

doi: 10.13241/j.cnki.pmb.2021.07.009

• 临床研究 •

ICU 呼吸机相关性肺炎患者炎性因子水平与病原学特征
及危险因素分析*马萍萍 章左艳 唐雯琦 钱海泳 李颖川[△]

(上海交通大学附属第六人民医院重症监护室 上海 200233)

摘要 目的:研究重症监护室(ICU)呼吸机相关性肺炎(VAP)患者炎性因子水平与病原学特征及危险因素。**方法:**将从2017年1月~2019年12月,于我院ICU接受治疗的120例患者纳入研究。将其按照是否发生VAP分成VAP组48例与无VAP组72例。比较两组炎性因子水平,分析VAP患者的病原菌分布情况,分析ICU患者发生VAP的危险因素。**结果:**VAP组肿瘤坏死因子- α (TNF- α)、降钙素原(PCT)及C反应蛋白(CRP)水平均高于无VAP组(均 $P<0.05$)。48例VAP患者共分离得到病原菌76株,按照占比从高到低的顺序依次为铜绿假单胞菌、鲍氏不动杆菌、金黄色葡萄球菌、肺炎克雷伯菌、大肠埃希菌、凝血酶阴性葡萄球菌、真菌,占比分别为22.37%、18.42%、17.11%、14.47%、13.16%、7.89%、6.58%。经单因素分析发现:ICU患者发生VAP与机械通气时间、抗菌药物联用以及留置胃管有关(均 $P<0.05$),与年龄、性别无关(均 $P>0.05$)。经多因素Logistic回归分析发现:机械通气时间 ≥ 7 d、抗菌药物联用、留置胃管均是ICU患者发生VAP的危险因素($P<0.05$)。**结论:**VAP患者的炎性因子水平存在显著升高的情况,且其病原菌以铜绿假单胞菌、鲍氏不动杆菌以及金黄色葡萄球菌等为主。此外,机械通气时间、抗菌药物联用以及留置胃管均与VAP的发生关系密切,值得临床重点关注。

关键词:重症监护室;呼吸机相关性肺炎;炎性因子;病原学特征;危险因素

中图分类号:R563.1 **文献标识码:**A **文章编号:**1673-6273(2021)07-1244-04

Analysis of Levels of Inflammatory Factors, Etiological Characteristics and
Risk Factors in ICU Patients with Ventilator-associated Pneumonia*MA Ping-ping, ZHANG Zuo-yan, TANG Wen-qi, QIAN Hai-yong, LI Ying-chuan[△]

(Intensive Care Unit, The Sixth People's Hospital Affiliated to Shanghai Jiaotong University, Shanghai, 200233, China)

ABSTRACT Objective: To study the levels of inflammatory factors, etiological characteristics and risk factors in intensive care unit (ICU) patients with ventilators associated pneumonia (VAP). **Methods:** From January 2017 to December 2019, 120 patients receiving treatment in the ICU of our hospital were included in the study. The patients were divided into 48 cases in the VAP group and 72 cases in the non-VAP group according to whether or not VAP occurred. The levels of inflammatory factors in the two groups were compared, and the distribution of pathogenic bacteria in patients with VAP was analyzed. Multivariate Logistic regression was used to analyze the risk factors of VAP in ICU patients. **Results:** The levels of tumor necrosis factor- α (TNF- α), procalcitonin (PCT) and C-reactive protein (CRP) in VAP group were higher than those in non-VAP group (all $P<0.05$). A total of 76 strains of pathogenic bacteria in 48 VAP patients were *pseudomonas aeruginosa*, *acinetobacter baumannii*, *staphylococcus aureus*, *klebsiella pneumoniae*, *escherichia coli*, *thrombin negative staphylococcus* and fungi in the order of proportion from high to low, accounting for 22.37%, 18.42%, 17.11%, 14.47%, 13.16%, 7.89% and 6.58% respectively. Single factor analysis showed that the occurrence of VAP in ICU patients were related to mechanical ventilation time, combined use of antibiotics and indwelling of gastric tube (all $P<0.05$), and were not related to age and gender (all $P>0.05$). Multivariate Logistic regression analysis showed that: mechanical ventilation time ≥ 7 d, combined use of antimicrobial agents and indwelling gastric tube were all independent risk factors for VAP in ICU patients (all $OR>1$, $P<0.05$). **Conclusion:** The levels of inflammatory factors in VAP patients are significantly elevated, and the pathogenic bacteria are mainly *pseudomonas aeruginosa*, *acinetobacter baumannii* and *staphylococcus aureus*. In addition, the mechanical ventilation time, combined use of antimicrobial agents and indwelling gastric tube are closely related to the occurrence of VAP, which is worthy of clinical attention.

