弹力减弱，使气管腔内的分泌物排出不畅，容易产生黏液滞留；喉、咽腔黏膜萎缩，感觉减退，容易引起吞咽障碍，使食物呛入呼吸道，口咽部的定植菌也随之进入下呼吸道，患者应激能力减弱，不能抑制入侵细胞的病原体生长，从而使整个肺部受累；老年人因胸腺功能退化，胸腺激素减少，免疫功能随着年龄增长而逐渐降低；另外，老年人对外界病原体刺激反应性低，同时，肺净化功能减退，导致老年人肺炎的症状体征不典型。老年人各脏器基础功能较差，心、脑、肾等重要脏器的血流灌注不足，一旦出现肺炎很容易造成多脏器功能障碍，常见的有心律失常、心力衰竭、肾功能不全等^[21]。所以，老年 CAP 患者应及时采取积极措施控制感染，重视早期表现，及时处理原发病，消除各种诱因，提高抢救的成功率。

2 妊娠因素

由于妊娠期患者生理状况与普通成人患者有所不同，临床医生可能会面临两种情况：一是妊娠期的生理改变会使呼吸临床表现更为复杂，这些复杂的临床表现影响疾病及时诊断；妊娠期的生理改变是否会使疾病的临床表现不典型，并因此影响疾病的及时诊断；二是各种检查诊断技术应用及治疗药物是否可能对胎儿产生不利的影响。

妊娠期呼吸生理变化：肺活量下降 4% ~ 5%，功能余气量下降 10% ~ 25%，分钟通气量增加 30% ~ 50%，以及肺弥散功能正常或轻微升高^[22-24]。功能余气量下降是由于妊娠期特别是中晚期，随着子宫增大，孕妇横膈升高时肺活量下降^[24]。分钟通气量增多则是由于孕妇代谢增高，潮气量增大，以及孕激素分泌增多所致^[22-24]。由于胎儿生长以及子宫增大，孕妇呼吸和心脏负荷增加使机体代谢增加，孕妇氧耗量可增加 20%，氧需求增大必然导致通气量增加^[22]。孕激素对呼吸中枢有刺激作用，使孕妇呼吸幅度增加，潮气量增加 40%，但不增加呼吸频率^[23]。分钟通气量增加表现为动脉血气分析 PaO_2 略高于正常， PaCO_2 略低于正常，后者是肾脏启动代偿机制以缓解呼吸性碱中毒， HCO_3^- 排出量增加，动脉血 HCO_3^- 可低于正常。决定肺弥散功能的重要因素之一是肺循环血量。妊娠期心脏做功增强，心排出量增加，肺循环血量增多，肺弥散功能略有增加；但妊娠期往往存在稀释性血红蛋白浓度下降，影响肺弥散功能。因此，妊娠期妇女肺弥散功能可正常或轻微升高^[24]。

3 机体免疫功能缺陷情况

免疫缺陷（immunodeficiency diseases）是一组由于免

疫系统某个或某些环节异常所致的免疫功能不全而引起的疾病。患者年龄增高、患恶性肿瘤、使用化疗药物、长期应用免疫抑制剂或激素使患者易产生免疫功能下降，继而机体易出现免疫缺陷的情况。而免疫功能的改变与感染性疾病有着密切的关系。免疫缺陷的患者易发生各种感染，呈现反复频繁发作，或病情加重或呈慢性持续状态。免疫缺陷患者可能发生多种病原体的混合感染，例如细菌、真菌、病毒、寄生虫感染。通常免疫缺陷主要分为原发性免疫缺陷（又称先天性免疫缺陷）和继发性免疫缺陷（又称后天性免疫缺陷）。

3.1 原发性免疫缺陷病

原发性免疫缺陷病（primary immunodeficiency diseases, PID）是先天性的，出生时就存在的疾病，常伴有组织器官的发育畸形，故又称为先天性免疫缺陷病。PID 多数为遗传性缺陷引起。严重免疫缺陷病的患者不能成长到成年即死于各种感染。PID 分为 5 大类，最常见的是抗体免疫缺陷，约占 PID 的 50%，其他为细胞免疫缺陷（20%）、联合免疫缺陷（细胞免疫和体液免疫联合缺陷）（18%）、吞噬细胞缺陷（10%）和补体系统缺陷（2%）。PID 在肺部的表现也是多种多样，最常见的是感染，良性淋巴组织增殖综合征和恶性肿瘤也比较常见。其他少见的症状主要有肺水肿、肺栓塞、药物相关疾病和移植相关肺部疾病^[25-26]。

另外，年龄是原发性免疫缺陷的重要特点。原发性免疫缺陷多发生在儿童，在婴儿或儿童期即可开始出现反复感染。6 个月以下婴儿多为 T 淋巴细胞缺陷，较大年龄的儿童则可能有抗体缺陷。免疫缺陷的婴儿常发生严重的病原体感染，迁延不愈，反复出现，如慢性支气管炎及肺炎等^[25-26]。

3.2 继发性免疫缺陷

继发性免疫缺陷病（secondary immunodeficiency disease, SID）是由于某些原因导致的免疫功能低下，常见原因包括物理因素（如放射线照射），化学因素（如免疫抑制剂和某些抗生素的应用），生物因素（如病毒感染）等，营养不良、大型外科手术或创伤引起的蛋白合成不足或消耗过多、肿瘤、脾切除、中毒等病理状况及妊娠、老年等生理状态也是发生继发性免疫缺陷的常见原因^[14]。

继发性免疫缺陷病远比 PID 常见，发病者不局限于儿童，但免疫缺陷的程度较轻，常常只表现为不同程度的免疫功能低下，多数是暂时性的，消除病因后能自我恢复。相对于 PID，继发性免疫缺陷较易纠正。但放射线照射引起的造血系统损害往往是不可逆的，吞噬细胞及淋巴细胞长期处于低下水平，难以纠正。

人免疫缺陷病毒（human immunodeficiency virus, HIV）引起的继发性免疫缺陷称为获得性免疫缺陷综合征（acquired immunodeficiency syndrome, AIDS），属于感染性疾病，也可列为特殊类型的继发性免疫缺陷病，是由于

CD4T 淋巴细胞受到病毒的持续性损伤所致。HIV 感染后, CD4 细胞数目不断减少, 淋巴组织结构逐渐破坏, 最终导致严重细胞免疫和体液免疫缺陷^[14]。在临幊上, 一部分 HIV 患者是由于并发卡氏肺孢子虫肺炎而就诊于急诊, 随后检查确诊 AIDS。

总之, 不论是儿童或成人, 如反复发生严重或罕见病原体的感染均应考虑免疫缺陷病。发生在幼儿的免疫缺陷病通常是遗传性的, 询问家族史并进行家系调查可能发现重要线索。对成人反复发生的慢性感染一般首先考虑继发性免疫缺陷。根据病史, 是否有用药史、辐射或毒物接触史和手术史(如脾切除、扁桃体切除或阑尾切除)可推測继发性免疫缺陷的存在。

4 CAP 对全身各系统的主要影响

当 CAP 发生时, 炎症介质的产生以及病原体的播散不但可以造成呼吸系统的损伤, 也可导致远隔器官的损害。

4.1 呼吸系统

病原体如革兰阴性杆菌进入肺组织后, 释放毒力因子(包括内毒素和外毒素), 激活机体免疫系统, 单核巨噬细胞系统首先被激活, 释放多种前炎症因子, 进一步激活中性粒细胞和巨噬细胞等炎症细胞释放炎症介质, 引起肺部炎症反应。前期释放的炎症因子主要包括 IL-1 β 、TNF- α , 二者相互诱导进而促使 C5a、FDP、花生四烯酸代谢产物、TXA2 和 IL-8 等趋化引子的产生, 使外周血的炎症细胞在肺内聚集。前炎症细胞因子与白细胞表面配体 SLE 结合, 使白细胞进一步黏附于内皮表面, 在 IL-8 等趋化因子作用下, 白细胞向肺间质及肺泡浸润启动并加重肺损伤。病原体的毒力因子并非直接引起病理损伤, 而是通过宿主释放的炎症介质和细胞因子, 导致肺泡毛细血管膜损伤, 抑制肺表面活性物质形成, 引起肺水肿, 造成急性呼吸窘迫综合征(acute respiratory distress syndrome, ARDS)^[27]。

4.2 中枢神经系统

重症 CAP 患者可引起肺内动静脉分流及通气/血流比例失调导致严重的低氧血症, 且常伴有明显的呼吸窘迫症状及血液动力学不稳定, 从而造成脑细胞严重缺氧和供血不足。出现嗜睡或烦躁不安或昏迷、惊厥。缺氧性脑病起病急、病情凶险, 往往与多种合并症交错出现, 相互影响, 使病情更为复杂, 增加患者病死率^[28]。

4.3 循环系统

重症肺炎产生的炎症介质以及病原体直接损伤心肌细胞导致心肌细胞非特异性坏死, 或者心肌抑制导致心脏泵功能受损。炎症介质引起血管的舒缩功能失调, 毛细血管通透性增加, 进而导致循环的再分布。

4.4 血液系统

重症 CAP 过度的炎症反应易引起患者的免疫功能损伤, 可能继发引起免疫细胞缺乏, 如中性粒细胞缺乏。同时, 若患者免疫功能低下, 炎症的症状和体征常不明显,

病原体及感染灶也不明确, 发热可能是严重潜在感染的唯一征象, 感染相关病死率高。通常中性粒细胞缺乏伴发热患者的感染症状不典型。感染的发生、严重程度及临床过程与中性粒细胞缺乏的程度和持续时间相关。通常对于新发的肺部浸润或低氧血症, 或有潜在慢性肺部疾病的中性粒细胞缺乏伴发热患者通常为高危患者^[29]。

严重感染可导致血小板减少, 凝聚功能障碍, 从而导致凝血功能异常, 严重感染时炎症介质损伤血管内皮细胞, 激活凝血系统, 严重者诱发弥散性血管内凝血(disseminated intravascular coagulation, DIC)。

4.5 代谢紊乱

4.5.1 电解质紊乱及酸碱平衡 急性重症肺炎患者呼吸频率增快, 在氧交换正常的情况下, 容易合并呼吸性碱中毒。肺实变严重的患者合并低氧血症, 可并发代谢性酸中毒。根据患者的基础情况不同, 可发生多种电解质紊乱的情况。其中低钠血症一般出现在重症 CAP 阶段, 通常会导致患者出现心肌梗死, 增加中老年人的病死率^[30]。

4.5.2 糖尿病 糖尿病患者对 CAP 的易感性增加, 我国糖尿病的发病率较高, 糖尿病患者患 CAP 进展为重症 CAP 的几率明显增加, 并且临床表现不典型, 延误诊治的几率较高, 预后较差, 需要引起临床的重视。糖尿病易合并肺部感染的原因表现为: ①免疫功能低下; ②呼吸道机械清除和防御能力下降, 有利于细菌的入侵和繁殖; ③糖尿病患者由于长期处于高血糖状态有利于细菌生长和繁殖; ④在高血糖状态时, 血浆渗透压升高, 延缓淋巴细胞分裂, 抑制中性粒细胞和单核细胞系统的吞噬功能, 进一步加大肺部感染的概率; ⑤老年糖尿病患者低氧血症使肺毛细血管床减少, 肺表面活性物质减少, 导致通气/血流比例失调, 更易导致肺部感染。因此, 加强糖尿病患者的血糖控制, 可以减少糖尿病并发症的发生, 从而提高糖尿病患者的生活质量^[31]。

4.6 消化系统

呼吸衰竭患者常合并消化道功能障碍, 表现为消化不良、食欲不振, 甚至出现胃肠黏膜糜烂、坏死和出血等。缺氧还可直接或间接损害肝细胞使丙氨酸氨基转移酶上升。若缺氧能够得到及时纠正, 肝功能可逐渐恢复正常^[14]。

4.7 泌尿系统

严重感染时, 炎症介质和肾毒性物质损伤肾小管细胞和肾实质细胞, 肾皮质、髓质血流再分布等改变造成肾功能不全, 临床可表现为尿量、血清肌酐值改变^[14]。

4.8 内分泌系统

内分泌系统例如肾上腺皮质功能不全, 继发性甲状腺功能低下, 抗利尿激素异常分泌综合征, 也常常发生于重症 CAP 的患者, 目前很少引起临床的普遍重视。

总之, 应重视并发症及并发症的识别和处理, 这将改善患者预后。

五、不同情况下 CAP 病原学特点

不同人群感染不同病原体的几率不同。CAP 的病原体包括细菌、非典型病原体、病毒等。常见的细菌包括肺炎链球菌、流感嗜血杆菌、卡他莫拉菌等。非典型病原体包括肺炎支原体、肺炎衣原体、嗜肺军团菌。常见病毒包括流感病毒、副流感病毒、呼吸道合胞病毒、EB 病毒和腺病毒^[14,32]。

1 不同疾病严重程度 CAP 患者病原学特点

刘又宁等^[33]进行的一项我国城市成人 CAP 病原学调查发现，肺炎支原体（20.7%）超过了肺炎链球菌，成为成人 CAP 的首要致病原，其后依次是肺炎链球菌（10.3%）、流感嗜血杆菌（9.2%）、肺炎克雷伯杆菌（6.1%）、嗜肺军团菌（5.1%）、金黄色葡萄球菌（3.8%）等。细菌合并非典型病原体的混合感染占 10.2%。陈旭岩等^[34]对北京地区三级甲等综合医院急诊科成人重症社区获得性肺炎诊治现状和致病原进行过调查，针对细菌的培养检测发现最常见的是流感嗜血杆菌（24.2%）、肺炎链球菌（22.7%）、肺炎克雷伯杆菌（13.6%），未进行非典型病原体检测。有研究发现^[35]，随着病情严重程度的改变，肺炎链球菌和混合感染的检出率上升。

2 不同临床特点或合并不同基础疾病患者 CAP 患者的病原学特点

不同临床特点或合并不同基础疾病 CAP 患者，其病原学也呈现不同特点，治疗时应予考虑。合并支气管扩张等结构性肺病患者，铜绿假单胞菌、洋葱伯克霍尔德菌、金黄色葡萄球菌是常见病原体；合并慢性阻塞性肺疾病伴/或吸烟患者，流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、卡他莫拉菌是主要病原体；对于存在误吸危险因素及肺脓肿、支气管阻塞患者，常合并厌氧菌感染^[2,36]。

3 不同年龄 CAP 患者的病原学特点

不同年龄 CAP 患者的主要病原学特点有所不同。病毒是婴幼儿 CAP 常见病原体，也是儿童 CAP 患者区别于成人的主要特征；儿童 CAP 常见的细菌病原体以肺炎链球菌、流感嗜血杆菌、大肠埃希菌等为主；非典型病原体是儿童 CAP 的重要病原体，较成人 CAP 患者比例高。成人 CAP 主要病原体以非典型病原体、肺炎链球菌和混合感染为主；老年（≥65 岁）CAP 主要病原体以肺炎链球菌、非典型病原体、病毒等为主^[37-39]。

