

中标与原研盐酸莫西沙星片治疗门诊社区获得性肺炎的有效性、安全性与经济性比较[△]

庞 婕^{1,2*}, 吴晓雯¹, 李春华³, 金泰宇⁴, 游维丽^{1#}(1. 连云港市第一人民医院药学部, 江苏 连云港 222023; 2. 南京医科大学康达学院第一附属医院药学部, 江苏 连云港 222023; 3. 连云港市第一人民医院呼吸与危重症医学科, 江苏 连云港 222023; 4. 连云港市第二人民医院药学部, 江苏 连云港 222023)

中图分类号 R978.1;R563.1 文献标志码 A 文章编号 1001-0408(2023)02-0200-05

DOI 10.6039/j.issn.1001-0408.2023.02.14



摘要 目的 比较中标和原研盐酸莫西沙星片治疗门诊社区获得性肺炎(CAP)的有效性、安全性和经济性。方法 采用回顾性队列研究,筛选并纳入2021年1—12月在江苏省连云港市第一人民医院门诊治疗的CAP患者,根据其所用药品来源分为原研药组(1 058例)和中标药组(1 121例)。2组患者分别口服原研盐酸莫西沙星片和中标盐酸莫西沙星片,每次0.4 g,每天1次。比较2组患者的有效性指标(临床治疗有效率、缓解时间、用药疗程、再次就诊率)和安全性指标(变态反应、神经系统反应等不良反应发生情况),并采用多因素修正Poisson回归模型分析临床治疗失败的影响因素;比较2种药物的经济性指标[使用数量、销售金额、用药频度(DDDs)、日均费用(DDDc)、价格比、中标药替代率]。结果 2组患者的临床治疗有效率、用药疗程、再次就诊率和神经系统反应、Q-T间期延长的发生率比较差异均无统计学意义($P>0.05$);原研药组患者的缓解时间显著短于中标药组,其总药品不良反应、变态反应、消化系统反应和血糖异常的发生率均显著低于中标药组($P<0.05$)。多因素Poisson回归分析显示,使用中标药不会增加门诊CAP患者临床治疗失败风险[风险比=1.132,95%置信区间(0.883,1.542), $P=0.327$],但有抗菌药物暴露史、临床表现异常项目或辅助检查异常项目 ≥ 2 项均会增加临床治疗失败风险($P<0.05$)。与实施集中带量采购政策前比较,实施集中带量采购政策后,盐酸莫西沙星片的使用数量和DDDs明显增加,销售金额明显下降;中标药的DDDc明显下降,与原研药的价格比降至0.117,替代率升至69.44%。结论 与原研药物相比,中标盐酸莫西沙星片治疗门诊CAP的临床疗效可靠,且具有明显的价格优势,但不良反应发生率较高。

关键词 社区获得性肺炎;门诊;盐酸莫西沙星片;仿制药;原研药;药品集中带量采购

Comparison of efficacy, safety and economics of bid-winning and original Moxifloxacin hydrochloride tablets in the treatment of outpatient community-acquired pneumonia

PANG Jie^{1,2}, WU Xiaowen¹, LI Chunhua³, JIN Taiyu⁴, YOU Weili¹(1. Dept. of Pharmacy, Lianyungang First People's Hospital, Jiangsu Lianyungang 222023, China; 2. Dept. of Pharmacy, the First Affiliated Hospital of Kangda College of Nanjing Medical University, Jiangsu Lianyungang 222023, China; 3. Dept. of Respiratory and Critical Care Medicine, Lianyungang First People's Hospital, Jiangsu Lianyungang 222023, China; 4. Dept. of Pharmacy, Lianyungang Second People's Hospital, Jiangsu Lianyungang 222023, China)

ABSTRACT **OBJECTIVE** To compare the efficacy, safety and economics of bid-winning and original Moxifloxacin hydrochloride tablets in the treatment of outpatient community-acquired pneumonia (CAP). **METHODS** A retrospective cohort study was conducted to screen and include CAP outpatients during the period of January to December 2021 in Lianyungang First People's Hospital. They were divided into generic drug group (1 058 cases) and bid-winning drug group (1 121 cases) according to the drug source. Two groups were respectively given original and bid-winning Moxifloxacin hydrochloride tablets, 0.4 g each time, once a day. The efficacy indexes (clinical effective rate, remission time, treatment course, revisiting rate) and safety indexes (allergy, nervous system symptoms, etc.) were compared between the two groups; and the influence factors of clinical treatment failure were analyzed with multi-factor modified Poisson regression model. The economic indicators of the two drugs [quantity, consumption sum, defined daily doses (DDDs), defined daily dose cost (DDDc), price ratio, replacement rate] were compared. **RESULTS** There were no significant differences in the clinical effective rate, treatment course, revisiting rate, the incidence of

nervous system symptoms and Q-T interval prolongation between the two groups ($P>0.05$). The remission time of original drug group was significantly shorter than that of bid-winning drug group, and the incidence of total adverse drug reaction, allergy reaction, gastrointestinal symptom reaction

