



معاونت درمان

دبيرخانه شورای راهبردي تدوين راهنماهای سلامت

راهنمای تجویز داروی

تمویلین

تحت نظرارت فنی:

گروه استانداردسازی و تدوین راهنماهای سلامت

دفتر ارزیابی فن آوری، استانداردسازی و تعریفه سلامت

تابستان ۱۴۰۰

با همکاری:

سازمان غذا و دارو

انجمن بیماری های عفونی و گرمسیری ایران

تحت نظرارت فنی:

گروه استانداردسازی و تدوین راهنمای سلامت

دفتر ارزیابی فن آوری، استانداردسازی و تعریف سلامت

دکتر مهدی یوسفی، دکتر مریم خیری، دکتر پریا بهاروند

بسمه تعالیٰ
فرم تدوین راهنمای تجویز

اقدامات مورد نیاز قبل از تجویز دارو و توصیه ها	دوز و تواتر مصرف دارو	محل تجویز دارو	شرط تجویز		افراد صاحب صلاحیت جهت تجویز	کاربرد دارو	نام دارو
			کنترالاندیکاسیون	اندیکاسیون			
طیف اثر این دارو فقط شامل باسیل های گرم منفی هوایی که تولید ESBLs و AmpC می کنند، می باشد. (هیچ گونه اثری بر ارگانیسم های گرم مثبت، بی هوایی یا سودوموناس آنروژنوزا ندارد). لذا به طور کلی: ۱. تجویز در صورت تایید حساسیت میکروارگانیسم به تمولیین از طریق تست آنتی بیوگرام صورت گیرد. ۲- در صورت عدم بیهود طی ۷۲-۴۸ ساعت اول بعد از دریافت دارو گزینه درمانی جایگزین بررسی شود. اگر بعنوان درمان امپریک استفاده شود، باید طی ۴۸ ساعت بعد از شروع مصرف، تست آنتی بیوگرام انجام و حساسیت میکروارگانیسم به تمولیین تایید شود. در غیر اینصورت در شرایطی که خط دوم درمان باشد	<p>❖ پیلوتفیریت حاد پیچیده در بزرگسالان بعنوان خط دوم درمانی (در صورت عدم دریافت پاسخدهی کافی و یا منع مصرف آنتی بیوتیکهای خط اول):</p> <p style="text-align: center;">: hospital acquired :</p> <p>الف- اگر فاکتورهای خطر برای وجود MDR گرم منفی وجود داشته باشد و یا سابقه مصرف فلوروکینولون و یا سفالوسپورینهای نسل سوم را داشته باشد و نیز در مواردی که احتمال Sepsis وجود داشته باشد، درمان با کارباپنم های وسیع الطیف با پوشش ESBL شروع و با دریافت نتایج آزمایشگاهی تستهای کشت ادراری و آنالیز ادراری و نیز دریافت نتایج حاصل از آنتی بیوگرام در تایید حساسیت میکروارگانیزم به تمولیین، در مرحله descaling تمولیین اضافه میشود.</p> <p>ب- در صورتی که فاکتورهای خطر مبنی بر وجود MDR گرم منفی و یا خطر سپسیس وجود نداشته باشد، بعنوان خط دوم درمان پس از شروع درمان با فلوروکینولونها با دریافت نتایج آزمایشگاهی تستهای کشت ادراری و آنالیز ادراری و نیز دریافت نتایج حاصل از آنتی بیوگرام در تایید حساسیت میتوان رژیم درمانی با داروی تمولیین برای بیمار ادامه داده شود. در این حالت در صورت اطمینان از اینکه باکتری غالب مولد بیماری E.Coli باشد، میتوان تمولیین را بصورت امپریک شروع کرد.</p> <p>*در هر دو حالت دوز استاندارد ۴ گرم روزانه در دو دز منقسم به صورت وریدی و یا انفuzیون متناوب و برای مدت ۱۴ روز می باشد. در صورت نیاز و با صلاحیت پزشک معالج امکان افزایش دز تا ۶ گرم روزانه در سه دوز منقسم نیز وجود دارد.</p>	<p>بیمارستان مراکز درمان سرپایی (درمانگاهها)</p>	<p>✓ حساسیت به تمولیین یا هر نوع ماده در فرمولاسیون سابقه حساسیت به هر کدام از داروهای خانواده بتالاکتان ها، شامل پنی سپسیس با عامل انترباکتریاسه مولد ها، کارباپنم ها یا مونوباکتان ها</p>	<p>• پیلوتفیریت حاد پیچیده در اطفال و بزرگسالان عفونت های مجاری تنفسی تحتانی کدام از داروهای خانواده بتالاکتان ها، شامل پنی سپسیس با عامل انترباکتریاسه مولد ESBL و یا AMPC</p>	<ul style="list-style-type: none"> • متخصص • و قوق تخصص عفونی • فوق تخصص ریه • موقت • متخصص اورولوژی • متخصص نفرونلولوژی • متخصص • مراقبتهای ویژه • متخصص اطفال • فوق تخصص خون و سرطان 	<p>• بستری</p> <p>• بستری</p> <p>• موقت</p> <p>• تهیه محلول جهت تزریق عضلانی، وریدی و انفوزیون وریدی)</p>	<p>• بیال تمولیین (Temocillin) (ویال حاوی ۱ گرم پودر برای تزریق عضلانی، وریدی و انفوزیون وریدی)</p>