4 不同季节 CAP 患者的病原学特点

季节亦是影响病原体分布的重要因素之一。肺炎链球

菌、流感嗜血杆菌、流感病毒所致 CAP 在冬季高发，肺炎衣原体与军团菌属散发感染无明显季节性差异，但军团菌属的暴发流行常在夏季，肺炎支原体一般秋冬季节高发。肺炎支原体流行性较明显，约 3~6 年流行 1 次，流行年份的发病率约是非流行年份发病率的数倍^[40-42]。

5 不同治疗场所 CAP 患者的病原学特点

不同治疗场所 CAP 患者，其病原体也呈现不同特点，见表 1。

表 1 我国不同治疗场所常见病原学特点^[2,34-36,43]

患者分类	常见病原体
无基础疾病的急诊患者	肺炎链球菌、肺炎支原体制、流感嗜血杆菌、肺炎衣原体、呼吸道病毒等
基础疾病急诊患者和住院患者（非重症监护病房）	肺炎链球菌、肠杆菌科细菌、流感嗜血杆菌、金黄色葡萄球菌、卡他莫拉菌、肺炎支原体、肺炎衣原体、军团菌、呼吸道病毒、混合感染等酗酒者：肺炎链球菌、厌氧菌、肠杆菌（如肺炎克雷伯菌）支气管扩张、囊性纤维化等结构性肺病：铜绿假单胞菌、金黄色葡萄球菌、流感嗜血杆菌慢性阻塞性肺疾病：流感嗜血杆菌、卡他莫拉菌、肺炎链球菌静脉吸毒：金黄色葡萄球菌脑血管意外后误吸：口腔菌群（如厌氧菌）、肺炎链球菌流感后：金黄色葡萄球菌、肺炎链球菌
重症监护病房患者	肺炎链球菌、金黄色葡萄球菌、军团菌、肠杆菌科细菌、流感嗜血杆菌、铜绿假单胞菌（具备相应危险因素）

六、CAP 常见病原体耐药趋势

国内外耐药监测结果显示，肺炎链球菌对 β-内酰胺类和大环内酯类药物耐药率均有上升趋势^[44-50]。我国肺炎链球菌对大环内酯类药物的耐药率近几年始终较高^[46]。调查 2012 年我国 11 家医院成人社区获得性呼吸道感染病原体的耐药性，按照肺炎链球菌口服青霉素的折点标准，56.7% 的肺炎链球菌为青霉素不敏感菌株（penicillin non-susceptible streptococcus pneumoniae, PNSSP），肺炎链球菌对大环内酯类的耐药率超过 90%，对口服头孢菌素的耐药率为 39.9%~50.7%。PNSSP 对头孢曲松、阿莫西林/克拉维酸、头孢克洛、头孢呋辛的耐药率显著高于青霉素敏感菌株（penicillin susceptible streptococcus pneumoniae, PSSP）^[51]。2013 年中国 CHINET 细菌耐药性监测报告显示：成人肺炎链球菌对红霉素及克林霉素的耐药率仍然在

85% ~90%，对氟喹诺酮的耐药率低于 5%^[52]。

与欧美国家不同，我国肺炎支原体对大环内酯类药物耐药率较高，耐药形势更为严峻^[42,53-55]。肺炎支原体对大环内酯类的耐药率高，近几年的耐药率达 95% 以上^[53]。最新我国北京地区成人 CAP 肺炎支原体耐药情况的多中心调查显示：肺炎支原体对红霉素的耐药率达 71.7%，未发现喹诺酮及四环素类药物耐药的菌株^[54]。

七、CAP 常见病原体耐药机制

自然界中，细菌普遍存在耐药的情况。然而，细菌对抗菌药物产生耐药除本身的突变外，还与机体自身对病原体的清除有直接关系。当患者基础状况差，免疫功能降低时，机体自身不能有效清除病原体，导致部分耐药病原体能继续生存；而耐药病原体可能正是通过这种机体的筛选，不断增殖，进而耐药菌株逐渐增加。其中，常见病原体的耐药机制如下：

(1)肺炎链球菌对大环内酯类的主要耐药机制：肺炎链球菌对大环内酯类药物的耐药机制包括：①核糖体靶位点的改变；②主动外排机制增强^[56-59]。

(2)肺炎链球菌对 β-内酰胺类的主要耐药机制：肺炎链球菌对青霉素的耐药机制主要为青霉素结合蛋白 (penicillin-binding proteins, PBPs) 编码基因突变导致其与抗生素的亲和力下降，从而产生耐药情况^[58-59]。

(3)肺炎链球菌对氟喹诺酮药物的主要耐药机制：与 β-内酰胺类相比，肺炎链球菌对氟喹诺酮药物的耐药发生率较低，但目前也呈上升趋势，其耐药机制主要 gyrA 和/or parC 基因突变，以及 MDR 克隆的传播^[60-61]。

(4)肺炎支原体对大环内酯类的主要耐药机制：我国肺炎支原体对大环内酯类耐药与 23SrRNA 突变密切相关。其耐药机制主要包括：A2063G、A2064G、A2063C 突变；其中 A2063G、A2064G 突变与高水平大环内酯耐药相关^[59,62]。

(5)多重耐药的非发酵菌和肠杆菌属的耐药机制：①药物钝化酶的产生；②抗菌药物外排系统；③细胞外膜改变；④靶位改变^[63]。

总之，通过对 CAP 相关定义、流行病学特点的不断深入和了解，并掌握 CAP 的主要病原学及耐药特点，对指导急诊对 CAP 的规范化诊治有重要的意义。

诊断篇

CAP 患者是急诊留观、急诊住院和 EICU 收治的主要对象。急诊医师应早期诊断 CAP、准确进行危险分层、给予及时治疗。根据 CAP 的严重程度分区处置是急诊 CAP 诊治的重点。

本篇就急诊 CAP 的临床诊断思维，急诊 CAP 的临床诊

断流程，临床诊断标准，包括对不同严重程度的患者进行判定的评估标准及内容等问题做一简要阐述。

一、急诊 CAP 的诊断临床思维

急诊医师诊断 CAP 需养成全面临床诊断思维，主要包括以下 3 个方面：(1) 对 CAP 的初始诊断，即判断患者是否为 CAP；(2) 基础条件诊断，即诊断患者是在何种基础状态下的 CAP；(3) 器官功能评价诊断，即从整体评估患者的 CAP 病情严重程度。同时，要注意排除属于国家《传染病防治法》管控的传染性肺炎。

(1) 首先根据患者临床表现和常规检查，进行急诊 CAP 临床诊断（初始诊断）

第一步明确是否存在肺炎。肺炎的诊断主要依靠临床表现（新近出现的呼吸系统及全身的感染症状与体征等）、实验室检查 [如血白细胞计数、C 反应蛋白 (C-reactive protein, CRP)、降钙素原 (procalcitonin, PCT) 等] 及胸部影像学检查（肺部渗出性病灶）等来判断^[64]。

(2) 综合评价患者基本情况、临床特点进一步进行急诊 CAP 临床诊断（基础条件诊断）

综合评价考虑患者的基础情况、临床特点进行相关诊断，此层面诊断有助于判断急诊 CAP 的发生、发展的趋势及预后。部分急诊患者，临床表现不典型，无咳嗽、咳痰或白细胞计数升高，约 30% 患者（老年患者居多）在入院时并无发热^[65]。老年患者或存在合并症或免疫缺陷等的患者，常常以纳差、消瘦、腹泻、意识障碍等来就诊，或以其他系统疾病（如心力衰竭、高/低血糖、肾上腺皮质危象等）的临床表现为主，而肺炎的阳性体征，如呼吸音改变、啰音等并不明显，同时这些患者肺炎相关的实验室检查可能为正常或以其他异常（如电解质紊乱、氮质血症等）为主，肺炎的表现被掩盖而常常造成漏诊或误诊。因此，对于可疑患者，尤其是老年、有合并症、免疫功能低下的患者，应常规进行胸部 X 线检查，以获得肺炎病灶浸润的证据。若胸部 X 线检查阴性可进一步行胸部 CT 检查，胸部 CT 检查较胸部 X 线更为敏感^[64,66]。

(3) 综合评价患者各器官功能（器官功能评价诊断）

急诊 CAP 中，部分患者会发展为重症肺炎，且一般病情进展快，可以迅速导致 MODS。准确地综合评估器官功能，对于评价病情严重程度和判断预后则更有意义。采用序贯器官衰竭估计评分 (sequential organ failure assessment, SOFA) 有助于描述器官功能不全或衰竭的发展。SOFA 评分标准主要从呼吸系统的 PaO₂/FiO₂、凝血系统的血小板计数 (PLT)、肝脏系统的总胆红素 (TB)、心血管系统的平均动脉血压、中枢神经系统的格拉斯哥昏迷评分 (GCS 评分)、肾脏的血清肌酐 (Cr) 和尿量 7 个方面进行器官功能评价^[67]。

最后，通过 3 个阶段对急诊患者进行病情的整体诊断

后, 按照 CAP 患者不同的病情严重程度和基础状况, 对患者进行危险分层, 并且掌握不同危险分层患者的常见病原学特点及耐药情况, 对后续选择初始经验性抗菌治疗方案及其他辅助治疗手段具有重要临床价值。

二、急诊 CAP 的临床诊断流程

急诊 CAP 患者存在起病急骤、病情严重且病情复杂等特点, 急诊医师需要极短的时间内做出正确的诊断。因此, 建立清晰、快速、操作性强的诊断流程, 对急诊医师诊断 CAP 是十分必要的。根据目前现有资料, 结合 CAP 患者自身特点及病情发展的特点, CAP 急诊诊断流程见图 2。

首先, 根据患者临床表现, 怀疑患者可能罹患 CAP; 其次, 根据胸部影像学特征判断患者是否存在肺实质病变, 若存在相关肺实质病变, 则可结合病史或患者基础状况, 可高度怀疑或确诊患者罹患 CAP; 然后, 进行相关微生物培养和实验室诊断或复查胸部 X 线对患者进行确诊; 最后, 根据相关病情严重程度的评分判断病情严重程度, 对患者分场所进行治疗^[68]。



三、急诊 CAP 的临床诊断标准

1 我国急诊 CAP 专家诊治共识推荐的急诊 CAP 的诊断标准

2011 年, 中国医师协会急诊医师分会主要从患者临床症状、体征、实验室检查、影像学检查等方面建立急诊 CAP 的相关临床诊断标准:

①临床症状: 新近出现的咳嗽、咳痰或原有呼吸系统疾病症状加重, 并出现脓性痰, 伴或不伴胸痛。

②发热。

③临床体征: 肺实变体征和(或)闻及干、湿性啰音。

④实验室检查: 血白细胞 $>10 \times 10^9 \text{ L}^{-1}$ 或 $<4 \times 10^9 \text{ L}^{-1}$, 少数患者白细胞可在正常范围, 伴或不伴细胞核左移、淋巴细胞和血小板的减少。

⑤影像学检查: 胸部 X 线检查显示片状、斑片状浸润性阴影, 可出现间质性改变, 伴或不伴胸腔积液。

同时患者需排除纳入《传染病防治法》管理的传染性肺炎、肺结核、肺部肿瘤、非感染性肺间质性疾病、肺水肿、肺不张、肺栓塞、肺嗜酸性粒细胞浸润症及肺血管炎等, 具有以上 1~4 项中任何 1 项加第 5 项, 可建立临床 CAP 的诊断依据。

但对部分特殊 CAP 患者, 可仅表现为部分上述症状或临床表现不典型, 为了防止漏诊误诊, 急诊医师需要借助胸部影像学检查。由于患者病史及临床表现用于确诊 CAP 的敏感性及特异性都很低, CAP 临床诊断需要综合考虑呼吸系统感染症状与体征(包括咳嗽、咳痰、呼吸困难、胸痛、发热、寒战、呼吸急促、心动过速、肺实变体征及湿啰音等)、实验室检查(如血白细胞计数、C-反应蛋白增高)及胸部 X 线检查(新出现渗出性病灶)等情况来判断^[69]。

2 根据有无器官功能障碍, 判断 CAP 患者的诊断标准

(1) 无器官功能障碍的 CAP 患者, 通常情况为轻度患者: 如青壮年、无基础疾病患者; 病情不稳定, 处于变化中; 没有潜在发生急性多器官功能不全的可能性, 这部分患者通常为轻度 CAP 患者。(2) 有器官功能障碍的 CAP 患者, 通常为重症患者, 一般可能伴有如下的多器官功能性障碍: ①肾功能衰竭; ②肝功能衰竭; ③胃肠功能衰竭; ④中枢神经系统功能衰竭; ⑤循环功能衰竭; ⑥呼吸功能衰竭, 具有以上 1 项器官功能障碍的患者通常为重症 CAP 患者。

3 重症 CAP 患者的诊断标准

我国急诊 CAP 专家诊治共识中重症 CAP 的判定标准。满足以下两条主要标准之一: a. 气管插管机械通气; b. 感染性休克, 需使用血管活性药物。或者满足以下次要标准之中的 3 项: a. 呼吸频率 ≥ 30 次/min; b. $\text{PaO}_2/\text{FiO}_2 < 250$; c. 多叶、段性肺炎; d. 意识障碍/定向障碍; e. 氮质血症 ($\text{BUN} \geq 7 \text{ mmol/L}$); f. 白细胞减少症 ($\text{WBC} \leq 4 \times 10^9 \text{ L}^{-1}$); g. 血小板减少症 ($\text{PLT} \leq 100 \times 10^9 \text{ L}^{-1}$); h. 低体温(中心体温 $< 36^\circ\text{C}$); i. 低血压、需积极的液体复苏^[69]。其他国家内外重症肺炎诊断标准见参考文献 [70-71]。常见的重症 CAP 易感因素, 及特殊人群, 如儿童及老年患者的易感因素及评分标准^[72-73]。

4 器官功能障碍的诊断标准

多器官功能障碍综合征评分标准，也称 Marshall 评分标准。主要通过对 6 个脏器系统，分别是心血管（循环）、肺（呼吸）、脑（中枢神经）、凝血、肝脏和肾脏进行评价^[74]。