Key words: Intensive care unit; Ventilator-associated pneumonia; Inflammatory factors; Etiological characteristics; Risk factors

Chinese Library Classification(CLC): R563.1 **Document code:** A

Article ID: 1673-6273(2021)07-1244-04

* 基金项目:上海市卫生和计划生育委员会科研项目(20144Y0235);上海交通大学附属第六人民医院院级科学研究基金项目(院内-2151)

作者简介:马萍萍(1987-),女,硕士研究生,研究方向:重症医学,E-mail:shhmapp@163.com

[△] 通讯作者:李颖川(1972-),男,博士,主任医师,研究方向:重症医学,E-mail:jsxu125@163.com

(收稿日期:2020-09-21 接受日期:2020-10-17)

前言

呼吸机相关性肺炎(VAP)主要是指患者接受气管切开术或气管插管行有创性机械通气治疗 2d 后直至拔管 2d 内所发生的一组肺组织实质性感染性炎症^[1-3]。相关调查数据显示,重症监护室(ICU)患者发生 VAP 的几率高达 21%~27%,患者病死率高达 50%,其中因抗菌药物使用不合理或出现多重耐药的患者病死率更是高达 70%,严重威胁患者的生命健康安全^[4-6]。迄今为止,关于 VAP 的诊断并无“金标准”,临床主要是通过体温、血液白细胞计数以及 X 线检测等进行判断,但存在一定的局限性^[7-9]。因此,寻找一种可有效诊断 VAP 的方式显得尤为重要。随着近年来相关研究的不断深入,越来越多的学者发现 VAP 患者的血清炎症因子水平对患者的病情具有一定的评价作用^[10-12],加之该病的病原学特点相对特殊,病原菌的构成以及药敏情况变化较快,因此,研究 VAP 患者的炎症因子表达情况以及病原学特征具有一定的价值。此外,明确发生 VAP 的相关危险因素是目前临床上广泛关注的热点,可为 VAP 的防治提供参考依据。鉴于此,本文通过研究 VAP 患者炎症因子水平与病原学特征及危险因素,旨在为临床诊疗提供思路和数据支持,现作以下报道。

1 资料与方法

1.1 一般资料

将 2017 年 1 月~2019 年 12 月我院 ICU 接受治疗的 120 例患者纳入研究。男女人数分别为 64 例,56 例;年龄范围 37~82 岁,平均年龄(65.22±5.69)岁;机械通气时间:<7d 有 62 例,≥7d 有 58 例;抗菌药物联用 35 例,留置胃管 43 例。纳入标准:(1)所有患者均于我院 ICU 接受治疗;(2)年龄≥37 岁;(3)无临床病历资料的缺失。排除标准:(1)入 ICU 前即已存在严重感染者;(2)意识障碍或伴有精神疾病者;(3)研究过程中因各种原因退出者。将所有患者按照是否发生 VAP 分成 VAP 组