△ 基金项目 江苏省药学会-天晴医院药学研究项目(No.Q202047)

* 第一作者 副主任药师, 硕士。研究方向: 临床药学。电话: 0518-85767492。E-mail: yhy147213@126.com

通信作者 副主任药师。研究方向: 医院药学。电话: 0518-85767492。E-mail: 178573313@qq.com

and hyperglycemia were significantly lower than those in bid-winning drug group ($P<0.05$). Multivariate Poisson regression analysis showed that bid-winning drug did not increase the risk of clinical treatment failure in CAP outpatients [RR=1.132, 95%CI (0.883, 1.542), $P=0.327$]. However, antibiotic exposure history, more than 2 items of abnormal clinical manifestations and auxiliary examination all increased the risk of clinical treatment failure ($P<0.05$). Compared with before the implementation of centralized volume-based procurement policy, the quantity and DDDs of Moxifloxacin hydrochloride tablets increased significantly, while the consumption sum decreased significantly, DDDc of bid-winning drug decreased significantly, the price ratio of it to original drug decreased to 0.117, and the replacement rate increased to 69.44% after the implementation of centralized volume-based procurement policy. **CONCLUSIONS** Compared with original drug, bid-winning Moxifloxacin hydrochloride tablet shows reliable efficacy and obvious price advantage in the treatment of outpatient CAP, but the incidence of adverse drug reactions is higher.

KEYWORDS community-acquired pneumonia; outpatient; moxifloxacin hydrochloride; generic drug; original drug; centralized volume-based procurement

社区获得性肺炎 (community-acquired pneumonia, CAP) 是世界范围内较常见的呼吸系统感染性疾病之一。近年来, CAP 在全球的发病率和病死率节节攀升, 医药资源消耗巨大, 成为世界各国共同关注的公共卫生问题之一^[1-2]。为有效防治和规范管理, 各国相继出台了 CAP 临床诊疗指南, 推荐门诊 CAP 患者单独口服 β -内酰胺类药物或联合大环内酯类药物, 或者单独使用呼吸喹诺酮类药物^[3-4]。鉴于我国非典型病原体对大环内酯类药物的耐药率较高^[3,5]、门诊患者对联合用药方案的依从性较差^[6], 我国医院门诊大多以相关指南为依据^[3], 选择以莫西沙星为代表的呼吸喹诺酮类口服药物单药治疗 CAP。

为减轻患者药费负担、提高药品可及性, 我国从 2018 年底开始在全国范围内推进药品集中带量采购 (以下简称“集采”) 政策, 以实现临床药品的“降价提质”^[7]。本课题组前期问卷调查发现, 随着药品集采政策在各个地区的深入推广, 抗菌药物的价格大幅度降低, 但患者和医生对中标抗菌药物有效性和安全性的疑虑也随之产生: 药品价格降低, 其临床疗效能否得到保证? 针对上述问题, 迫切需要开展中标抗菌药物品种临床应用综合评价, 为临床提供更加全面、真实和可靠的用药数据, 以打消患者和医生的疑虑。为此, 本研究从有效性、安全性及经济性方面评估了中标与原研盐酸莫西沙星片治疗门诊 CAP 的差异。

1 资料与方法

1.1 数据来源

本研究采用回顾性队列研究设计, 筛选并纳入 2021 年 1—12 月在江苏省连云港市第一人民医院呼吸与危重症医学科 (以下简称“我科”) 门诊就诊的 CAP 患者, 通过医院信息管理系统、医师-药师联合门诊以及电话访视等方式获取患者的基本资料和用药信息, 用于药物有效性与安全性评价。通过医院信息管理系统提取盐酸莫西沙星片实施集采前后 1 年即 2019 年 4 月—2020 年 3 月和 2020 年 4 月—2021 年 3 月使用量的相关数据, 用于药