با تایید تست آنتی بیوگرام درمان با تمولسیلین شروع میشود.	<p>در موارد حساسیت به فلوروکینولونها یا احتمال مقاومت میکروبی به فلوروکینولونها، سابقه مقاومت به جنتامایسین، درمان امپریک با تمولسیلین شروع و در صورت تایید تستهای آنتی بیوگرام مبنی بر حساسیت میکرووارگانیسم به تمولسیلین درمان با دارو ادامه یابد. دز مصرفی در این حالت ۴ گرم روزانه در دو دوز منقسم به صورت عضلانی، وریدی، و یا انفوزیون متناوب می باشد.</p> <p>❖ پیلوپریوت پیچیده در افرادی که کاتتر ادراری دارند: در صورتی که پاتوژن غالب مطابق تست های آزمایشگاهی <i>E.Coli</i> بوده و حساسیت به تمولسیلین گزارش شود، در بیماران با عالیم سیستمیک عفونت ادراری پیچیده، تمولسیلین همراه با آمیکاسین بصورت امپریک شروع میشود. دز مصرفی در این حالت ۲ گرم هر ۱۲ ساعت بصورت وریدی تا ۱۴ روز می باشد.</p> <p>❖ در عفونت ادراری بیماران با کلیه پلی کیستیک: در شرایطی که پاتوژن غالب <i>E.coli</i> باشد و به لحاظ پاتولوژیکال، بیماری شدید باشد، تمولسیلین به همراه سیبروفلوكسازین بعنوان یک گزینه درمانی امپریک می تواند شروع شود. دز دارو در این حالت ۲ گرم هر ۱۲ ساعت بصورت وریدی و مدت زمان مصرف حداقل ۲۸ روز و حداقل ۴۲ می باشد.</p> <p>❖ پیلوپریوت حاد پیچیده در گودکان بالای ۲ ماه: در صورتی که پاتوژن غالب مطابق تست های آزمایشگاهی <i>E.Coli</i> بوده و حساسیت به تمولسیلین گزارش شود، دز متداول ۲۵ تا ۵۰ میلی گرم / کیلوگرم در روز هر ۱۲ ساعت و تا حداقل ۴ گرم در روز توصیه می شود.</p> <p>❖ پنومونی ناشی از <i>Klebsiella Klebsiella pneumoniae</i> و یا <i>Escherichia coli</i> و یا <i>oxytosa</i> بیوتکهای خط اول و یا عدم دریافت پاسخ درمانی موثر با آنتی بیوتیکهای خط اول و یا ضرورت تزریق وریدی آنتی بیوتیک برای مدت طولانی تر از ۷۲ ساعت:</p>				
--	--	--	--	--	--

پس از دریافت نتیجه تست آنتی بیوگرام و تایید حساسیت میکروارگانیسم به تمولیین، این آنتی بیوتیک میتواند با دز استاندارد ۴ گرم روزانه در دو دوز منقسم به صورت وریدی، و یا انفوژیون متناوب برای مدت ۵ روز در کنار سایر آنتی بیوتیکها برای بیمار تزریق گردد. در صورت نیاز و با صلاحیت پژوهش معالج امکان افزایش دز تا ۶ گرم روزانه در سه دوز منقسم نیز وجود دارد.