48 例与无 VAP 组 72 例。VAP 诊断标准如下^[13]:①机械通气 2d 后发生的肺炎;②胸部 X 线片检查可见新发生或进展浸润阴影或(和)炎性病变;③同时满足下列 2 项及以上条件:体温超过 38℃或低于 36℃;外周血白细胞计数超过 $10 \times 10^9/L$ 或低于 $4 \times 10^9/L$;发病后气管以及支气管内均出现脓性分泌物。其中 VAP 组男 25 例,女 23 例,年龄 37~80 岁,平均年龄(66.19±5.57)岁;无 VAP 组男 39 例,女 33 例,年龄 39~82 岁,平均年龄(64.58±5.62)岁。两组年龄、性别比较差异无统计学意义($P>0.05$),均衡可比。所有患者均在知情同意书上签字,本研究获批于医院伦理委员会。

1.2 研究方法

(1)基本资料采集:通过我院自制的患者基本资料调查表完成,主要包括以下几点:①年龄;②性别;③机械通气时间;④抗菌药物联用情况;⑤留置胃管情况。(2)炎症因子水平检测:相关指标包括肿瘤坏死因子- α (TNF- α)、降钙素原(PCT)及 C 反应蛋白(CRP),检测方式为酶联免疫吸附法,具体操作遵循试剂盒说明书完成。相关试剂盒购自南京建成生物技术有限公司。(3)病原菌检测:采用一次性无菌吸痰管通过气管插管直接采集患者支气管分泌物,随后将其置于无菌管内送检。将标本置于培养基中进行培养,随后以 VITEK-2 型全自动细菌鉴定仪(购自法国生物梅里埃公司)完成细菌的鉴定。

1.3 统计学处理

数据分析通过 SPSS 22.0 软件实现,计数资料的表示方式为%,检验方式为 χ^2 检验。计量资料的表示方式为 $(\bar{x} \pm s)$,检验方式为 t 检验。采用多因素 Logistic 回归分析 ICU 患者发生 VAP 的危险因素。以 $P<0.05$ 为差异有统计学意义。

2 结果

2.1 两组炎症因子水平对比

VAP 组 TNF- α 、PCT 及 CRP 水平均高于无 VAP 组(均 $P<0.05$),见表 1。

表 1 两组炎症因子水平对比($\bar{x} \pm s$)

Table 1 Comparison of inflammatory factors between the two groups($\bar{x} \pm s$)

Groups	n	TNF- α (ng/L)	PCT(μ g/L)	CRP(mg/L)
VAP group	48	196.22±21.94	5.21±2.08	40.12±9.15
Non-VAP group	72	102.84±11.37	2.05±0.59	9.57±2.38
t	-	30.525	12.198	27.043
P	-	0.000	0.000	0.000

2.2 VAP 患者病原菌分布情况

48 例 VAP 患者共分离得到病原菌 76 株,按照占比从高到低的顺序依次为铜绿假单胞菌、鲍氏不动杆菌、金黄色葡萄球菌、肺炎克雷伯菌、大肠埃希菌、凝血酶阴性葡萄球菌、真菌,占比分别为 22.37%、18.42%、17.11%、14.47%、13.16%、7.89%、6.58%,见表 2。

2.3 ICU 患者发生 VAP 的单因素分析

经单因素分析发现:ICU 患者发生 VAP 与机械通气时间、抗菌药物联用以及留置胃管有关(均 $P<0.05$),与患者年龄、性别无关(均 $P>0.05$),见表 3。

2.4 ICU 患者发生 VAP 的多因素 Logistic 回归分析

以 ICU 患者是否发生 VAP 为因变量,赋值如下:发生=1,未发生 0。以机械通气时间、抗菌药物联用以及留置胃管为自变量,赋值如下:机械通气时间<7d=0,机械通气时间≥7d=1;抗菌药物联用=1,无抗菌药物联用=0;留置胃管=1,无留置胃管=0。经多因素 Logistic 回归分析发现:机械通气时间≥7d、抗菌药物联用、留置胃管均是 ICU 患者发生 VAP 的危险因素($P<0.05$),见表 4。

3 讨论

表 2 VAP 患者病原菌分布情况

Table 2 Distribution of pathogenic bacteria in VAP patients

Pathogenic bacteria	n	Account(%)	
Gram negative bacteria	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	17	22.37
	<i>Acinetobacter baumannii</i>	14	18.42
	<i>Klebsiella pneumoniae</i>	11	14.47
	<i>Escherichia coli</i>	10	13.16
Gram positive bacteria	<i>Staphylococcus aureus</i>	13	17.11
	<i>Thrombin negative staphylococcus</i>	6	7.89
Fungi	5	6.58	