四、急诊 CAP 的诊断内容

临床急诊 CAP 的诊断内容主要包括以下 5 个方面的内容：早期识别细菌和病毒感染、临床表现、影像学检查、病原学检查、实验室检查。

1 早期识别细菌和病毒感染

由于不同病原体感染患者的病死率和治疗方法不同，因此，在进行病原学诊断之前需早期识别细菌和其他病原体。目前尚无能够绝对区别细菌或病毒感染的指标。

1.1 流行特征

多数呼吸道病毒具有季节性流行特征。研究显示，4~12 月份中，约 52% 的病毒性肺炎由流感病毒引起，夏季高发，符合当地流感病毒的季节性流行特征。临床医生了解各种病毒性肺炎的季节性分布特征有助于判断病毒性肺炎的存在可能性^[75]。

1.2 临床特征

据文献报道，病毒性肺炎肌痛多见，胸痛少见。我国学者研究显示病毒性肺炎的最常见症状有高热、乏力、咽痛、呼吸困难、鼻部症状等，其发生率略高于病毒检测阴性的肺炎患者，胸痛少见，但咳脓痰亦多见，病毒性肺炎患者与病毒检测阴性肺炎患者不能通过临床症状特征鉴别^[75]。

1.3 疾病严重程度

研究显示，病毒性肺炎患者，CURB-65 评分为中高危及有并发症的比例（20.8%，66.7%），均有高于病毒检测阴性患者的趋势（13.9%，49.5%），但差异无统计学意义（ $P=0.177$ 和 0.063 ）^[75]。

1.4 实验室检查

白细胞总数及中性粒细胞分类和绝对数：白细胞总数、中性粒细胞分类和绝对数升高提示细菌感染，但并非均为细菌感染。

CRP 是一种急性时相反应蛋白，半衰期为 19 h，由细菌等病原体刺激巨噬细胞产生白细胞介素 6 等炎性分子，这些炎性分子刺激肝脏细胞合成 CRP。在正常情况下，CRP 以微量形式存在于健康人血清中，当病原体感染引发炎症反应或组织发生损伤后，其浓度迅速上升，一般于 4~6 h 即可升高，36~50 h 达高峰，细菌感染 CRP 可达 40~200 mg/L，而病毒性感染 CRP 大都在 10~40 mg/L，因此，可将 CRP 作为鉴别细菌或病毒感染的指标^[75]。根据大规

模临床验证，可采用 CRP 40 mg/L 作为细菌感染的界值，但也有人认为或 CRP > 20 mg/L 可考虑为细菌感染。若定为 CRP > 20 mg/L，敏感性提高，但特异性降低^[76]。

PCT 是一种由 116 个氨基酸组成的、无激素活性的降钙素（calcitonin, CT）的前肽物。PCT 可作为全身性细菌感染的生物标记物，在非细菌感染时不升高，在局部细菌感染时也不升高^[77]。

2 临床诊断

急诊 CAP 临床表现是诊断的第一步。CAP 的临床症状变化较大，可轻可重，取决于病原体和宿主的状态。常见症状为咳嗽、咳痰或原有的呼吸道症状加重，并出现脓性痰或血痰，伴或不伴胸痛。病变范围大者可有呼吸困难、呼吸窘迫，大多数患者有发热。早期肺部体征无明显异常，重症患者可有呼吸频率增快，鼻翼煽动、发绀等。出现肺实变时有典型的体征，如叩诊浊音、语颤增强和支气管呼吸音等，也可闻及湿啰音。并发胸腔积液者，患侧胸部叩诊浊音，语颤减弱，呼吸音减弱^[78]。特殊患者肺炎听诊的阳性体征：如呼吸音改变等并不明显。同时这些患者的肺炎相关实验室检查可能为正常或以其他异常，如以电解质紊乱、氮质血症等为主，肺炎的表现被掩盖而常常造成漏诊或误诊^[64]。

既往健康的患者一般具有较典型的临床症状，但仍需要进行影像学检查和进一步病情评估。

对于特殊急诊 CAP 患者，尤其是老年患者或存在合并症或免疫缺陷等的患者。临床表现不典型，常常以纳差、消瘦、腹泻、意识障碍等来就诊，或以其他系统疾病，如心力衰竭、高/低血糖、肾上腺皮质危象等的临床表现为主^[64]。免疫功能低下的患者，如接受实体器官、骨髓、干细胞移植的患者、化疗或长期免疫抑制剂治疗或 HIV 感染的患者等，其导致 CAP 的病原体和临床特征与一般人群也存在极大的差异。对于此部分患者应掌握患者既往病史和患者基础状况，结合后续诊断综合判断。

虽然单靠临床体征评价无法建立确诊或排除标准，但可作为提示。对于可疑患者，尤其是老年、有合并症、免疫功能低下的患者，应常规进行胸部影像学检查，并行进一步检查。

3 影像学诊断

胸部影像学是急诊诊断 CAP 最重要的诊断方法。美国胸科学会建议，通过胸部 X 线或其他影像技术确定患者出现肺内浸润阴影或符合感染表现的病灶是诊断肺炎必不可少的条件，在 CAP 诊断中占有核心地位^[8]。2009 年，英国胸科协会（British Thoracic Society, BTS）发布的成人 CAP 诊治指南推荐影像学检查应用于以下情况：①对疑似 CAP，后续需接受治疗的 CAP 患者，需要进行影像学检查；②诊断为疑似 CAP，胸部影像学检查有利于对急性病变的鉴别

诊断和管理;③可能存在潜在病理变化风险的疾病,如肺部肿瘤^[80]。

一般情况,当胸部 X 线提示肺部存在渗出或浸润病灶的典型临床表现时,即使没有微生物检查数据,也可建立诊断依据。大部分肺部浸润灶在出现症状 12 h 内就能被胸部 X 线检出,因此,新发的肺部浸润灶对 CAP 的诊断具有重要意义。对于临床高度怀疑肺部感染而胸部 X 线正常者,可以选择 CT 扫描。胸部 CT 检查较胸部 X 线更为敏感^[64,66,81]。

肺部影像学渗出的严重程度在某些特殊情况下与 CAP 病情的严重程度不完全一致,例如粒细胞缺乏的患者肺部影像学的渗出可以不明显,但是病情却非常严重。

但值得注意的是,对于有基础疾病的住院患者,肺部影像学表现可能受到胸腔积液、肺膨胀不全、肺水肿、出血、梗死、特发性间质性疾病 ARDS 等类似征象或伴发征象的干扰,因此,结合病史对于确诊十分重要。

4 病原学诊断

对于需要住院的 CAP 患者(急诊病房或观察室等),尤其是 EICU 患者,病原学检测结果意义重大。一般而言,病原学证据及病原体的药敏结果是抗感染治疗成功的关键。以下为国内外指南对病原学诊断的推荐:

4.1 轻、中度 CAP 患者的病原学检测方法推荐

对此类患者进行病原学检查需要考虑两个影响因素:①检查结果可能改变目前的治疗方案;②所做的检查有很大几率获得阳性结果。初始经验性治疗无效时需进行病原学检查^[70-71]。

4.2 重症 CAP 患者的病原学检测方法推荐

对于重症 CAP 患者,在抗生素使用前,推荐进行痰培养、血培养、胸腔积液培养、肺炎链球菌和军团菌的尿抗原检测,以及肺炎支原体、肺炎衣原体、呼吸道病毒的多重 PCR 检测^[65,82]。对于气管插管患者,需要将气管内吸出物留取做病原学检查^[64]。

4.3 不同基础状况 CAP 患者的病原学检测方法推荐

住院患者应同时进行常规血培养和呼吸道标本的病原学检查。凡合并胸腔积液并能够进行穿刺者,均应进行诊断性胸腔穿刺,抽取胸腔积液进行常规、生化及病原学检查^[70-71]。不同基础状况 CAP 住院患者推荐进行的病原学检查方案,见表 2。

4.4 急诊在有条件情况下,CAP 患者可考虑侵袭性诊断技术

侵袭性诊断技术仅适用于以下情况之一:①经验性治疗无效或病情仍然进展者,特别是已经更换抗菌药物 1 次以上仍无效时;②怀疑特殊病原体感染,而采用常规方法获得的呼吸道标本无法明确致病原时;③免疫抑制宿主罹患 CAP 经抗菌药物治疗无效时;④需要与非感染性肺部浸润性病变鉴别诊断者^[70]。

4.5 不同病原学检测方案的适用人群

不同基础状况的 CAP 患者,其病原体有所不同,而不同病原体选择不同的培养方案,其培养结果可能会有所差异。表 2 为 BTS 的 CAP 诊治指南推荐的不同病原学检测方案适用的 CAP 患者特点^[80]。

表 2 不同基础状况的 CAP 患者的病原学检查方案

指征	血培养	痰培养	军团菌尿		其他
			抗原检测	尿抗原检测	
EICU 患者	√	√	√	√	√ ^a
门诊抗菌治疗无效		√	√	√	√
空洞性阴影	√	√			√ ^b
白细胞减少	√				
酗酒	√	√	√	√	
慢性严重肝脏疾病	√				√
严重阻塞性/结构性肺疾病			√		
解剖性或功能性无肺	√				√
近期旅行(2 周内)				√	√
军团菌尿抗原检测阳性		√ ^c	无需		
肺炎链球菌尿抗原检测阳性	√	√		无需	
胸腔积液	√	√	√	√ ^d	√

注:^a如果插管则气管内吸引,可能支气管镜下或非支气管镜下支气管肺泡灌洗;^b真菌和结核杆菌培养;^c军团菌的特殊培养基;^d胸穿和胸腔积液培养

5 实验室诊断

2009 年 BTS 的 CAP 诊治指南推荐:对于收入住院的 CAP 患者,实验室检查包括:①C-反应蛋白作为辅助诊断手段和一项基线特征;②氧饱和度和必要的动脉血气分析用于需要紧急氧疗成年患者;③尿素氮和电解质检查评估患者病情的严重程度;④全血计数或肝功能检查^[80]。因此,除特殊情况外,我国成人 CAP 诊治指南和急诊 CAP 专家诊治共识仍推荐实验室检查:血白细胞 $> 10 \times 10^9 L^{-1}$ 或 $< 4 \times 10^9 L^{-1}$,少数患者白细胞可在正常范围,伴或不伴细胞核左移、淋巴细胞和血小板的减少^[69-70]。总之,对于急诊医生而言,规范化诊断 CAP 不仅需要熟悉患者的临床表现,同时需要掌握急诊 CAP 临床诊断流程和诊断标准,包括对不同严重程度的患者进行病情判定的标准及内容等,保证在最短时间内,全面诊断患者病情,以便做出恰当的治疗方案。

不同病原学检测方案适用的 CAP 患者见表 3。

表 3 不同病原学检测方案适用的 CAP 患者

血培养
●如果患者明确诊断为非重症肺炎且无合并疾病，血培养可以省略
●对于所有中、重度 CAP 患者推荐行血培养，适宜在抗生素治疗开始前
痰培养
●对于中度 CAP 并咯脓性痰既往没有接受抗生素治疗的 CAP 患者，痰标本应该送培养和敏感度检查。样本须迅速送至实验室
●对于重症 CAP 患者或没有改善的患者，应行痰培养或其他下呼吸道标本培养
●军团菌尿抗原阳性的患者应该尽可能行痰液军团菌培养，以便为流行病学提供菌株类型数据并与推测环境来源的菌株类型进行比较
革兰氏染色痰涂片
●高危或存在并发症的 CAP 患者需行革兰氏染色痰涂片检查，或许可以快速提供可能的病原体提示。不必要对所有患者常规行革兰氏染色，但它有助于解释实验室细菌培养结果
●既往已接受抗菌治疗的患者标本对诊断鲜有帮助
●实验室应严格按照当地实验标准行革兰氏染色痰涂片检查，并对报告进行合理解读
肺炎支原体的检测
●呼吸道样本例如痰液的 PCR 检查应作为支原体肺炎的重要诊断方法
●临床和流行病背景怀疑支原体肺炎，患者缺乏痰液或下呼吸道样本的情况下，可行咽喉拭子肺炎支原体 PCR 检测
●可行其他检测手段，如血清补体结合实验，但对检测结果的解读需谨慎
肺炎衣原体的检测
●重症 CAP 患者或高度怀疑鹦鹉热患者，应行侵入性呼吸道标本衣原体抗原和/或 PCR 检测
●补体结合试验是常规诊断呼吸道衣原体感染最合适、最具实用民生的血清学检测方法

治疗篇

随着人口老龄化的加剧、免疫损害宿主的增加、病原体的变迁，尤其是病原体耐药率的快速增长和新型有效抗菌药物的研发减缓，急诊 CAP 的治疗面临众多新挑战。急诊 CAP 患者病情特点和基础状况等存在诸多差异，因此，需要急诊医师在治疗 CAP 过程中，针对每个患者给予个体化的综合治疗，这一点在重症感染的治疗中尤为重要。

一、急诊 CAP 规范治疗的原则

急诊 CAP 规范治疗的原则是指在了解患者基础条件及感染常见病原体的基础上，选择相应的抗感染治疗，重症患者同时进行免疫支持治疗或器官功能支持治疗。首先，不同基础状况患者对抗感染药物的治疗反应不同，对于急诊流水留观 CAP 患者，患者免疫功能通常未受到严重损

害，因此，可针对常见病原体进行抗菌治疗；对于重症 CAP (EICU 住院患者)，由于重症感染可能会导致 SIRS，进而可能引起机体产生 CARS，导致免疫紊乱，因此，除常规抗菌治疗方案外，需要对患者进行相应的免疫支持治疗；对于危重症 CAP 患者而言，患者可能会存在相关的器官功能障碍，因此，同时需考虑使用器官功能支持治疗。其次，应及时留取病原体培养标本，以便后期对抗菌药物进行调整。最后，在明确诊断 CAP 的过程中，尽早经验性使用抗菌药物会明显改善患者预后，使患者受益^[83]。

1 早期识别重症 CAP

重症 CAP 是一种严重、病死率高的感染性疾病，起源于肺部，可快速进展、进而出现呼吸衰竭，同时其并发的全身炎症反应综合征、多脏器功能衰竭等可严重威胁患者的生命。因此，早期识别重症 CAP 对于及时治疗、改善预后至关重要。重症 CAP 的诊断标准见诊断篇。

2 把握最佳治疗时机

对于急诊医生而言，仅仅正确认识重症 CAP 的严重程度还远不足，急诊医生治疗重症 CAP 有苛刻的时间限定。及时治疗可避免患者从局部感染最终走向 MODS，甚至死亡。因此，要强调在器官功能衰竭/损伤前“抢先治疗”，努力降低器官功能不全的可能性和程度^[84]。因此，把握最佳治疗时机，制定合理抗感染治疗方案，是急诊治疗 CAP 的核心内容。