物经济性评价。

本研究方案经医院医学伦理委员会审核通过 (批件号 LW-20220423001-01)。患者纳入标准包括: (1) 年龄 ≥ 18 周岁; (2) 生命体征平稳; (3) 临床诊断为 CAP (国际疾病分类第 10 版编码 J15.901); (4) 用药疗程 ≥ 3 d; (5) 病历资料完整。排除标准包括: (1) 接受家庭氧疗或来自养老院等机构的患者; (2) 合并有肺外感染性疾病、恶性肿瘤或其他终末期疾病者; (3) 妊娠或哺乳期妇女; (4) 免疫功能低下者; (5) 病历资料缺失者。对于多次就诊患者, 本研究只纳入首次门诊病历资料进行统计分析。

入选患者均采用口服盐酸莫西沙星片单药抗感染治疗方案, 用法用量均为每次 0.4 g, 每天 1 次。根据入选患者门诊处方中盐酸莫西沙星片的生产厂家分为原研药组 (德国某制药公司, 规格 0.4 g/片, 包装规格 3 片/盒, 价格 69.31 元/盒) 和中标药组 [四川某制药公司, 规格 0.4 g/片 (按 $C_{21}H_{24}FN_3O_4$ 计), 包装规格 6 片/盒, 价格 16.24 元/盒]。

1.2 观察指标

1.2.1 有效性指标

(1) 治疗效果: 经盐酸莫西沙星片治疗后达到临床稳定视为治疗有效, 需符合下列所有 5 项标准——①体温 ≤ 37.8 $^{\circ}\text{C}$; ②心率 ≤ 100 次/min; ③呼吸频率 ≤ 24 次/min; ④收缩压 ≥ 90 mmHg (1 mmHg=0.133 kPa, 下同); ⑤血氧饱和度 $\geq 90\%$ (或者动脉血氧分压 ≥ 60 mmHg, 吸空气条件下)^[8]。治疗失败标准为符合下列 2 项标准中的任一项——①临床症状无改善, 需要更换抗菌药物; ②临床症状一度改善又恶化, 病情进展^[9]。临床治疗有效率 (%) = 治疗有效例数/总例数 $\times 100\%$ 。

(2) 缓解时间: 患者临床表现, 即症状 (咳嗽、咳痰、发热、胸痛) 和体征 (肺部干/湿性啰音) 达到缓解所需要的时间。将体温正常时间 ≥ 48 h、临床表现异常项目 ≤ 1 项定义为“缓解”^[9]。

(3) 用药疗程: 患者使用盐酸莫西沙星片连续治疗

的总时间。

(4)再次就诊率:患者接受盐酸莫西沙星片治疗结束后1~3 d内再次因肺部感染就诊的发生率。再次就诊率(%)=再次就诊例数/就诊总例数×100%。

1.2.2 安全性指标 按照盐酸莫西沙星片说明书中记录的药品不良反应(adverse drug reaction, ADR)确定安全性指标,包括变态反应、神经系统反应、消化系统反应、Q-T间期延长、肌腱损伤、血糖异常等。

1.2.3 经济性指标

(1)使用数量:药品使用数量可标化为用药频度(defined daily doses, DDDs),该参数可反映药品在临床使用的频率,其值越大,表明该药在临床使用的频率越高^[8]。DDD=某时段某药品消耗总剂量/该药品限定日剂量(defined daily dose, DDD)。DDD主要根据药品说明书以及WHO推荐的2020版《药品的解剖学-治疗学-化学分类索引/限定日剂量》(Anatomical Therapeutic Chemical/Defined Daily Dose, ATC/DDD)^[9]确定。

(2)销售金额:某时段内某药品的销售金额,单位以“元”计。

(3)日均费用:日均费用(defined daily dose cost, DDDc)指某药品平均单日消耗金额,该参数可反映该药的使用成本和可负担性,其值越大表示使用该药的患者经济负担越重,其值越小则表示该药的经济效应越大^[10]。DDDc=某时段某药品销售金额/该药品DDDs值,单位以“元/d”计。