❖ در عفونت تحتانی ریه در سیستیک فیروزیس پیشرونده حاد، *Burkholderia cepacian complex* اگر میکروارگانیسم عامل عفونت، باشد، در صورت عدم پاسخدهی و یا منع مصرف کوتريموکسازول و یا مروپنم بعنوان خط اول درمانی، تمولیین با دز ۲ گرم هر ۱۲ ساعت بصورت وریدی توصیه میشود.

❖ در باکتریمی ناشی از انتروباکتریاسه مولد ESBL و یا AmpC در صورت منع مصرف آنتی بیوتیکهای خط اول و یا عدم دریافت پاسخ درمانی موثر با آنتی بیوتیکهای خط اول بعد از ۴۸ ساعت و یا ضرورت تزریق وریدی آنتی بیوتیک برای مدت طولانی تر از ۷۲ ساعت:

✓ پس از دریافت نتیجه تست آنتی بیوگرام و تایید حساسیت میکروارگانیسم به تمولیین، این آنتی بیوتیک میتواند با دز استاندارد ۴ گرم روزانه در دو دوز منقسم به صورت وریدی، و یا انفوژیون متناوب برای بیمار تزریق گردد. در صورت نیاز و با صلاحیت پژوهش معالج امکان افزایش دز تا ۶ گرم روزانه در سه دوز منقسم نیز وجود دارد.

• تنظیم دوز:

نارسایی کبدی: تنظیم دوز الزامی نمی باشد.

نارسایی کلیوی:

• $\text{CrCl} > 50 \text{ ml/min}$: ۱-۲ گرم هر ۱۲ ساعت

• $\text{CrCl} : 10-50 \text{ ml/min}$: ۲-۱ گرم هر ۲۴ ساعت

• $\text{CrCl} < 10 \text{ ml/min}$: ۱-۲ گرم هر ۴۸ ساعت

• همودیالیز: ۱ گرم هر ۴۸ ساعت بعد از دیالیز

• دیالیز صفاقی: ۱ گرم هر ۴۸ ساعت

• نحوه تجوییز دارو:

دوز دارو	حالهای مناسب	مقدار حلال	راه تزریق	مدت زمان تزریق
۱ گرم	(WFI)، نرمال سالین، لیدوکائین ۱ و ۰.۵ درصد	۳ میلی لیتر	عضلانی	
۱ گرم	(WFI) نرمال سالین	۱۰ میلی لیتر	وریدی	۳-۴ دقیقه
۱ گرم	(WFI)، نرمال سالین، دکستروز ۵ و ۱٪، رینگر، رینگر الکتان	ابتدا با ۱ میلی لیتر حلال مناسب حل شود و سپس با ۵۰، ۱۰۰، ۱۵۰ میلی لیتر محلول رقيق شده و انفوژیون گردد.	انفوژیون وریدی متناوب	۳۰-۴۰ دقیقه
۶ گرم	(WFI)، نرمال سالین، دکستروز ۵ و ۱٪ درصد، رینگر، رینگر لاکتان	۶ عدد ویال ۱ گرمی از دارو با ۴۸ میلی لیتر از حلال مناسب حل شده و سپس انفوژیون می گردد.	انفوژیون مداوم	۲ گرم دوز لودینگ قبل از شروع انفوژیون مداوم، سپس در مدت ۲۴ ساعت با سرعت ۲ ml/hr گرم باید تزریق گردد.

• تاریخ اعتبار این راهنما از زمان ابلاغ به مدت ۳ سال می باشد و بعد از اتمام مهلت زمانی مبایست ویرایش صورت پذیرد.