表 3 ICU 患者发生 VAP 的单因素分析 例(%)

Table 3 Single factor analysis of VAP in ICU patients [n(%)]

Related factors		VAP group(n=48)	Non-VAP group(n=72)	χ^2	P
Age(year)	<60	21(43.75)	30(41.67)	1.500	0.221
	≥ 60	27(56.25)	42(58.33)		
Gender	Male	25(52.08)	39(54.17)	0.167	0.683
	Female	23(47.92)	33(45.83)		
Mechanical ventilation time(d)	<7	18(37.50)	44(61.11)	6.429	0.011
	≥ 7	30(62.50)	28(38.89)		
Combined use of antimicrobial agents	Yes	31(64.58)	4(5.56)	8.167	0.004
	No	17(35.42)	68(94.44)		
Indwelling gastric tube	Yes	29(60.42)	14(19.44)	4.167	0.041
	No	19(39.58)	58(80.56)		

表 4 ICU 患者发生 VAP 的多因素 Logistic 回归分析

Table 4 Multivariate Logistic regression analysis of VAP in ICU patients

Variables	β	Wald χ^2	P	OR	95%CI
Mechanical ventilation time≥ 7 d	1.201	5.109	0.011	1.735	1.012~4.429
Combined use of antimicrobial agents	1.873	6.287	0.004	1.305	1.294~3.205
Indwelling gastric tube	2.085	8.375	0.000	1.972	1.055~6.293

随着近年来重症患者呼吸监护技术以及机械通气技术的飞速发展,提高了重症患者的康复希望,但仍有 8.0%~28.0% 的 ICU 患者会发生 VAP,进一步引发一系列并发症,从而延长了患者的住院时间以及治疗难度,影响预后^[14-16]。因此,ICU 患者的 VAP 防治显得尤为重要,亦是目前重症医学科关注的热点。迄今为止,关于 VAP 危险因素的认知尚未得到完全统一,可能和诊断标准以及纳入的考察因素不同有关,具有一定的研究价值^[17-19]。此外,近年来关于炎症因子与 VAP 的关系及其病原学特征亦开始受到广泛关注,有望为 VAP 的诊治提供理论依据。

本文结果发现:VAP 组 TNF- α 、PCT 及 CRP 水平均高于无 VAP 组,提示了上述三项指标水平可能反映 ICU 患者 VAP 发生与否。分析原因,VAP 患者存在细菌等病原微生物的入侵,继而会导致大量免疫复合物刺激机体 TNF- α 含量的增加,进一步促进白介素、PCT 以及 CRP 等炎症因子的释放。同时,

可通过激活中性粒细胞途径促进过氧化物酶以及溶酶体等成分的释放,进一步导致机体局部炎症反应^[20,21]。大量的炎症因子又会对 NK 细胞以及 T 细胞、单核细胞等产生影响,继而加重感染症状,最终对机体多器官、系统造成严重的损伤^[22-24]。此外,48 例 VAP 患者病原菌检测结果如下:铜绿假单胞菌、鲍氏不动杆菌、金黄色葡萄球菌、肺炎克雷伯菌、大肠埃希菌、凝血酶阴性葡萄球菌、真菌占比分别为 22.37%、18.42%、17.11%、14.47%、13.16%、7.89%、6.58%。毛文杰等人的研究结果表明^[25],在 VAP 患者中分离获得的 158 株病原菌,其中鲍氏不动杆菌占比为 4.43%,明显低于本研究结果,而导致两项研究结果发生差异的主要原因可能在于:患者治疗期间服用的抗菌药物类型不同。因此,在今后的临床工作中,应加强对 VAP 患者鲍氏不动杆菌感染情况的分析,选择合理的抗菌药物,以提高治疗效果。另外,经多因素 Logistic 回归分析发现:机械通气时间≥ 7d、抗菌药物联用、留置胃管均是 ICU 患者发生 VAP 的危险因