(4)价格比:中标药与原研药的价格比=中标药DDDc/原研药DDDc。

(5)中标药替代率:该参数是衡量中标药替代政策实施效果的重要指标^[10]。中标药替代率=中标药DDDs/该药(原研药+中标药)总DDDs×100%。

1.3 统计学方法

采用SPSS 25.0软件对有效性和安全性数据进行统计分析;使用Excel 2019软件记录经济性数据。符合正态分布的计量资料以 $\bar{x} \pm s$ 表示,采用 t 检验;偏态分布的计量资料以 $M(P_{25}, P_{75})$ 表示,采用秩和检验;分类数据采用例数或率表示,采用Pearson卡方检验或Fisher精确概率检验。采用多因素修正Poisson回归模型分析门诊CAP患者临床治疗失败的影响因素。检验水准 $\alpha=0.05$ 。

2 结果

2.1 2组患者一般资料

2021年1—12月,在我科门诊就诊的CAP患者共计5 578例,依据纳入与排除标准共得到符合要求的患者2 179例(筛选流程见图1),其中原研药组1 058例、中标药组1 121例。原研药组中合并慢性阻塞性肺疾病(24.39% vs. 14.63%, $P<0.001$)、有发热症状(27.50% vs. 23.19%, $P=0.021$)的患者比例显著高于中标药组,而2组患者的性别、年龄等其余人口学特征和临床特征

基本一致,组间比较差异均无统计学意义($P>0.05$),详见表1。

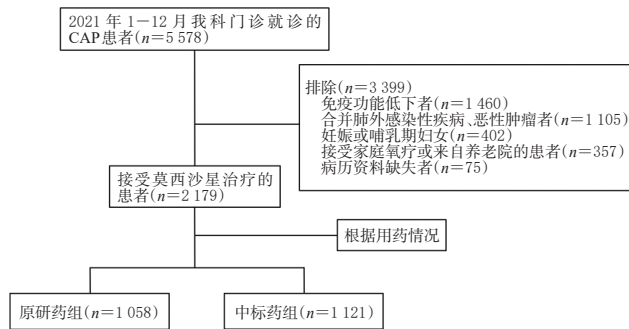


图1 研究对象的筛选流程

表1 2组患者人口学及临床特征基线资料比较

基线资料	原研药组(n=1 058)	中标药组(n=1 121)	χ^2/t	P
人口学特征				
男性/例(%)	578(54.63)	629(56.11)	0.482	0.488
年龄($\bar{x} \pm s$)/岁	48.26 ± 12.58	49.88 ± 12.18	-0.968	0.334
吸烟史/例(%)	234(22.12)	241(21.50)	0.122	0.727
费用类型/例(%)			0.985	0.321
医保	840(79.40)	909(81.09)		
自费	218(20.60)	212(18.91)		
临床特征				
基础疾病/例(%)				
慢性阻塞性肺疾病	258(24.39)	164(14.63)	33.174	<0.001
支气管哮喘	48(4.54)	55(4.91)	0.165	0.685
抗菌药物暴露史/例(%)	122(11.53)	116(10.35)	0.783	0.376
CURB-65评分 ^a /例(%)			0.134	0.715
低危	770(72.78)	808(72.08)		
中危	288(27.22)	313(27.92)		
症状 ^b /例(%)				
发热	291(27.50)	260(23.19)	5.355	0.021
咳嗽	850(80.34)	870(77.61)	2.441	0.118
咳痰	522(49.34)	596(53.17)	3.193	0.074
胸痛	185(17.49)	199(17.75)	2.766	0.871
体征/例(%)				
肺部干/湿性啰音	607(57.37)	586(52.27)	3.511	0.061
辅助检查/例(%)				
白细胞计数异常	154(14.56)	175(15.61)	0.492	0.492
C反应蛋白异常	146(13.80)	164(14.63)	0.579	0.579

a: CURB-65评分共4项指标(意识、呼吸频率、收缩压或舒张压、年龄),满足1项即得1分,0分为低危,1~2分为中危^[11];b:同一患者可能同时存在多种症状,故合计值大于该组病例数

2.2 有效性比较结果

2 179例CAP患者均在我科门诊完成诊疗,共有1 838例患者临床治疗有效,其中原研药组906例、中标药组932例。原研药组患者的缓解时间显著短于中标药组($P<0.05$),而2组患者的临床治疗有效率、用药疗程、再次就诊率比较差异均无统计学意义($P>0.05$),详见表2。