关于急诊治疗社区呼吸道感染的抗菌治疗时间：及时地给予患者正确的起始治疗十分重要，延迟治疗可造成多种危害（病死率增加、住院日延长和总花费显著增高等）。一般推荐尽早给予抗菌治疗，且重症 CAP 患者需在 1 h 内进行抗菌治疗^[85]。如我国成人《社区获得性肺炎诊断和治疗指南》指出：对于危及生命的重症肺炎，建议早期采用广谱强效的抗菌药物治疗，待病情稳定后可根据病原学进行针对性治疗，或降阶梯治疗^[86]。抗生素治疗要尽早开始，首剂抗菌药物治疗争取在诊断 CAP 后 4 h 内使用^[86]。再如“挽救严重脓毒症运动”中特别强调，一旦正确诊断严重感染（包括重症 CAP），应当在 1 h 内选用广谱而强有力的抗生素治疗方案，依据药动学/药效学 (PK/PD) 原理，正确使用抗菌药物^[87]。

但近年来随着细菌耐药问题的日益严峻，过度强调起始时间使医生在明确诊断之前匆忙使用抗菌药物，会造成过度使用，加重耐药发生并使患者承担相应的药物不良反应的风险。因此，对 CAP 不再界定具体的用药时间窗，强调基于诊断和病情，尽早给予抗菌药物^[87]。

3 建立整体治疗观念

重症 CAP 治疗时应遵循“整体、平衡、个体化”原则。所谓整体治疗是指根据抗感染治疗的三要素“人-菌-

药”制定抗感染治疗方案。

患者是一个整体，抗菌治疗不是唯一的治疗方案，患者免疫状况、营养情况、咳痰和引流是否通畅等对于整体治疗均十分重要。另外，不同患者间的个体差异很大，临床医生应该对每一个患者做出最适宜的个体化决策和病情分层，优先处理重症，充分考虑患者自身因素及抗菌药物的自身特点，遵循指南，依据药动学/药效学（PK/PD）原理，正确使用药物（包括足够的剂量、给药次数及静脉滴注持续时间等），优化整体的治疗方案。

4 根据病情严重程度，选择合适的治疗场所

临床常用 PSI、CURB-65 和 CURB 等评分标准对患者病情严重程度进行评估，除上述之外，还要注意初始治疗无反应肺炎患者在正确治疗情况下对治疗的应答情况^[88-89]。

二、急诊 CAP 的整体治疗方案

CAP 整体治疗方案是良好预后的重要保证。临床治疗过程中一方面强调对病原体的控制或清除，另一方面也需注意调节患者的免疫状态，器官功能支持，营养支持等^[90]。

我国《急诊成人社区获得性肺炎诊治专家共识》针对不同患者给予明确用药建议，目前常用的抗菌药物包括：β-内酰胺类、大环内酯类、呼吸喹诺酮类^[87]。

严重感染时，机体处于一种复杂的免疫紊乱和失衡状态。相应的免疫治疗也不应只强调一个方面，而在于重建严重感染患者的免疫平衡稳态。因此，免疫调节主要在于上调或下调患者免疫水平，恢复患者机体免疫功能的平衡：（1）下调患者免疫水平：主要是针对过度炎症介质反应，给予糖皮质激素等治疗。（2）上调患者免疫水平：针对免疫功能低下或缺陷的患者早期给予免疫球蛋白（欧洲已有相应的浓缩免疫球蛋白制剂）、胸腺肽、全血及新鲜血浆等，通过改善机体免疫状态促进重症肺炎对治疗的反应。

同时，器官功能支持治疗亦很重要，包括机械通气、营养和液体支持以及血液净化治疗。正确认识病理生理实质，有针对性地对因和综合调节、支持治疗可以明显提高患者的治疗成功率^[90]。

1 急诊流水留观 CAP 患者的抗感染治疗方案

1.1 急诊患者，既往有/无基础疾病推荐的抗菌治疗方案

（1）既往健康，无基础疾病的推荐治疗方案包括：青霉素类，如青霉素、阿莫西林 1.0 g，3 次/d、阿莫西林/克拉维酸 625 mg，3 次/d 等；大环内酯类，如阿奇霉素：首次给予 500 mg，随后 250 mg/d，持续 5 d；克拉霉素：500 mg，2 次/d；第一代或第二代头孢菌素类，如头孢拉定或头孢克洛 500 mg，3 次/d、头孢呋辛或头孢丙烯 500 mg，2

次/d 等；呼吸喹诺酮类，如莫西沙星 400 mg，1 次/d、左氧氟沙星 500 mg，1 次/d 连续使用 7~14 d 或 750 mg，1 次/d 连续使用 5 d。

（2）对有基础疾病或近 3 个月内使用过抗菌药物患者：
β-内酰胺类（青霉素类或头孢菌素类）联合大环内酯类，如：（大剂量阿莫西林/克拉维酸，头孢地尼 100 mg，3 次/d，头孢泊肟酯 100 mg，3 次/d，头孢丙烯 500 mg，2 次/d）联合阿奇霉素等；呼吸喹诺酮类单药药物治疗：如莫西沙星、左氧氟沙星等^[87]。初始治疗后 48~72 h 对病情和诊断进行评价。凡症状明显改善，不一定考虑痰病原学检查结果如何，仍可维持原有治疗。症状显著改善后，胃肠外给药者可改用同类或抗菌谱相近、或对致病原敏感的制剂口服给药，采用序贯治疗^[86]。

1.2 住院非 EICU 患者推荐的抗菌治疗方案

青霉素类/β-内酰胺酶抑制剂（如大剂量阿莫西林/克拉维酸，氨苄西林/舒巴坦 1.5~3 g 静注，1 次/6 h 等）或头孢菌素类（如注射头孢曲松 1~2 g 静注 1 次/24 h，头孢噻肟。严重感染患者：2~3 g 静注，1 次/（6~8 h 等）联合大环内酯类（如阿奇霉素、克拉霉素等）；呼吸喹诺酮类（如莫西沙星、左氧氟沙星等）^[87]。

2 重症 CAP 的整体诊治方案（EICU 患者）

2.1 重症 CAP 的抗感染方案

目前对于重症肺炎推荐降阶梯抗感染治疗策略，初始采用广谱药物经验性治疗，一旦获得可靠的病原学培养结果，即换用有针对性的窄谱抗感染药物。重症肺炎获得病原学证据较困难，且目前我国缺乏大规模的流行病学研究，缺少重症肺炎病原谱的确切资料，抗感染药物的选择缺少依据，经验性抗感染治疗更为重要，应根据患者基础疾病、住院时间、已使用的抗感染药物等因素进行个体化治疗。

美国感染病学会和美国胸科学会成立联合委员会（Infectious Diseases Society of America/American Thoracic Society, IDSA/ATS）发布的《成人 CAP 诊治指南》中根据患者有无铜绿假单胞菌感染危险因素对重症 CAP 推荐不同治疗方案^[89]：

（1）对于无铜绿假单胞菌感染危险因素的患者：可选用 β-内酰胺类药物（如头孢噻肟，头孢曲松或氨苄西林/舒巴坦）联合阿奇霉素或上述 β-内酰胺类药物联合氟喹诺酮类药物（对青霉素过敏患者，推荐呼吸喹诺酮类药物和氨曲南）。

（2）有铜绿假单胞菌感染危险因素的患者目前常用推荐方案为：可选用具有抗假单胞菌活性的 β-内酰胺类药物（哌拉西林/他唑巴坦、头孢吡肟、亚胺培南或美罗培南）联合环丙沙星或左氧氟沙星（500 mg）或上述 β-内酰胺类药物联合氨基糖苷类和阿奇霉素或上述 β-内酰胺类药物联合氨基糖苷类和抗肺炎链球菌氟喹诺酮类（对青霉素过敏患者，用氨曲南可替代上述 β-内酰胺类药物）。铜绿假单

胞菌感染危险因素主要包括：结构性肺病（如支气管扩张、肺囊性纤维化及弥漫性细支气管炎等）、长期气管切开和（或）机械通气及肺炎发病前使用抗生素、皮质激素治疗、营养不良、长期住院、粒细胞缺乏发热合并肺部浸润影等^[87]。

（3）对于军团菌感染患者，IDSA/ATS 指南推荐首选氟喹诺酮类或阿奇霉素，备选药物为多西环素^[89]。

目前，重症 CAP 的最佳治疗疗程尚未明确，一般疗程是 7~10 d，若是军团菌或铜绿假单胞菌感染，时间可延长至 10~21 d。另外某些因素也可影响疗程长短，如初始治疗失败、基础疾病、菌血症、肺外疾病、宿主反应等。目前一些数据表明，可根据临床表现相应缩短静脉治疗时间^[91]。一项包括 302 例重症 CAP 患者的随机试验表明：当患者临床稳定时可早期改为口服用药，也可达到标准的 7 d 静脉用药效果^[92]。

2.2 重症 CAP 的免疫调节治疗方案

重症 CAP 的患者免疫功能异常可以分为两种类型：一类是过度炎症反应，另一类是免疫功能抑制。重症 CAP 产生的全身炎症反应及进而导致的 MODS 是机体防御机制的过度激活而引起自身破坏的结果，而不是细菌、毒素等直接损伤的结果^[93]。因此，对重症 CAP 的治疗不应局限在目前的控制感染和支持治疗方面。免疫调节主要治疗免疫过度或免疫缺陷，调节机体免疫平衡状态。

（1）免疫支持治疗方案：若患者发生严重感染并存在免疫抑制时，可采用相关的免疫支持治疗，可使用干扰素-γ（INF-γ），胸腺肽-α1，粒细胞巨噬细胞集落刺激因子（GM-CSF）等治疗免疫抑制等情况。IFN-γ 是在炎性刺激下细胞毒性 T 细胞和辅助 T 细胞分泌的细胞因子。IFN-γ 的分泌可以通过两条途径促进巨噬细胞的作用。第一条途径是促使细胞生产更多的吞噬蛋白。第二条途径是通过上调组织相容性抗原受体的表达来提高抗原呈递性。使用 IFN-γ 可以增强肺泡吞噬细胞的免疫作用，对 CAP 有显著效果。胸腺肽-α1 是免疫刺激胸腺组织自然产生的 28 个氨基酸组成的多肽，通过结合 Toll 样受体促进 T 细胞的成熟及发挥作用。研究者发现经过胸腺肽-α1 治疗，患者单核细胞 HLA-DR 表达增高。此外，胸腺肽-α1 治疗脓毒血症的机制尚不明确。GM-CSF 由白细胞分泌，主要是用来促进干细胞分化为粒细胞和巨噬细胞——体内重要炎性反应。研究表明，在体外 GM-CSF 可以改善单核细胞人类白细胞抗原 - DR (HLA-DR) 的表达，故被用于辅助治疗。HLA-DR 是衡量免疫细胞活性的标志物。在脓毒症免疫抑制阶段，HLA-DR 表达降低。脓毒症患者 HLA-DR 表达降低就意味着二次感染的风险增高及生存率的降低。在这种情况下，增强吞噬功能及抗原呈递可以更有效的清除感染并改善预后。然而，目前用免疫调节剂来改善重症 CAP 患者的预后仍存在一定争议，需更多设计严谨的大规模临床试验来评价上述药物的有效性、安全性及适应证^[94]。

（2）抑制过度免疫反应：临床主要通过应用糖皮质激素治疗严重感染及感染性休克。在重症肺炎中，激素不像在感染性休克中使用那么广泛。目前，临床应用糖皮质激素一直存在争议。近年的研究显示：大剂量、短疗程糖皮质激素冲击治疗并不能改善感染性休克的预后，而低剂量使用激素能够减少肺炎的严重反应和改善疾病进展^[95~96]。但另一方面，糖皮质激素也能抑制机体的炎症防御机制，在感染未受到控制的情况下，可能导致感染加重。同时大剂量使用激素还可引发消化道出血、继发性真菌感染等严重并发症。相关研究证实，糖皮质激素可明显降低行机械通气治疗的肺炎患者的 TNF-α、IL-1、IL-6 及 CRP 水平^[97]。严重脓毒症患者接受糖皮质激素辅助治疗在呼吸生理、免疫及血流动力学方面获益显著，死亡风险明显下降^[98]。

临工作中要注意区分重症 CAP 患者不同的免疫状态，对于产生过度炎症反应的患者（例如全身炎症反应综合征表现显著者）应早期应用适量的糖皮质激素。但是对于免疫功能缺陷的患者，应禁止或慎用糖皮质激素。对于老年人、有原发性肾上腺皮质功能缺陷的患者应使用小剂量激素，避免使用大剂量激素。目前，仅针对全身感染或合并感染性休克的患者推荐小剂量激素治疗（氢化可的松不超过 300 mg/d），一般疗程 5~7 d；当患者能够停用血管活性药物时即可停用皮质激素^[87]。

2.3 重症 CAP 的器官功能支持治疗方案

2.3.1 呼吸支持治疗 重症 CAP 患者常发生呼吸衰竭，其特征为严重的低氧血症，往往需要进行呼吸支持。呼吸支持治疗可有效纠正缺氧和酸中毒。通常低氧血症或呼吸困难患者，可使用无创通气，即使是痰液较多的患者，也可以间断使用无创通气。

（1）常规机械通气：在 EICU 治疗的重症 CAP 患者，如伴有严重的呼吸衰竭，则应进行气管插管和指令通气治疗。临幊上常用的通气模式为同步间歇指令通气（SIMV）或辅助/控制通气（A/C）模式，给予恰当的呼吸频率。根据低氧血症的严重程度和肺顺应性的情况来选择呼气末正压 PEEP。对于有创机械通气的患者适当的镇静止痛和肌松治疗会缩短患者的病程，有助于改善预后。但是要注意合适的剂量和时间，因为过度的镇静和肌松会导致撤机困难^[87,106]。

（2）无创通气：对于中等程度低氧血症的 CAP 患者，可应用面/鼻罩进行无创机械通气（non-invasive positive pressure ventilation, NPPV），模式有持续气道正压（continuous positive airway pressure, CPAP）、双水平正压气道（biphasic positive airway pressure, BiPAP）以纠正低氧血症，其优点是可避免气管插管并减少机械通气的并发症。CPAP 或 BiPAP 可复张塌陷和通气不佳的肺泡，因而能减少肺内分流和改善通气灌注不均。如患者发生呼吸肌群疲劳，面罩通气可为患者提供压力支持通气，使患者的潮气