素。究其原因,随着机械通气时间的延长以及留置胃管的实施,会导致患者呼吸道纤毛运动以及防御功能出现不同程度的下降,进一步增加了细菌吸入或定植的风险,进一步诱发 VAP^[26,27]。抗菌药物的联用则会在一定程度上增加耐药菌株的产生,进一步降低抗菌药物的治疗效果,为 VAP 的发生创造了有利条件。由此可见,在临床实际工作中应针对上述危险因素制定干预措施,以达到降低 VAP 发生风险的目的。

综上所述,VAP 患者的炎性因子异常升高,其病原菌主要以铜绿假单胞菌、鲍氏不动杆菌以及金黄色葡萄球菌等为主。机械通气时间 ≥ 7 d 以及留置胃管使用、抗菌药物联用,会在一定程度上增加 ICU 患者发生 VAP 的风险。

参考文献(References)

- [1] Strassle PD, Sickbert-Bennett EE, Klompas M, et al. Incidence and risk factors of non-device-associated pneumonia in an acute-care hospital[J]. Infect Control Hosp Epidemiol, 2020, 41(1): 73-79
- [2] Khilnani GC, Dubey D, Hadda V, et al. Predictors and microbiology of ventilator-associated pneumonia among patients with exacerbation of chronic obstructive pulmonary disease [J]. Lung India, 2019, 36(6): 506-511
- [3] Stoclin A, Rotolo F, Hicheri Y, et al. Ventilator-associated pneumonia and bloodstream infections in intensive care unit cancer patients: a retrospective 12-year study on 3388 prospectively monitored patients [J]. Support Care Cancer, 2020, 28(1): 193-200
- [4] Cikman A, Gulhan B, Aydin M, et al. In vitro Activity of Colistin in Combination with Tigecycline against Carbapenem-Resistant *Acinetobacter baumannii* Strains Isolated from Patients with Ventilator-AssociatedPneumonia[J]. Int J Med Sci, 2015, 12(9): 695-700
- [5] Lin YJ, Lin L, Xu XZ, et al. Reduced occurrence of ventilator-associated pneumonia after cardiac surgery using preoperative 0.2% chlorhexidine oral rinse: results from a single-centre single-blinded randomized trial[J]. J Hosp Infect, 2015, 91(4): 362-366
- [6] Li Bassi G, Senussi T, Aguilera Xiol E. Prevention of ventilator-associated pneumonia[J]. Curr Opin Infect Dis, 2017, 30(2): 214-220
- [7] Johannes BJ, Scholte Johan IM, van der Velde Catharina FM, et al. Erratum to: 'Ventilator-associated Pneumonia caused by commensal oropharyngeal a retrospective Analysis of a prospectively collected Database'[J]. BMC pulmonary medicine, 2015, 15(1): 104-104
- [8] Zhang J, Deng R, Jia H, et al. Risk factors and peripheral blood lymphocyte subset analysis of patients with ventilator-associated pneumonia: a Chinese population-based study [J]. Int J Clin Exp Pathol, 2019, 12(10): 3930-3838
- [9] Wang MY, Pan L, Hu XJ. Chest physiotherapy for the prevention of ventilator-associated pneumonia: A meta-analysis [J]. Am J Infect Control, 2019, 47(7): 755-760
- [10] 关海萍.呼吸衰竭患者无创呼吸机相关性肺炎的危险因素分析及护理建议[J]. 中华肺部疾病杂志(电子版), 2019, 12(4): 480-483
- [11] Liu W, Jiao Y, Xing H, et al. Active surveillance of ventilator-associated pneumonia in the intensive care unit and establishment of the risk grading system and effect evaluation [J]. Ann Transl Med, 2019, 7(22): 617-618
- [12] 唐江利, 张华, 陈海丹, 等. PICU 患儿机械通气后呼吸机相关性肺炎的发生情况及影响因素分析 [J]. 中国中西医结合急救杂志, 2019, 26(6): 655-658