以临床治疗结局为因变量(0=失败,1=成功),药品来源、性别、年龄、吸烟、基础疾病、抗菌药物暴露、CURB-65评分、临床表现异常项目和辅助检查异常项目

表2 2组患者的有效性指标比较

评价指标	原研药组(n=1 058)	中标药组(n=1 121)	χ^2/t	P
临床治疗有效率(%)	906(85.63)	932(83.14)	2.563	0.109
缓解时间($\bar{x}\pm s$)/d	1.86±0.73	2.12±0.84	0.030	0.016
用药疗程($\bar{x}\pm s$)/d	7.39±1.10	7.37±1.38	0.002	0.897
再次就诊率(%)	66(6.24)	59(5.26)	4.001	0.261

为自变量建立多因素修正 Poisson 回归模型。结果显示,与原研药相比,使用中标药不会增加 CAP 患者临床治疗失败风险[相对危险度(RR)=1.132,95%置信区间(CI)(0.883,1.542), $P=0.327$];相较于无抗菌药物暴露史患者,有抗菌药物暴露史患者的临床治疗失败风险将增加 1.376 倍($P=0.001$);相较于临床表现异常项目<1 项的患者,临床表现异常项目 ≥ 2 项患者的临床治疗失败风险将增加 0.386 倍($P=0.010$);相较于辅助检查异常项目<1 项的患者,辅助检查异常项目 ≥ 2 项患者的临床治疗失败风险将增加 1.052 倍($P=0.015$);其余因素皆对患者临床治疗失败风险没有显著影响($P>0.05$),详见表 3。

表3 临床治疗失败影响因素的 Poisson 回归模型分析结果

自变量	分组	b 值	b 值标准误	RR(95%CI)	Wald 卡方值	P
药品来源	原研药 ^a					
	中标药	0.124	0.127	1.132(0.883,1.542)	0.959	0.327
性别	女性 ^a					
	男性	-0.274	0.142	0.760(0.576,1.004)	3.727	0.054
年龄	<65 岁 ^a					
	≥ 65 岁	0.154	0.145	1.167(0.877,1.550)	1.122	0.290
吸烟	无 ^a					
	有	0.029	0.152	0.971(0.722,1.308)	0.037	0.848
基础疾病	无 ^a					
	有	0.118	0.112	1.125(0.903,1.301)	1.106	0.293
抗菌药物暴露	无 ^a					
	有	0.866	0.183	2.376(1.660,3.403)	22.334	0.001
CURB-65 评分	低危 ^a					
	中危	0.575	0.160	1.077(0.875,1.342)	2.945	0.054
临床表现异常	<1 项 ^a					
	≥ 2 项	0.327	0.082	1.386(1.181,1.629)	15.920	0.010
辅助检查异常	<1 项 ^a					
	≥ 2 项	0.719	0.147	2.052(1.588,2.705)	6.126	0.015

a: 对照

2.3 安全性比较结果

在治疗过程中,原研药组有 25 例患者发生 ADR,中标药组有 76 例患者发生 ADR,均以消化系统反应为主。原研药组患者总 ADR(25 例 vs. 76 例, $P<0.001$)、变态反应(3 例 vs. 18 例, $P=0.002$)、消化系统反应(11 例 vs. 30 例, $P=0.009$)、血糖异常(5 例 vs. 17 例, $P=0.015$)的发生率均显著低于中标药组,详见表 4。

表5 2组药物的经济性指标比较

药物	政策实施前						政策实施后					
	使用数量(占比)/g(%)	销售金额(占比)/元(%)	DDDs(占比)/%	DDDs(元/d)	价格比	替代率/%	使用数量(占比)/g(%)	销售金额(占比)/元(%)	DDDs(占比)/%	DDDs(元/d)	价格比	替代率/%
原研药	8 467.20(92.39)	489 051.36(92.42)	21 168(92.39)	23.10			3 808.80(30.56)	219 989.94(78.96)	9 522(30.56)	23.10		
中标药	697.60(7.61)	40 112.00(7.58)	1 744(7.61)	23.00			8 653.60(69.44)	58 628.14(21.04)	21 634(69.44)	2.71		
合计	9 164.80(100)	529 163.36(100)	22 912(100)		0.996	7.61	12 462.40(100)	278 618.08(100)	31 156(100)		0.117	69.44

表4 2组患者 ADR 发生情况比较

组别	变态反应/例	神经系统反应/例	消化系统反应/例	Q-T 间期延长/例	肌腱损伤/例	血糖异常/例	总 ADR/例(%)
	原研药组(n=1 058)	3	4	11	2	0	5
中标药组(n=1 121)	18	8	30	3	0	17	76(6.78)
χ^2	9.969	1.119	6.846	0.147		5.935	24.020
P	0.002	0.290	0.009	0.702		0.015	<0.001