量增加，并增加肺泡内压力以纠正低氧血症。然而 NPPV 的治疗价值尚存在争论。NPPV 治疗肺炎导致的低氧血症的失败率较高，应用需综合考虑患者的临床状况和疾病的进展等问题，权衡 NPPV 治疗的利弊。对于合适的患者，可以在 EICU 中密切监护下实施 NPPV 治疗。虽然应用 NPPV 在 1 h 后急性呼吸窘迫综合征患者的氧合功能明显改善，但并未降低气管插管率、住院病死率和住 EICU 时间等。目前推荐符合以下条件者可试行治疗：(1) 患者清醒合作，病情相对稳定；(2) 无痰或痰液清除能力好；(3) 无多器官功能衰竭；(4) 简明急性生理学评分 (SAPS II) ≤34；(5) NPPV 治疗 1~2 h 后 $\text{PaO}_2/\text{FiO}_2 > 175 \text{ mmHg}$ ($1 \text{ mmHg} = 0.133 \text{ kPa}$)；(6) 基础疾病容易控制和可逆（如手术后，创伤等）。特别注意，NPPV 只是一种呼吸支持治疗，而不是病因治疗。开始治疗有改善并不代表最终治疗的有效。并且 NPPV 有可能增加患者的痰液粘稠度不利于排痰。需要密切监测病情变化，一旦病情恶化并达到气管插管的指标则转为有创通气，避免延误气管插管^[100]。

(3) 体位变换，改善通气状况：重症肺炎患者中，有时需要特殊的机械通气治疗，尤其当患者出现广泛的单侧肺脏受累时。肺叶实变的患者常可发生严重的低氧血症，多见于肺炎链球菌所致的 CAP。这些肺炎患者中，由于肺血管严重低氧性收缩的消除，血管灌注到通气不佳或无通气的肺泡，产生明显的分流，往往加重低氧血症。对于这类单侧肺炎的患者，如要改善氧合，那么患者的体位尤为重要。通常可将患侧的肺部位置朝上，通过调整患者在床上的位置，使重力作用增加健侧肺叶的血流灌注，从而达到通气和灌注的最佳比例，改善氧合作用。而对于单侧肺炎所产生的严重低氧血症，如果应用常规机械通气，有时可造成动态过度充气、肺血管阻力增加、纵隔移位、胸腔内压增加和心脏压塞症状，现能使用一项新的通气治疗技术来治疗单侧肺炎所产生的严重低氧血症，即分侧肺通气。分侧肺通气时，用一个双腔气管代替常规气管插管，这可对每一侧肺分别进行机械通气治疗，通常应用两台呼吸机对两侧肺作独立的机械通气。两肺通气时一般同步进行，有时也可非同步。对每侧肺通气时，通气机的设置可按最佳氧合来选择。病变肺部通常顺应性较差，需要较高的 PEEP 以复原微小的肺不张和改善肺顺应性。而未受累侧的肺脏可常规机械通气，以防止肺过度扩张^[99,101]。

2.3.2 连续性肾脏替代治疗 (continuous renal replacement therapy, CRRT) 重症肺炎合并休克或 MODS 的患者体内大量代谢产物堆积，中性粒细胞、白细胞介素、肿瘤坏死因子、黏附分子等细胞因子过度表达。为保持内环境平衡，不仅需要行血液净化，还应彻底纠正代谢紊乱及清除炎症介质。重症感染患者早期 CRRT 治疗既可以稳定机体内环境，保证液体平衡；亦可在血液净化实施过程中吸附一定的炎性介质，控制病情进展。然而，CRRT 在 EICU 非肾脏疾病中的应用仍有争议。其并非是间歇性血液透析 (inter-

mittent hemodialysis, IHD) 的一种单纯简单的改良，对于危重患者的治疗需要平衡渐进性治疗。同时，CRRT 治疗也不应局限于某个阶段，对于具备 SIRS、ARDS、MODS、严重感染等疾病，应力求早期治疗，通过调控炎症反应阻断其发展，能有效干预 SIRS，可能是防治 MODS 的关键。

目前，急性透析质量指导组认为，对于重症急性肾功能衰竭 (acute renal failure, ARF) 患者传统透析指征未被纠正，应继续 CRRT。同时，有学者认为，对于急性肾功能衰竭 ARF 合并 MODS 患者，当炎症反应下调，对机械通气及肠外营养的需求降低，肾清除溶质功能已恢复或部分恢复，机体自我调节容量平衡应停止 CRRT。

总之，对于危重症患者，CRRT 与机械通气和营养支持同样重要，为基本的干预治疗工具。CRRT 早期大剂量能维持稳定调整内环境，调整免疫细胞、内皮细胞功能障碍，重建集体免疫内稳态，摆脱病理状态对某些内环境的干扰，为机体的恢复创造条件。同时，在保证重要脏器功能的同时，积极争取治疗原发病的时间，从而可大大提高危重症患者的救治成功率^[102]。

2.3.3 重症 CAP 的营养支持治疗 重症感染患者处于高分解代谢状态，合理的营养支持是机体恢复的物质基础，可提高机体免疫力、纠正电解质紊乱。加强全身支持治疗，尽可能经口摄食，鼻饲饮食，只有完全无法进食的患者，才考虑全胃肠道外营养 (total parenteral nutrition, TPN)，并尽可能缩短 TPN 时间，减轻脏器损伤，为进一步治疗争取时机^[103]。

早期应用肠道营养及特殊营养底物谷氨酰胺，可预防肠道功能衰竭，改善肝、肾功能，降低 EICU 危重患者的病死率，这可能与其增加内脏血流、减少肠源性内毒素的转移以及炎症调节因子的释放有关。对高分解代谢患者，宜在内环境稳态进入平衡后进行营养支持治疗，大多数患者在伤后或发病后 24~48 h 内进行此项治疗。与高热量 TPN 相比，低热量 TPN 能减轻肺功能损害，改善氮平衡，以及减少尿中 3-甲基组氨酸的排出。因此，现代临床营养支持已经超越了以往提供能量、恢复“正氮平衡”的范畴，通过代谢调理和免疫功能调节，使营养支持治疗从结构支持向功能支持发展，发挥着“药理学营养”的重要作用，是现代危重病治疗的重要组成部分。重症患者常伴随应激性高血糖，且血糖水平随病情及治疗变化而波动。应激性高血糖可增加患者的病死率，而强化胰岛素治疗可通过防治高血糖的毒性作用，改善机体能量代谢和高凝状态，降低感染的发生，促进疾病的恢复^[104]。

2.3.4 体外膜氧合 (extracorporeal membrane oxygenation, ECMO) 重症 CAP 可导致各系统的严重并发症，例如 ARDS、严重心功能不全、感染性休克等，在综合治疗仍然无法使病情得到缓解的情况下，可以考虑在适合的患者实施 ECMO。

(1) ECMO 适应证：潜在可逆性的严重急性呼吸衰竭

或心脏衰竭^[105-106]。

①各种原因引起的严重心源性休克，如心脏术后、心肌梗死、心肌病、心肌炎、心搏骤停、心脏移植术后等；②各种原因引起的严重急性呼吸衰竭，如严重 ARDS、哮喘持续状态、肺移植后原发移植物衰竭、弥漫性肺泡出血、肺动脉高压危象、肺栓塞、严重支气管胸膜瘘等；③各种原因引起的严重循环衰竭，如感染中毒性休克、冻伤、大面积重度烧伤、药物中毒、CO 中毒、溺水、严重外伤等。

(2) 禁忌证：如果患者具有出血风险或凝血功能障碍、不可逆的心脏或呼吸衰竭、不能进行心室辅助装置植入，则不推荐行 ECMO^[105,107-108]。

①有应用肝素的禁忌或相对禁忌，如严重凝血功能障碍、合并有近期颅内出血、对肝素过敏、具有肝素诱导的血小板减少症患者及无法行抗凝治疗的任何疾病的患者；②对于呼吸衰竭的患者，高压通气超过 7 d（气道平台压 > 30 cmH₂O）；高氧浓度（FiO₂ > 0.8）使用超过 7 d；血管通道限制即置管限制；限制 ECMO 好处的任何情况或者器官功能障碍，比如危重的、不可逆脑损伤或者不可治疗的癌症转移；③对于心脏衰竭的患者，不可进行心室辅助设备植入或心脏移植手术禁忌患者；④另外，对于高龄、肥胖（体质量 > 1 kg/cm² 或 BMI > 45 kg/cm²）、神经功能障碍的患者，ECMO 所提供的氧供尚不能满足这类患者的需求。

(3) 行 ECMO 的临床指征^[105,107-108]。

①ARDS：危重低氧血症 [高水平呼吸末正压 (PEEP = 15 ~ 20 cmH₂O) 持续至少 6 h 条件下，氧合指数 PaO₂/FiO₂ < 80，并且呼吸衰竭具有逆转的潜在可能性；通气频率 > 35 次/min 时 pH 值 < 7.15 且平台压 > 35 ~ 45 cm H₂O；年龄 < 65 岁；机械通气时间 < 7 d；无抗凝禁忌；②重症肺炎所致严重呼吸衰竭可参考上述标准；③支气管哮喘：对于平台 < 7.1，或血流动力学难以维持者，若无 ECMO 禁忌，可积极行 ECMO 或 AV-ECMO；④肺栓塞：对于伴有严重血流动力学障碍而又不宜常规溶栓者，或需要手术迅速解除梗阻者，行 VA-ECMO 以迅速降低右心负荷，稳定血流动力学，并改善氧合；⑤大气道阻塞：由于新生物或异物所致大气道阻塞常需要气管切开或气管镜介入治疗，以 ECMO 支持可以保证上述操作安全进行；⑥慢性阻塞性肺疾病：AVECMO 可使大部分需要有创通气的重症慢阻肺患者避免插管，并维持较好的通气与氧合；⑦另外，肺移植、心脏骤停、难治性心源性休克及心脏外科手术后未能脱离心肺转流术患者可行 ECMO。

2.3.5 内分泌功能支持 重症 CAP 患者存在一定程度的内分泌功能异常，应根据临床评估患者是否存在内分泌功能异常，给予针对性治疗。

3 特殊患者抗感染的治疗方案

3.1 老年 CAP 患者治疗方案

经验性抗菌治疗在老年 CAP 治疗中占有重要地位。由

于老年 CAP 具有特殊性，如基础疾病多、易造成全身损害（如肾损伤）、常伴有吸入因素等，因此，应给予及时、正确的经验性抗生素治疗。

非典型病原体和肺炎链球菌在我国老年 CAP 患者中占有重要地位^[109]，肺炎链球菌为伴合并症老年 CAP 患者中最常见病原体，混合感染和非典型病原体不容忽视，伴合并症老年 CAP 患者推荐使用氟喹诺酮类（莫西沙星、左氧氟沙星、吉米沙星）、阿莫西林联合大环内酯类或阿莫西林/克拉维酸联合大环内酯类^[110-111]；疑有吸入危险因素时应考虑覆盖厌氧菌，可以选择莫西沙星等对厌氧菌有效的呼吸喹诺酮类药物，也可选择氨苄西林/舒巴坦钠、阿莫西林/克拉维酸等有抗厌氧菌作用的药物，或联合应用甲硝唑、克林霉素等^[86,112]；老年人肾功能处于临界水平，肺部感染易引发肾功能不全，应用抗菌药物时，应注意保护肝肾，尽量避免使用肝肾毒性大或主要经肾脏排泄的药物，使用主要经肾排泄的药物时，应酌情减量^[113]。临床医师应对患者的免疫状况、基础疾病及临床表现等进行全面评估，抗生素选择应确保广谱覆盖 CAP 可能病原体，如肺炎链球菌、非典型病原体等。此外，还应兼顾当地流行病学及耐药现状，选择更有效的药物，以保证覆盖耐药肺炎链球菌

基于上述原因，在选择抗菌药物时建议根据老年患者的基础状态、治疗场所、可能的病原体等选择氟喹诺酮类、β-内酰胺类或联合用药方案^[114]。

3.2 儿童 CAP 患者治疗方案

2011 年由儿科感染病学会 (The Pediatric Infectious Diseases Society, PIDS) 和美国感染病学会 (IDSA) 联合制订了首个《婴儿及大于 3 个月儿童的社区获得性肺炎处理指南》。该指南包括以下几方面的内容：医疗保健单位的处理决定，儿科 CAP 的诊断测试、抗感染治疗，儿科 CAP 的辅助手术及非抗感染治疗，对治疗无反应儿童的处理，出院标准、预防等。指南中同时对门诊及住院儿童 CAP 患者给予抗感染推荐^[115]。

3.3 妊娠期和哺乳期 CAP 患者的治疗方案

某些药物可通过胎盘屏障对胎儿产生直接的不良影响，也可通过影响妊娠过程，如引起子宫收缩致流产，抗微生物药物对妊娠的影响主要是前者。药物对妊娠的不同时期可产生不同的影响，都可能对胎儿产生不良影响。因此，如需加强抗菌效果，可联合用药，不建议增加单药剂量。急诊医师治疗妊娠期患者时，务必了解欲处方药物的使用分级，权衡利弊，医患双方充分沟通之后，参考妇产科专科医生建议，必要时请会诊协助。

很多药物可透过血乳屏障进入乳汁，间接影响乳儿的健康。因此，凡是新生儿和婴儿禁用的药物，乳母使用都会影响到乳儿，而新生儿和婴儿可使用的药物，乳母使用对其影响较小。不同药物通过血乳屏障的能力差别很大，因此，对乳儿的影响也不尽相同。原则上，即使乳母可正常使用、对乳儿影响很小的药物，在用药期间也应尽可能

暂停哺乳。无论乳汁中药物浓度如何，均存在对乳儿潜在的影响，并可能出现不良反应。因此，哺乳期患者应用任何抗菌药物时，均应暂停哺乳，并做到让患者充分知情可能给乳儿带来的影响^[116]。

美国食品及药品管理局根据药物对胎儿的致畸情况，将药物对胎儿的危害等级分为 A、B、C、D、X 5 个级别。A 级：药物对孕妇安全，对胚胎、胎儿无危害；B 级：对孕妇比较安全，对胎儿基本无危害；C 级：药物仅在动物实验研究时证明对胎儿致畸或可杀死胚胎。未在人类研究证实，孕妇用药需权衡利弊，确认利大于弊时方能应用；D 级：药物对胎儿危害有确切证据，除非孕妇用药后有绝对效果，否则不考虑应用；X 级：药物可使胎儿异常，在妊娠期间禁止使用。在妊娠 3 个月，以不用 C、D、X 级药物为好。至今尚无 A 类抗菌药物，妊娠和哺乳期推荐使用 B 类抗菌药物，慎用 C 类药物，不用 D 类和 X 类药物^[117]。

3.4 免疫缺陷患者的治疗方案

恶性实体肿瘤或血液病、器官移植术后、长期应用免疫抑制剂或激素、获得性免疫缺陷综合征等四项基础疾病或相关因素的患者均应属于免疫抑制宿主肺炎。现就人类免疫缺陷病毒感染患者的诊治方案进行简要概括：通常人类免疫缺陷病毒感染患者易感染常见的病原体有肺炎链球菌和流感嗜血杆菌，一般起病急，常出现高热、胸痛、咳嗽。肺部 X 线可见广泛性浸润，或典型的局灶性、单叶或多叶性肺实变。常规抗菌治疗效果不错，但易复发。