- [13] Cillóniz C, Domínguez C, Torres A. An overview of guidelines for the management of hospital-acquired and ventilator-associated pneumonia caused by multidrug-resistant Gram-negative bacteria[J]. Curr Opin Infect Dis, 2019, 32(6): 656-662
- [14] 李艳丽, 梁立平, 张智荣, 等. 重症监护病房呼吸机相关肺炎的病原菌分布及耐药性分析 [J]. 现代生物医学进展, 2018, 18(15): 2914-2917
- [15] Maruyama T, Fujisawa T, Ishida T, et al. A Therapeutic Strategy for All Pneumonia Patients: A 3-Year Prospective Multicenter Cohort Study Using Risk Factors for Multidrug-resistant Pathogens to Select Initial Empiric Therapy[J]. Clin Infect Dis, 2019, 68(7): 1080-1088
- [16] Gutiérrez JMM, Borromeo AR, Dueño AL, et al. Clinical epidemiology and outcomes of ventilator-associated pneumonia in critically ill adult patients: protocol for a large-scale systematic review and planned meta-analysis[J]. Syst Rev, 2019, 8(1): 180-181
- [17] 张向君, 崔琢, 朱敬蕊, 等. 鲍曼不动杆菌导致呼吸机相关性肺炎的细菌耐药性及危险因素研究 [J]. 蚌埠医学院学报, 2020, 45(2): 197-200
- [18] Kara SS, Polat M, Tapisiz A, et al. Ventilator associated pneumonia due to carbapenem resistant microorganisms in children [J]. Minerva Pediatr, 2019, 71(4): 349-357
- [19] 郑涛. 老年呼吸机相关性肺炎患者临床危险因素及病原菌分析[J]. 山西医药杂志, 2020, 49(3): 279-281
- [20] Gamberini L, Giugni A, Ranieri S, et al. Early-Onset Ventilator-Associated Pneumonia in Severe Traumatic Brain Injury: is There a Relationship with Prehospital Airway Management[J]. J Emerg Med, 2019, 56(6): 657-665
- [21] Kallet RH. Ventilator Bundles in Transition: From Prevention of Ventilator-AssociatedPneumonia to Prevention of Ventilator-Associated Events[J]. Respir Care, 2019, 64(8): 994-1006
- [22] Ibn Saied W, Mourvillier B, Cohen Y, et al. A Comparison of the Mortality Risk Associated With Ventilator-Acquired Bacterial Pneumonia and Nonventilator ICU-Acquired Bacterial Pneumonia[J]. Crit Care Med, 2019, 47(3): 345-352
- [23] Ismaeil T, Alfunaysan L, Alotaibi N, et al. Repositioning of endotracheal tube and risk of ventilator-associatedpneumonia among adult patients: A matched case-control study [J]. Ann Thorac Med, 2019, 14(4): 264-268
- [24] Meagher AD, Lind M, Senekjian L, et al. Ventilator-associated events, not ventilator-associated pneumonia, is associated with higher mortality in trauma patients [J]. J Trauma Acute Care Surg, 2019, 87(2): 307-314
- [25] 毛文杰, 李晓卿, 郭狄娜, 等. 呼吸机相关性肺炎患者炎性因子表达及病原学特点分析 [J]. 中华医院感染学杂志, 2019, 29(5): 673-675
- [26] van der Kooij TII, Boshuizen H, Wille JC, et al. Using flexible methods to determine risk factors for ventilator-associatedpneumonia in the Netherlands[J]. PLoS One, 2019, 14(6): 218372-218373
- [27] Čiginskienė A, Dambrauskienė A, Rello J, et al. Ventilator-Associated Pneumonia due to Drug-Resistant *Acinetobacter baumannii*: Risk Factors and Mortality Relation with Resistance Profiles, and Independent Predictors of In-Hospital Mortality [J]. Medicina (Kaunas), 2019, 55(2): 49-50