2.4 经济性比较结果

实施集采后 1 年期间盐酸莫西沙星片的使用数量较实施集采前 1 年增加 3 297.60 g,增幅 35.98%;销售金额下降 250 545.28 元,降幅 47.35%;DDDs 增加 8 244,增幅 35.98%;中标药 DDDc 下降 20.29 元/d,降幅 88.22%;中标药与原研药的价格比降至 0.117,中标药替代率升至 69.44%,详见表 5。

3 讨论

莫西沙星属于第四代喹诺酮类药物,其抗菌活性、用药安全性、药动学行为均较左氧氟沙星等同类药物更有优势^[11]。莫西沙星的抗菌谱能够覆盖肺炎链球菌、流感嗜血杆菌、卡他莫拉菌、肺炎克雷伯菌以及非典型病原体等门诊 CAP 患者常见致病菌,口服生物利用度较高,ADR 发生率相对较低,患者耐受性好、用药依从性佳。大规模的临床试验已经证实了莫西沙星治疗 CAP 的临床优势及用药安全性,其单药治疗合并急性呼吸窘迫综合征(acute respiratory distress syndrome, ARDS)的重症 CAP 患者的效果与其联用 β -内酰胺类药物的效果相当^[12-15],是治疗 CAP 的经典药物。

有研究显示,在我国健康受试者空腹和餐后状态下,盐酸莫西沙星片国产制剂与原研制剂具有生物等效性且安全性良好^[16]。一项纳入了 85 例住院 CAP 患者的研究对比了原研与仿制莫西沙星注射液临床疗效和 ADR 发生情况,结果显示,2 组患者的临床有效率接近($P=0.809$),但仿制药组患者的变态反应和血糖异常的发生率均显著高于原研药组($P<0.05$)^[17]。本研究纳入的是门诊 CAP 患者,但取得了与之相似的研究结果:中标组患者的临床治疗有效率、用药疗程和再次就诊率与原研药组基本一致,但在缓解时间和用药安全性方面有明显差异,这可能与纳入患者的基础情况、国产制剂工艺的稳定性等因素有关。

集采中标药品为通过我国一致性评价的仿制药,拥有与原研药相当的药物疗效^[16]。多因素修正 Poisson 回归模型进一步证实,门诊 CAP 患者使用中标盐酸莫西沙星片并没有增加临床治疗失败的风险,这一结果有利于提高医生和患者对集采药品的信任程度。本研究还发

现,有抗生素暴露史、临床表现异常项或辅助检查异常项目 ≥ 2 项均会增加门诊CAP患者临床治疗失败的风险。这是因为前期抗生素暴露增加了患者罹患多重耐药菌感染的风险^[1,3],而多项临床表现和辅助检查异常提示患者病情在短期内难以改善或存在进行性加重的可能^[18],导致临床治疗难度系数增大、治疗失败的风险提高。

原研盐酸莫西沙星片的价格较高,导致部分患者因经济原因而放弃治疗。张亮等^[17]对住院CAP患者应用原研与仿制莫西沙星注射液治疗进行了成本-效果分析,结果显示,2组患者的治疗总成本比较差异有统计学意义($P < 0.001$),仿制药的成本-效果比低于原研药。本研究结果显示,集采后盐酸莫西沙星片的价格大幅度降低,中标药的DDDc低于原研药,中标药对原研药的价格比降至0.117,替代率升至69.44%,进一步凸显了仿制药的经济优势。但国内制药企业仍需不断提升仿制药的质量水平,以免弱化仿制药的价格优势^[19]。

本研究样本量较大且评价指标较多,研究结果的可信度较高。但本研究依然存在一些不足之处:由于患者记忆偏差,临床疗效评价指标结果可能有所偏倚;研究的开展局限于某一家三级甲等综合医院,其结果尚需多中心研究予以进一步证实;此外,还需进一步探讨集采抗菌药物对医疗机构细菌耐药性的影响等。

综上所述,与原研药相比,中标盐酸莫西沙星片治疗门诊CAP的临床疗效可靠,且具有明显的价格优势,但不良反应发生率较高,尚需不断提高我国仿制药质量水平。

参考文献

[1] WANG X X, ZHANG H H, ZHANG T, et al. Etiology of community-acquired pneumonia requiring hospital admission in adults with and without cancers: a single-center retrospective study in China[J]. *Infect Drug Resist*, 2020, 13:1607-1617.