4 并发症的处理方案

4.1 呼吸衰竭

当呼吸功能损伤到气体交换不能维持正常的动脉血气水平，动脉血氧分压（PaO₂）降低和（或）动脉血二氧化碳分压（PaCO₂）增高并超越正常范围时，即有呼吸衰竭存在。通常血气诊断标准是在海平面、静息状态及呼吸空气的情况下，PaO₂ < 60 mmHg (6.7 kPa) 和（或）PaCO₂ > 45 mmHg (6 kPa)^[118]。早期临床症状可表现为呼吸困难，因呼吸衰竭而造成的缺氧、发绀是其典型表现，急性缺氧时可出现精神错乱等症状。CAP 并发呼吸衰竭的治疗视不同病情及严重程度而定，从常规氧疗到特殊的机械通气均可选择。在严重低氧血症难以纠正的患者调整体位可以作为改善氧合的重要辅助措施加以采用^[100]。

4.2 胸腔

肺部感染直接向胸腔蔓延可导致渗出液积聚在胸膜腔，即形成胸膜炎或脓胸。许多肺炎患者可并发不同程度的胸腔积液，合并胸腔积液患者病死率更高。CAP 是引起脓胸的主要原因之一，CAP 经抗生素治疗 3 d 未见好转或好转后再次加重，且出现胸膜性胸痛，X 线胸片显示胸腔积液时要考虑脓胸的可能。

所有的脓胸患者均需要接受抗生素治疗，主要为静脉给药。应根据患者临床表现、流行病学特点、病原体涂片

结果及药物对胸膜腔的穿透率等进行选择，随后观察疗效并及时调整用药和剂量。单纯性肺炎旁积液经抗生素治疗，积液一般可以吸收，必要时可行胸腔穿刺抽液，并进行积液常规、生化和病原学等检查。对于复杂性肺炎旁积液和脓胸患者，应该尽早行胸腔闭式引流，排尽脓液，促使肺早日扩张。若引流不畅，应注意寻找原因，观察导管腔是否受压、扭曲、脓栓堵塞等。若经上述治疗仍难以引流或存在多处分房积脓难以引流时，则应及时行外科手术治疗。此外，加强全身营养支持治疗，给予高能量、高蛋白、富含维生素的饮食等同样必不可少^[87]。

4.3 心力衰竭

严重感染和缺氧可导致肺动脉高压，心脏后负荷加重，心肌受毒素影响，心肌收缩力减弱；同时，肺炎可引起神经体液因素改变，可并发心功能不全。若患者出现呼吸困难、口唇和四肢末梢发绀、心率加快、呼吸急促、肝脏增大、下肢浮肿等，应考虑急性心功能不全。当出现急性心力衰竭时，应立即纠正缺氧：将患者床头缓慢抬高，使患者呈最舒适的半卧位或端坐位；将氧流量增加到 6~8 mL/min，可使用 25%~35% 浓度乙醇湿化吸氧 30 min，以促使肺部水肿的消退。严重缺氧不改善用面罩正压给氧，吸入氧浓度为 40%~60%；并使用强心剂、血管活性药物与利尿剂等药物治疗；严格控制输液速度及剂量，应用洋地黄时静脉推注速度应减慢，每次推注时间 ≥ 5 min；及时纠正电解质平衡紊乱^[87,119]。

4.4 缺氧性脑病

治疗缺氧性脑病时仍以纠正缺氧为主，可辅以营养脑细胞、促醒的药物；待病情允许时可积极行高压氧疗^[87]。

4.5 急性肾衰竭

若血肌酐绝对值每日平均增加 44.2 μmol/L 或 88.4 μmol/L；或在 24~72 h 内血肌酐值相对增加 25%~100%，即可诊断为急性肾衰竭。对于 CAP 合并急性肾衰竭患者，应尽早使用抗生素。根据病原体培养和药物敏感试验选用对肾无毒性或毒性低的药物，并按肌酐清除率调整用药剂量。同时应补充体液，维持体液平衡，补充营养以维持机体的营养状况，但需尽可能地减少钠、钾、氯的摄入量。不能口服的患者需静脉营养补充必需氨基酸及葡萄糖^[120]。

4.6 感染性休克

CAP 患者若经过最初的液体复苏后仍然存在持续低血压，并随之出现组织低灌注或器官功能障碍，应考虑感染性休克的诊断。尽可能在抗生素应用之前留取痰标本和血培养标本，以进行病原学检查^[87,95]。

治疗时采用液体复苏、血管活性药物、血液制品等。对于疑有容量血不足的患者采用液体疗法，持续补液直到血流动力学得到改善。但对于急性肺炎的患者，快速、大量补液会加重肺脏液体负荷，引发肺水肿，恶化低氧血症，因此，在临床实际工作中必须权衡利弊，严密监测。对于没有组织低灌注的 ARDS 患者，建议采用限制性补液策略。

应尽早应用抗菌药物治疗。对休克患者，依血压调整升压药的用量，给患者保暖措施，积极治疗引起休克的原因。做好患者的各种生活护理，对重症患者预防压疮的发生^[87,95]。

5 并发症的预防

通过清除积痰、密切观察生命体征变化等措施可减少 CAP 并发症的出现。此外，CAP 是上述并发症的原发疾病，因此，从长远角度来讲，预防 CAP 的发生意义更加深远。

CAP 患者均有不同程度的通气及换气功能障碍，维持呼吸道通畅至关重要。清除积痰是保持呼吸道通畅的重要环节，首先应嘱其采取最有利于呼吸道通畅的体位，鼓励用力咳嗽排痰，若痰液不易咳出，可用平喘药通过氧气雾化吸入。对于重症 CAP 患者，其病情变化常较迅速，应密切观察生命体征变化，尤其是呼吸的变化，防止呼吸衰竭的出现。对于合并各种基础疾病的患者，也应密切监测相关指标，防止病情的加重。当 CAP 患者合并有肾脏疾病时，用药过程需观察尿量的变化，合并有肝功能障碍的患者，观察其食欲、大便性状及其他胃肠道症状。老年 CAP 患者维持机体内环境平衡的能力差，容易发生电解质平衡失调，及时纠正电解质紊乱，有利于心力衰竭的控制^[118]。

6 传染性肺炎的筛查

要注意筛查《传染病防治法》管理的传染性肺炎，例如，甲型 H1N1 流感、甲型 H7N9 流感、传染性非典型肺炎、中东呼吸综合征等。临幊上注意鉴别，能够排除传染性肺炎的患者，按照本指南进行诊治；不能排除传染性肺炎的患者，则按《传染病防治法》的要求进行诊治。

在传染性肺炎流行期，具有疫区接触史、临床特点符合传染性肺炎的患者要重点进行传染性肺炎的筛查。

三、急诊 CAP 疗效评价

急诊 CAP 患者初始经验性治疗 48~72 h 后应对患者治疗反应进行评估。评价内容包括患者临床症状、一般情况、生化指标（包括反应感染严重程度的生物标志物）、病原学及患者对治疗的耐受性，必要时应结合肺部影像学变化。综合上述因素，可根据患者对初始治疗的反应确定为治疗有效或治疗失败，并进一步预估合适的疗程。

经初始治疗后，症状明显改善者可不参考病原学检查结果，继续原有治疗。对达到临床稳定且能接受口服药物治疗的患者，改用同类或抗菌谱相近、致病菌敏感的口服制剂序贯治疗。对于达到临床稳定、能接受口服且无意识障碍的患者，在序贯治疗当天可予以出院。

此外，CAP 患者选择初始抗生素治疗方案时，需全面考虑可能导致治疗失败的风险因素，包括患者的年龄、疾病严重程度、居住状况、合并症、患者的免疫功能状态以

及当地病原体的耐药模式等^[121]。对于初始治疗失败的患者，应再次详细询问病史，评估患者情况，明确是否存在导致病程延长的宿主因素及病原体因素。对于临床没有恶化的患者，监测肺部影像学改变，常规开展非侵人性病原学检查以除外感染持续存在、出现耐药菌及新的院内交叉感染的可能，根据痰培养结果审慎调整药物。对于病情进展恶化的患者，除常规监测痰培养及肺部影像学改变外，尚需进行支气管镜检。重新评估时尚需考虑是否有非感染性因素^[87]。

生物标记物在急诊 CAP 疗效评价中应用开始逐渐增加，如 CRP 可逐渐应用于临幊疗效评价：CRP 在临幊上具有检测快速、便捷，不受年龄、性别等因素的影响，且较体温和白细胞计数变化更早且敏感。2009 年英国胸科协会指南中明确提出：入院时 $\text{CRP} < 100 \text{ mg/L}$ 的患者 30 d 病死率、机械通气和/或心血管支持治疗的需要率、以及复杂性肺炎的发生率均较低^[122]。但是大量其他的研究则未能证实 CRP 与预后的相关^[120]。由于 CRP 受抗生素使用的影响，需进一步寻找敏感性和特异性更高、不受抗生素影响、具有良好预测能力和疗效观察效力的生物学指标。

目前，降钙素原（PCT）被认为是临幊诊断、治疗抗生素使用和预后的一个重要工具。在预测 CAP 预后具有重要作用。如 PCT 水平与肺炎的严重程度呈正相关。低水平 PCT ($< 0.1 \text{ ng/mL}$) 提示可能是肺炎较轻、预后较好，或是病毒性肺炎、非典型病原体导致的肺炎，是不使用或停用抗生素的参考指标。监测 PCT 的变化趋势可以作为抗生素治疗效果的评估手段，PCT 持续升高或者不降是治疗无效的表现。在重症 CAP 中，PCT 水平与痰细菌培养阳性率、病情的严重程度呈正相关。初始 PCT 水平高并且在治疗过程中持续升高或不降是预后不良的标志。PCT $< 0.1 \text{ ng/mL}$ 时，可能提示基本无细菌感染的可能性，强烈建议不使用抗菌药物；PCT 为 $0.1 \sim 0.25 \text{ ng/mL}$ 时，提示细菌感染的可能性不大，不建议使用抗菌药物；PCT 为 $0.25 \sim 0.5 \text{ ng/mL}$ 时，可能存在需要治疗的细菌感染，建议使用抗菌药物；PCT $> 0.5 \text{ ng/mL}$ 时，很可能存在需要治疗的细菌感染，强烈建议使用抗菌药物。我国 PCT 指导专家共识推荐：PCT 可指导判断抗菌治疗的临幊疗效和治疗疗程。（1）抗菌治疗疗效判断：如果 PCT 在治疗开始的 72 h 内，每日较前日下降 30% 以上，认为治疗有效，可继续使用原抗菌方案；如果治疗最初几天内 PCT 水平不降，提示该治疗方案效果不佳，应结合临幊情况调整治疗方案。（2）确定抗菌治疗的疗程：抗菌治疗方案持续 1 周左右就应该考虑其有效性，延长疗程应慎重权衡。对某些疾病（如肺炎等）或成功去除感染灶后（感染导管拔除）的患者，经 3~5 d 的抗菌治疗后应用 PCT 进行评估。如果 PCT 水平较初始值下降 90% 以上，建议停止抗菌治疗^[123]。

总之，对于急诊 CAP 的治疗应建立整体治疗理念，一方面要积极控制或清除病原体感染，把握最佳治疗时机，

制定合理抗感染治疗方案；另一方面也需注意调节患者的免疫状态，采用器官功能支持和营养支持等治疗方案，全面辅助治疗。

预后篇

影响 CAP 患者预后的因素主要包括两个方面：患者本身病情严重程度、基础状况；患者治疗情况，如治疗时机、治疗药物的选择等。不同严重程度、不同基础状况的患者及重症 CAP 的患者，由于其感染的病原体和初始治疗方案的不同，都可能会影响患者的预后。同时，调查显示：呼吸频率、低血压、血肌酐、空腹血糖和多叶病变，诊断治疗、并发症等均会影响 CAP 患者的预后^[124-125]。

重症 CAP 患者出现并发症及死亡的几率明显增加，患者预后较差。若患者肺部病变为多肺炎受累，其生存率也低于单肺炎受累的患者。此外，当 CAP 合并其他疾病（包括糖尿病、心血管疾病、中枢神经系统疾病和肺部疾病等）时患者病死率也较高，达 17.4%。合并 COPD 的 CAP 患者，呼吸困难、咳嗽等临床症状加重，呼吸衰竭发生率高达 47%；而合并心血管疾病的 CAP 患者其总体心脏并发症、心力衰竭、急性冠脉综合征、急性心律失常事件的发生率分别为 17.7%，14.1%，5.3%，4.7%，EICU 入住率、机械通气率、病死率更高，临床稳定时间与住院时间更长，严重影响患者预后^[126]。

临床中，一些实验室检查指标同样可作为预后评估参数，如 C-反应蛋白、降钙素原和 D-二聚体等。

(1) CRP 作为炎症急性时相反应的一个灵敏指标，可用于评估炎症性疾病的活动度和预后情况。一项对 CAP 患者的回顾性分析显示：入院 4 d 内，CRP 减少幅度低于 50% 以上是患者的 30 d 病死率的独立危险因素 ($OR = 24.5\%$ ；95% CI 6.4~93.4)， $P < 0.01$ ，对患者住院期间的死亡事件具有较高的预测能力^[127]。

(2) PCT 是一种甲状腺细胞产生的无激素活性的糖蛋白，是降钙素的前肽物质。PCT 在发生感染后 2 h 即可升高，12~24 h 可达高峰，稳定性良好，且 PCT 水平的升高不受体内激素水平和机体免疫抑制状态的影响。当机体发生严重的细菌感染时，即使患者处于严重免疫抑制状态时，血浆中 PCT 浓度也可显著升高，其升高程度与感染的严重度呈正比，所以 PCT 除用作细菌感染的诊断标志物外，还可以评估感染患者的病情和预后^[128-129]。

(3) D-二聚体是纤溶酶水解交联纤维蛋白降解后形成的纤维蛋白特异性降解产物，为纤维蛋白降解产物中的最小片段，是体内高凝状态和纤溶亢进的分子标志物之一。目前认为凝血/纤溶系统功能障碍在炎症的发生、发展中起着重要作用，随着感染程度的不同，可伴有不同程度的凝血系统的激活。患者血浆 D-二聚体水平与 CAP 患者病情严重度密切相关。如相关研究显示：门诊患者的 D-二聚体水

平为 (337.3 ± 195.1) ng/mL，住院患者的 D-二聚体水平为 (691.0 ± 180.5) ng/mL，ICU 患者的 D-二聚体水平为 (1363.2 ± 331.5) ng/mL，而对照组的 D-二聚体水平为 (161.3 ± 38.1) ng/mL ($P < 0.01$)，提示 D-二聚体水平的升高对预测患者预后有重要意义^[129-130]。

除患者本身存在的因素外，临床治疗也同样影响患者预后。临床诊断失误、延迟治疗或错误地使用抗感染药物会影响治疗结果，增加治疗失败率和患者病死率。

总而言之，根据患者病情严重程度及实验室指标等可综合评估 CAP 患者预后情况。对预后不佳的患者，在 CAP 处理过程中，应密切关注各种机能指标，采取有效措施控制和改善患者病情，以达到改善预后的目的。

共识组成员（为共同第一作者）：于学忠 周荣斌 陈旭岩 柴艳芬 陈锋 楚英杰 褚沛 单爱军 方邦江 冯建宏 公保才旦 韩继媛 韩希望 何建 何庆 胡卫健 黄子通 解建 黎檀实 李超乾 李莉 李小刚 梁显泉 刘志 卢中秋 陆一鸣 米玉红 钱传云 宋维 田英平 王国兴 王新春 王仲 杨立山 尹文 张劲松 张新超 赵斌 赵敏 赵晓东 曾红科 朱继红 陈云霞

参 考 文 献

- [1] 中华医学会呼吸病学分会. 社区获得性肺炎诊断和治疗指南（草案）[J]. 中华结核和呼吸杂志, 1999, 22 (4): 199-201.
- [2] 中华医学会呼吸病学分会. 社区获得性肺炎诊断和治疗指南 [J]. 中华结核和呼吸杂志, 2006, 29 (10): 651-655.
- [3] Lim WS, Baudouin SV, George RC, et al. BTS guidelines for the management of community acquired pneumonia in adults: update 2009 [J]. Thorax, 2009, 64, Suppl3: III1-55.
- [4] Woodhead M, Blasi F, Ewig S, et al. Guidelines for the management of adult lower respiratory tract infections--full version [J]. Clin Microbiol Infect, 2011, 17, Suppl 6: E1-59.
- [5] Polverino E, Torres Martí A. Community-acquired pneumonia [J]. Minerva Anestesiol, 2011, 77 (2): 196-211.
- [6] 马晓春, 刘一娜. 应关注重症社区获得性肺炎抗感染以外的问题 [J]. 中华结核和呼吸杂志, 2011, 34 (11): 807-809.
- [7] Wiemken TL, Peyrani P, Ramirez JA. Global changes in the epidemiology of community-acquired pneumonia [J]. Semin Respir Crit Care Med, 2012, 33 (3): 213-219.
- [8] José RJ, Peris Selneris JN, Brown JS. Community-acquired pneumonia [J]. Curr Opin Pulm Med, 2015, 21 (3): 212-218.
- [9] Jain S, Self WH, Wunderink RG, et al. Community-Acquired Pneumonia Requiring Hospitalization among U. S. Adults [J]. N Engl J Med, 2015, 373 (5): 415-427.
- [10] Niederman MS. Community-acquired pneumonia: the U. S. perspective [J]. Semin Respir Crit Care Med, 2009, 30 (2): 179-188.
- [11] Ishida T, Tachibana H, Ito A, et al. Clinical characteristics of

- severe community-acquired pneumonia among younger patients: an analysis of 18 years at a community hospital [J]. *J Infect Chemother*, 2014, 20 (8): 471-476.
- [12] Wunderink RG, Waterer GW. Clinical practice. Community-acquired pneumonia [J]. *N Engl J Med*, 2014, 370 (6): 543-551.
- [13] 何礼贤, 陈雪华. 社区获得性肺炎病原谱构成及初始经验性抗菌药物应用的争议 [J]. 中国实用内科杂志, 2007, 27 (2): 110-113.
- [14] 贾辅忠, 李兰娟. 感染病学 [M]. 2 版城市: 江苏科学技术出版社, 2010.
- [15] Bone RC. Sir Isaac Newton, sepsis, SIRS, and CARS [J]. *Crit Care Med*, 1996, 24 (7): 1125-1128.
- [16] Bone RC. Immunologic dissonance: a continuing evolution in our understanding of the systemic inflammatory response syndrome (SIRS) and the multiple organ dysfunction syndrome (MODS) [J]. *Ann Intern Med*, 1996, 125 (8): 680-687.
- [17] 杨荣利, 刘大为. 严重感染的免疫紊乱和免疫治疗进展 [J]. 中国实用内科杂志, 2007, 27 (14): 1139-1141.
- [18] Dremesizov T, Clermont G, Kellum JA, et al. Severe sepsis in community-acquired pneumonia: when does it happen, and do systemic inflammatory response syndrome criteria help predict course [J]. *Chest*, 2006, 129 (4): 968-978.
- [19] Rangel-Frausto MS, Pittet D, Costigan M, et al. The natural history of the systemic inflammatory response syndrome (SIRS). A prospective study [J]. *JAMA*, 1995, 273 (2): 117-123.
- [20] Rello J. Demographics, guidelines, and clinical experience in severe community-acquired pneumonia [J]. *Crit Care*, 2008, 12, Suppl 6: S2.
- [21] 周秀梅, 刘珊珊, 刘雪白. 影响老年社区获得性肺炎预后的危险因素 [J]. 中国老年学杂志, 2010, 30 (6): 533-535.
- [22] Chesnutt AN. Physiology of normal pregnancy [J]. *Crit Care Clin*, 2004, 20 (4): 609-615.
- [23] Yeomans ER, Gilstrap LC 3rd. Physiologic changes in pregnancy and their impact on critical care [J]. *Crit Care Med*, 2005, 33 (10 Suppl): S256-258.
- [24] Yost NP, Bloom SL, Richey SD, et al. An appraisal of treatment guidelines for antepartum community-acquired pneumonia [J]. *Am J Obstet Gynecol*, 2000, 183 (1): 131-135.
- [25] Borte S, von D, beln U, Hammarström L. Guidelines for newborn screening of primary immunodeficiency diseases [J]. *Curr Opin Hematol*, 2013, 20 (1): 48-54.
- [26] 杨锡强. 原发性免疫缺陷病的历史、现状和展望 [J]. 中华儿科杂志, 2004, 42 (8): 561-563.
- [27] 蔡柏蔷, 李龙芸. 协和呼吸病学 [M]. 北京: 中国协和医科大学出版社, 2011.
- [28] 中国医师协会急诊医师分会. 急诊成人社区获得性肺炎诊治专家共识 (二) [J]. 中国急救医学, 2011, 31 (11): 961-967.
- [29] 中华医学会血液学分会, 中国医师协会血液科医师分会. 2012 年中国中性粒细胞缺乏伴发热患者抗菌药物临床应用指南 [J]. 中华血液学杂志, 2012, 33 (8): 693-696.
- [30] 童业荣. 急性重症肺炎伴电解质紊乱 80 例临床观察 [J]. 中华现代内科学杂志, 2006, 3 (10): 1165-1166.
- [31] 郑世霞. 2 型糖尿病患者社区获得性肺炎的临床特征分析 [J]. 检验医学与临床, 2012, 9 (15): 1885-1886.
- [32] 史淑静, 曹彬. 腺病毒 55 型是成人社区获得性肺炎的重要病因之一 [J]. 中华内科杂志, 2015, 54 (1): 59.
- [33] 刘又宁, 陈民钧, 赵铁梅, 等. 中国城市成人社区获得性肺炎 665 例病原学多中心调查 [J]. 中华结核和呼吸杂志, 2006, 29 (1): 3-8.
- [34] 陈旭岩, 于学忠, 沈洪, 等. 北京地区三级甲等综合医院急诊科成人重症社区获得性肺炎诊治现况和致病原调查 [J]. 中国急救医学, 2013, 33 (6): 511-515.
- [35] Cillo niz C, Ewig S, Polverino E, et al. Microbial aetiology of community-acquired pneumonia and its relation to severity [J]. *Thorax*, 2011, 66 (4): 340-346.
- [36] Mandell LA, Wunderink RG, Anzueto A, et al. Infectious Diseases Society of America/American Thoracic Society consensus guidelines on the management of community-acquired pneumonia in adults [J]. *Clin Infect Dis*, 2007, 44 Suppl 2: S27-72.
- [37] 中华医学会儿科学分会呼吸学组. 儿童社区获得性肺炎管理指南 (2013 修订) (上) [J]. 中华儿科杂志, 2013, 51 (10): 745-752.
- [38] Bradley JS, Byington CL, Shah SS, et al. The management of community-acquired pneumonia in infants and children older than 3 months of age: clinical practice guidelines by the Pediatric Infectious Diseases Society and the Infectious Diseases Society of America [J]. *Clin Infect Dis*, 2011, 53 (7): e25-76.
- [39] Capelastegui A, Espa a PP, Bilbao A, et al. Etiology of community-acquired pneumonia in a population-based study: Link between etiology and patients characteristics, process-of-care, clinical evolution and outcomes [J]. *BMC Infect Dis*, 2012, 12: 134.
- [40] 赵铁梅, 刘又宁. 社区获得性肺炎常见病原体构成谱的新动态 [J]. 中华结核和呼吸杂志, 2002, 25 (12): 753-755.
- [41] Herrera-Lara S, Fernández-Fabrellas E, Cervera-Juan , et al. Do seasonal changes and climate influence the etiology of community acquired pneumonia [J]. *Arch Bronconeol*, 2013, 49 (4): 140-145.
- [42] Dumke R, Schnee C, Pletz MW, et al. Mycoplasma pneumoniae and Chlamydia spp. infection in community-acquired pneumonia, Germany, 2011-2012 [J]. *Emerg Infect Dis*, 2015, 21 (3): 426-434.
- [43] 中国医师协会急诊医师分会. 急诊成人社区获得性肺炎诊治专家共识 (一) [J]. 中国急救医学, 2011, 31 (10): 865-871.
- [44] Jones RN, Sader HS, Mendes RE, et al. Update on antimicrobial susceptibility trends among *Streptococcus pneumoniae* in the United States: report of ceftazidime activity from the SENTRY Antimicrobial Surveillance Program (1998-2011) [J]. *Diagn*

- Microbiol Infect Dis, 2013, 75 (1): 107-109.
- [45] Riedel S, Beekmann SE, Heilmann KP, et al. Antimicrobial use in Europe and antimicrobial resistance in *Streptococcus pneumoniae* [J]. Eur J Clin Microbiol Infect Dis, 2007, 26 (7): 485-490.
- [46] Kim SH, Song JH, Chung DR, et al. Changing trends in antimicrobial resistance and serotypes of *Streptococcus pneumoniae* isolates in Asian countries: an Asian Network for Surveillance of Resistant Pathogens (ANSORP) study [J]. Antimicrob Agents Chemother, 2012, 56 (3): 1418-1426.
- [47] 郑波, 吕媛, 王珊, 等. 2010 年度卫生部全国细菌耐药监测报告: 革兰阳性菌耐药监测 [J]. 中华医院感染学杂志, 2011, 21 (24): 5128-5132.
- [48] 王进, 肖永红. Mohnarin2008 年度报告: 链球菌、嗜血菌及黏膜炎莫拉菌耐药性监测 [J]. 中国抗生素杂志, 2010, 35 (7): 543-547.
- [49] 李耘, 吕媛, 薛峰, 等. 卫生部全国细菌耐药监测网 (Mohnarin) 2011-2012 年革兰阳性菌耐药监测报告 [J]. 中国临床药理学杂志, 2014, 30 (3): 251-259.
- [50] 郑波, 吕媛. Mohnarin2009 年度报告: 革兰阳性菌耐药监测 [J]. 中国临床药理学杂志, 2011, 27 (5): 335-338.
- [51] 赵春江, 张菲菲, 王占伟, 等. 2012 年中国成人社区获得性呼吸道感染主要致病菌耐药性的多中心研究 [J]. 中华结核和呼吸杂志, 2015, 28 (1): 18-22.
- [52] 胡付品, 朱德妹, 汪复, 等. 2013 年中国 CHINET 细菌耐药性监测 [J]. 中国感染与化疗杂志, 2014, 14 (5): 365-374.
- [53] Zhao F, Liu G, Wu J, et al. Surveillance of macrolide-resistant *Mycoplasma pneumoniae* in Beijing, China, from 2008 to 2012 [J]. Antimicrob Agents Chemother, 2013, 57 (3): 1521-1523.
- [54] 尹玉东, 曹彬, 王辉, 等. 北京地区成人社区获得性肺炎患者中肺炎支原体耐药情况的多中心调查 [J]. 中华结核和呼吸杂志, 2013, 36 (12): 954-958.
- [55] Cao B, Zhao CJ, Yin YD, et al. High prevalence of macrolide resistance in *Mycoplasma pneumoniae* isolates from adult and adolescent patients with respiratory tract infection in China [J]. Clin Infect Dis, 2010, 51 (2): 189-94.
- [56] 余素飞, 厉世笑, 傅鹰, 等. 肺炎链球菌对大环内酯类的耐药机制研究 [J]. 中华医院感染学杂志, 2012, 22 (6): 1118-1121.
- [57] 曾雪峰, 雷秉钧, 吕晓菊, 等. 肺炎链球菌对抗菌药物的耐药性调查及对大环内酯类抗生素耐药机制研究 [J]. 中国抗感染化治疗杂志, 2004, 4 (3): 150-153.
- [58] Song JH. Advances in pneumococcal antibiotic resistance [J]. Expert Rev Respir Med, 2013, 7 (5): 491-498.
- [59] 王辉, 任健康, 王明贵. 临床微生物学检验 [M]. 北京: 人民卫生出版社, 2015.
- [60] Zhang G, Wang C, Sui Z, et al. Insights into the evolutionary trajectories of quinolone resistance in *Streptococcus pneumoniae* [J]. J Antimicrob Chemother, 2015, 70 (9): 2499-2506.
- [61] Burkhardt O, Welte T. 10 years' experience with the pneumococcal quinolone moxi-oxacin [J]. Expert Rev Anti Infect Ther, 2009, 7 (6): 645-668.
- [62] 辛德莉, 韩旭, 廉祖煌, 等. 肺炎支原体对大环内酯类抗生素耐药性及耐药机制研究 [J]. 中华检验医学杂志, 2008, 31 (5): 543-546.
- [63] Zavascki AP, Carvalhaes CG, Picciani RC, et al. Multidrug-resistant *Pseudomonas aeruginosa* and *Acinetobacter baumannii*: resistance mechanisms and implications for therapy [J]. Expert Rev Anti Infect Ther, 2010, 8 (1): 71-93.
- [64] 陆一鸣, 陈影. 急诊社区获得性肺炎患者的快速诊断 [J]. 中国急救医学, 2012, 32 (2): 128-129.
- [65] Musher DM, Thorner AR. Community-acquired pneumonia [J]. N Engl J Med, 2014, 371 (17): 1619-1628.
- [66] Claessens YE, Debray MP, Tubach F, et al. Early Chest CT-Scan to Assist Diagnosis and Guide Treatment Decision for Suspected Community-Acquired Pneumonia [J]. Am J Respir Crit Care Med, 2015, 192 (8): 974-982.
- [67] Vincent JL, Moreno R, Takala J, et al. The SOFA (Sepsis-related Organ Failure Assessment) score to describe organ dysfunction/failure. On behalf of the Working Group on Sepsis-Related Problems of the European Society of Intensive Care Medicine [J]. Intensive Care Med, 1996, 22 (7): 707-710.
- [68] McIntosh KA, Maxwell DJ, Pulver LK, et al. A quality improvement initiative to improve adherence to national guidelines for empiric management of community-acquired pneumonia in emergency departments [J]. Int J Qual Health Care, 2011, 23 (2): 142-150.
- [69] 中国医师协会急诊医师分会. 急诊成人社区获得性肺炎诊治专家共识 [J]. 中国急救医学, 2011, 31 (10): 865-871.
- [70] 中华医学会呼吸病学分会. 社区获得性肺炎诊断和治疗指南 [J]. 中华结核和呼吸杂志, 2006, 29 (10): 651-655.
- [71] Mandell LA, Wunderink RG, Anzueto A, et al. Infectious Diseases Society of America/American Thoracic Society consensus guidelines on the management of community-acquired pneumonia in adults [J]. Clin Infect Dis, 2007, 44 Suppl 2: S27-72.
- [72] 刘安雷, 郭树彬. 重症肺炎的急诊治疗策略 [J]. 临床误诊误治, 2013, 26 (5): 3-5.
- [73] Rello J. Demographics, guidelines, and clinical experience in severe community-acquired pneumonia [J]. Crit Care, 2008, 12 Suppl 6: S2.
- [74] Marshall JC, Cook DJ, Christou NV, et al. Multiple organ dysfunction score a reliable descriptor of a complex clinical outcome [J]. Crit Care Med, 1995, 23 (10): 1638-1652.
- [75] 占扬清, 陈荣昌, 叶枫, 等. 成人社区获得性肺炎的病毒病原学及临床特征分析 [A]. 中华医学会第七届全国下呼吸道感染学术大会暨第一届多学科抗感染治疗学术研讨会议论文汇编 [C]. 2011.