[2] GCKD Collaboration. Global, regional, and national burden of chronic kidney disease, 1990-2017: a systematic analysis for the Global Burden of Disease Study 2017[J]. *Lancet*, 2020, 395(10225):709-733.

[3] 中华医学会呼吸病学分会. 中国成人社区获得性肺炎诊断和治疗指南:2016年版[J]. *中华结核和呼吸杂志*, 2016, 39(4):253-279.

[4] METLAY J P, WATERER G W, LONG A C, et al. Diagnosis and treatment of adults with community-acquired pneumonia an official clinical practice guideline of the American Thoracic Society and Infectious Diseases Society of America[J]. *Am J Respir Crit Care Med*, 2019, 200(7):e45-e67.

[5] 胡付品,郭燕,朱德妹,等. 2020年CHINET中国细菌耐药药监测[J]. *中国感染与化疗杂志*, 2021, 21(4):377-387.

[6] OLSON G, DAVIS A M. Diagnosis and treatment of

adults with community-acquired pneumonia[J]. *JAMA*, 2020, 323(9):885-886.

[7] 国务院办公厅. 国务院办公厅关于印发国家组织药品集中采购和使用试点方案的通知:国办发[2019]2号[J]. *中国制药信息*, 2019(3):7-10.

[8] ITO Y, HARA K, KOBAYASHI Y. The effect of inertia on brand-name versus generic drug choices[J]. *J Econ Behav Organ*, 2020, 172:364-379.

[9] WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Purpose of the ATC/DDD system[EB/OL]. (2018-02-07) [2021-01-23]. https://www.whocc.no/atc_ddd_methodology/purpose_of_the_atc_ddd_system.

[10] 邹国盛,赵家强,梅清华,等. “4+7城市”药品集中采购实施后广东省第二人民医院原研药与仿制药使用情况分析[J]. *中国医院用药评价与分析*, 2020, 20(7):854-858.

[11] LIM W S, VAN DER EERDEN M M, LAING R, et al. Defining community acquired pneumonia severity on presentation to hospital: an international derivation and validation study[J]. *Thorax*, 2003, 58(5):377-382.

[12] KUZMAN I, BEZLEPKO A, KONDOVA TOPUZOVSKA I, et al. Efficacy and safety of moxifloxacin in community acquired pneumonia: a prospective, multicenter, observational study (CAPRIVI) [J]. *BMC Pulm Med*, 2014, 14:105.

[13] LI Y, ZHU D M, PENG Y Q, et al. A randomized, controlled, multicenter clinical trial to evaluate the efficacy and safety of oral sitafloxacin versus moxifloxacin in adult patients with community-acquired pneumonia[J]. *Curr Med Res Opin*, 2021, 37(4):693-701.

[14] DU X W, HAN Y, JIAN Y F, et al. Clinical benefits and cost-effectiveness of moxifloxacin as initial treatment for community-acquired pneumonia: a meta-analysis and economic evaluation[J]. *Clin Ther*, 2021, 43(11):1894-1909.

[15] RAHMEL T, ASMUSSEN S, KARLIK J, et al. Moxifloxacin monotherapy versus combination therapy in patients with severe community-acquired pneumonia evoked ARDS[J]. *BMC Anesthesiol*, 2017, 17(1):78.

[16] 陈文静,欧阳冬生,黄洁,等. 盐酸莫西沙星片在中国健康受试者体内的生物等效性研究[J]. *中国临床药理学杂志*, 2021, 37(14):1771-1775.

[17] 张亮,侯文洁,周秋云,等. 原研与仿制莫西沙星注射液在治疗社区获得性肺炎中的成本-效果分析[J]. *中国医院药学杂志*, 2021, 41(3):246-250.

[18] 李秀梅. 初始治疗失败的成人社区获得性肺炎的多中心临床研究[D]. 青岛:青岛大学, 2019.

[19] 尤晓敏,吕旭峰,杨悦. 我国公立医院药品带量采购制度实施状况研究[J]. *中国药房*, 2017, 28(31):4345-4349.

(收稿日期:2022-05-27 修回日期:2022-12-31)

(编辑:张元媛,胡晓霖)