- [76] Aguiar FJ, Ferreira-Júnior M, Sales MM, et al. C-reactive protein: clinical applications and proposals for a rational use [J]. Rev Assoc Med Bras, 2013, 59 (1): 85-92.
- [77] 赵顺英. 病毒与细菌感染引起小儿急性发热的鉴别 [J]. 中国小儿急救医学, 2009, 16 (1): 4-6.
- [78] 降钙素原急诊临床应用专家共识组. 降钙素原 (PCT) 急诊临床应用的专家共识 [J]. 中华急诊医学杂志, 2012, 21 (9): 944-951.
- [79] 杨艳丽, 滑炎卿. 社区获得性肺炎的临床和影像学表现 [J]. 中国医学计算机成像杂志, 2010, 16 (5): 379-383.
- [80] Lim WS, Baudouin SV, George RC, et al. BTS guidelines for the management of community acquired pneumonia in adults: update 2009 [J]. Thorax, 2009, 64 Suppl 3: III1-55.
- [81] 刘士远, 谢丽璇. 影像学在肺部感染诊断中的地位 [J]. 中国医学计算机成像杂志, 2010, 16 (5): 361-367.
- [82] Wunderink RG, Waterer GW. Clinical practice. Community-acquired pneumonia [J]. N Engl J Med, 2014, 370 (6): 543-551.
- [83] Musher DM, Thorner AR. Community-acquired pneumonia [J]. N Engl J Med, 2014, 370 (17): 1619-1628.
- [84] 陈旭岩. 急诊医师面临的挑战和对策: 初始正确抗感染治疗 [J]. 国际呼吸杂志, 2007, 27 (1): 75-76.
- [85] Woodhead M, Blasi F, Ewig S, et al. Guidelines for the management of adult lower respiratory tract infections--full version [J]. Clin Microbiol Infect, 2011, 17 Suppl 6: E1-59.
- [86] 中华医学会呼吸病学分会. 社区获得性肺炎诊断和治疗指南 [J]. 中华结核和呼吸杂志, 2006, 29 (10): 651-655.
- [87] 中国医师协会急诊医师分会. 急诊成人社区获得性肺炎诊治专家共识 [J]. 中国急救医学杂志, 2011, 31 (10): 865-871.
- [88] Fine MJ, Auble TE, Yealy DM, et al. A prediction rule to identify low-risk patients with community-acquired pneumonia [J]. N Engl J Med, 1997, 336 (4): 243-250.
- [89] Mandell LA, Wunderink RG, Anzueto A, et al. Infectious Diseases Society of America/ American Thoracic Society consensus guidelines on the management of community-acquired pneumonia in adults [J]. Clin Infect Dis, 2007, 44 Suppl 2: S27-72.
- [90] 马晓春, 刘一娜. 应关注重症社区获得性肺炎抗感染以为的问题 [J]. 中华结核和呼吸志, 2011, 34 (11): 807-809.
- [91] 谭锦文, 刘朝晖. 重症社区获得性肺炎研究进展 [J]. 国际呼吸杂志, 2008, 28 (20): 1252-1255.
- [92] Oosterheert JJ, Bonten MJ, Schneider MM, et al. Effectiveness of early switch from intravenous to oral antibiotics in severe community acquired pneumonia: multicentre randomised trial [J]. BMJ, 2006, 333 (7580): 1193.
- [93] 蒋晓莉. 儿童重症肺炎临床诊治分析 80 例 [J]. 中国社区医师 (医学专业), 2012, 14 (28): 138.
- [94] Morton B, Pennington SH, Gordon SB. Immunomodulatory adjuvant therapy in severe community-acquired pneumonia [J]. Expert Rev Respir Med, 2014, 8 (5): 587-596.
- [95] Dellinger RP, Levy MM, Rhodes A, et al. Surviving Sepsis Campaign: international guidelines for management of severe sepsis and septic shock, 2012 [J]. Intensive Care Med, 2013, 39 (2): 165-228.
- [96] Liapikou A, Rosales-Mayor E, Torres A. The management of severe community acquired pneumonia in the intensive care unit [J]. Expert Rev Respir Med, 2014, 8 (3): 293-303.
- [97] Montón C, Ewig S, Torres A, et al. Role of glucocorticoids on inflammatory response in nonimmunosuppressed patients with pneumonia: a pilot study [J]. Eur Respir J, 1999, 14 (1): 218-220.
- [98] 刘安雷, 郭树彬. 重症肺炎的急诊治疗策略 [J]. 临床误诊误治, 2013, 26 (5): 3-5.
- [99] 刘又宁. 呼吸内科学 [M]. 北京: 人民军医出版社, 2015.
- [100] 中华医学会呼吸病学分会呼吸生理与重症监护学组, 等. 无创正压通气临床应用专家共识 [J]. 中华结核和呼吸杂志, 2009, 32 (2): 86-98.
- [101] 李素娟, 王俊英. 变更体位护理在机械通气患者中的应用 [J]. 中国实用医药, 2008, 13 (13): 172-173.
- [102] 季大玺, 龚德华. 连续性肾脏替代治疗在危重病中的应用 [J]. 中华肾脏病杂志, 2007, 23 (8): 486-488.
- [103] 梁颖, 习昕, 刘双. 成人重症社区获得性肺炎的诊治进展 [J]. 中国全科医学, 2008, 11 (6A): 1005-1013.
- [104] 石松普. 多器官功能衰竭救治进展 [J]. 中华急诊医学杂志, 2014, 23 (8): 844-846.
- [105] Haft J, Bartlett R. Extracorporeal membrane oxygenation (ECMO) in adults. [J/OL] http://www.uptodate.com/contents/extracorporeal-membrane-oxygenationecmo-in-adults?source=search_result&search_ecmo&selectedTitle=1~111. 2011 Nov 21.
- [106] 侯晓彤, 杨峰, 童朝晖, 等. 中国开展成人体外膜肺氧合项目建议书 [J]. 中华危重病急救医学, 2014, 26 (11): 769-772.
- [107] 中华医学会呼吸病学分会危重症医学学组. 体外膜氧合治疗成人重症呼吸衰竭临床操作推荐意见 [J]. 中华结核和呼吸杂志, 2014, 37 (8): 572-578.
- [108] Brodie D, Bacchetta M. Extracorporeal Membrane Oxygenation for ARDS in Adults [J]. N Engl J Med, 2011, 365 (20): 1905-1914.
- [109] Tao LL, Hu BJ, He LX, et al. Etiology and antimicrobial resistance of community-acquired pneumonia in adult patients in China [J]. Chin Med J (Engl), 2012, 125 (17): 2967-2972.
- [110] Cillóniz C, Polverino E, Ewig S, et al. Impact of age and comorbidity on cause and outcome in community-acquired pneumonia [J]. CHEST, 2013, 144 (3): 999 - 1007.
- [111] Fung HB, Monteagudo-Chu MO. Community-acquired pneumonia in the elderly [J]. Am J Geriatr Pharmacother, 2010, 8 (1): 47-62.
- [112] DiBardino DM, Wunderink RG. Aspiration pneumonia: a review of modern trends [J]. J Crit Care, 2015, 30 (1): 40-48.
- [113] Tachi T, Teramachi H, Asano S. Impact of levo. oxacin dose

- adjustments by dispensing pharmacists on adverse reactions and costs in the treatment of elderly patients [J]. *Pharmazie*, 2013, 68: 977-982.
- [114] González-Castillo J, Martín-Sánchez FJ, Llinares P, et al. Guidelines for the management of community-acquired pneumonia in the elderly patient [J]. *Rev Esp Quimioter*, 2014, 27 (1): 69-86.
- [115] Bradley JS, Byington CL, Shah SS, et al. The management of community-acquired pneumonia in infants and children older than 3 months of age: clinical practice guidelines by the pediatric infectious diseases society and the infectious diseases society of america [J]. *Clin Infect Dis*, 2011, 171 (7): 708-738.
- [116] 张力, 刘兴会. 抗菌药物在妊娠及哺乳期的合理应用 [J]. 中国实用妇科与产科杂志, 2008, 24 (6): 407-409.
- [117] 卫生部, 国家中医药管理局, 总后卫生部. 抗菌药物临床应用指导原则 [J]. 卫医发 [2004] 285 号.
- [118] 蔡柏蔷. 协和呼吸病学 [M]. 2 版. 北京: 中国协和医科大学出版社, 2011.
- [119] 林瑛. 老年社区获得性肺炎并发急性左心衰的护理 [J]. 国际医药卫生导报, 2009, 15 (12): 95-97.
- [120] 贾辅忠, 李兰娟. 感染病学 [M]. 江苏科学技术出版社. 2010.
- [121] Welte T. Managing CAP patients at risk of clinical failure [J]. *Respir Med*, 2015, 109 (2): 157-169.
- [122] Levy ML, Le Jeune I, Woodhead MA, et al. Primary care summary of the British Thoracic Society Guidelines for the management of community acquired pneumonia in adults: 2009 update. Endorsed by the Royal College of General Practitioners and the Primary Care Respiratory Society UK [J]. *Prim Care Respir J*, 2010, 19 (1): 21-27.
- [123] 降钙素原急诊临床应用专家共识组. 降钙素原 (PCT) 急诊临床应用的专家共识 [J]. 中华急诊医学杂志, 2012, 21 (9): 944-951.
- [124] 陆再英. 内科学 [M]. 7 版. 北京: 人民卫生出版社, 2008.
- [125] 钟南山. 呼吸病学 [M]. 2 版. 北京: 人民卫生出版社, 2012.
- [126] Corrales-Medina VF, Suh KN, Rose G, et al. Cardiac complications in patients with community-acquired pneumonia: a systematic review and meta-analysis of observational studies [J]. *PLoS Med*, 2011, 8 (6): e1001048.
- [127] Chalmers JD, Singanayagam A, Hill AT. C-reactive protein is an independent predictor of severity in community-acquired pneumonia [J]. *Am J Med*, 2008, 21 (3): 219-225.
- [128] 贾辅忠主编. 感染病学 [M]. 第 2 版. 江苏科学技术出版社, 2010.
- [129] Kim JH, Seo JW, Mok JH, et al. Usefulness of plasma procalcitonin to predict severity in elderly patients with community-acquired pneumonia [J]. *Tuberc Respir Dis (Seoul)*, 2013, 74 (5): 207-214.
- [130] Arslan S, Ugurlu S, Bulut G, et al. The association between plasma D-dimer levels and community-acquired pneumonia [J]. *Clinics (Sao Paulo)*, 2010, 65 (6): 593-597.

(收稿日期: 2015-11-07)

(本文编辑:何小军)

· 专家论坛 ·

卒中相关性肺炎

郭伟

脑卒中是当今世界危害人类生命健康的最主要疾病之一, 在这一患者群体中, 感染是最常见的并发症之一, 其中卒中急性期肺炎的发生率为 7%~22%, 具有基数庞大的患者群体。而且, 肺炎是卒中死亡的重要危险因素; 在美国, 卒中后发生肺炎患者每例平均多花费 14 836 美元。即卒中后肺炎的发病率高、病死率高、医疗费用支出惊人。

因此, 20 世纪 80 年代初期欧美神经科医师开始关注卒中后肺炎, 陆续开展了相关研究; 2003 年德国科隆大学附属医院 Hilker 等提出了卒中相关性肺炎 (stroke associated pneumonia, SAP) 的概念, 来表述原无肺部感染的卒中患者罹患的感染性

肺实质炎症; 根据其发生时程的不同, SAP 可分为急性 SAP (发生在卒中后 1 个月内) 和慢性 SAP (发生在卒中后 1 个月后)。笔者认为, SAP 仅仅是对卒中后肺炎的一个称谓, 并非一个新的疾病种类, 重点是强调此类肺炎的发生、发展、转归和卒中后机体的功能障碍有密切关系, 在肺炎的预防和治疗中需要特别关注患者的神经系统功能缺失, 针对性制定临床策略。

国内学者对这一问题的重视大约晚 20 年, 2007 年始国内陆续出现以卒中相关性肺炎为研究对象的文章。SAP 是个跨学科的疾病, 即患者具有神经功能损失的基础, 主要在神经科治疗, 呼吸医生通过请会诊才会接触到患者, 因此在学科专业化高度发展的今天, 很长一段时间 SAP 无法得到及时准确的诊断, 也得不到系统连续的治疗观察。特