

成人患者体内伏立康唑代谢的影响因素分析^Δ

程 林*,梁再明,喻明洁,孙凤军,戴 青[#](陆军军医大学第一附属医院药学部,重庆 400038)

中图分类号 R969.1;R969.3

文献标志码 A

文章编号 1001-0408(2023)04-0466-05

DOI 10.6039/j.issn.1001-0408.2023.04.16



摘要 **目的** 分析影响成人患者体内伏立康唑代谢的因素,为伏立康唑的临床合理应用提供参考。**方法** 回顾性分析2021年4月—2022年3月我院使用伏立康唑并进行治疗药物监测的103例成人患者资料,同时测定血浆伏立康唑谷浓度(c_0)、伏立康唑氮氧化物浓度(c_N),并计算 c_0/c_N 值;采用Pearson's相关性分析影响伏立康唑 c_0 、 c_0/c_N 值的因素;采用多元线性回归模型分析伏立康唑 c_0 、 c_0/c_N 值的独立影响因素。**结果** 患者基础疾病以肺炎、肾脏疾病和白血病为主;感染真菌中以曲霉菌、念珠菌和酵母样真菌为主;给药方式主要为静脉滴注,以联用质子泵抑制剂患者最多。C反应蛋白(CRP)、总胆红素(TBIL)、直接胆红素(DBIL)、间接胆红素(IBIL)水平与伏立康唑 c_0 均呈正相关,血小板计数和白蛋白水平与伏立康唑 c_0 均呈负相关;CRP、TBIL、DBIL水平与 c_0/c_N 值均呈正相关,白蛋白水平与 c_0/c_N 值呈负相关。多元线性回归模型分析结果显示,伏立康唑 c_0 的独立影响因素有CRP、IBIL、伏立康唑给药方式和给药剂量,伏立康唑 c_0/c_N 的独立影响因素有CRP、DBIL和年龄。**结论** CRP、IBIL、伏立康唑给药方式和给药剂量是影响伏立康唑 c_0 的独立因素,CRP、DBIL和年龄是影响 c_0/c_N 值的独立因素;临床使用伏立康唑时,应考虑上述指标对伏立康唑代谢的影响,合理调整伏立康唑的给药方式和剂量。

关键词 伏立康唑;伏立康唑氮氧化物;治疗药物监测;谷浓度;影响因素;相关性

Analysis of influencing factors for the metabolism of voriconazole in adult patients

CHENG Lin, LIANG Zaiming, YU Mingjie, SUN Fengjun, DAI Qing (Dept. of Pharmacy, the First Affiliated Hospital of Army Medical University, Chongqing 400038, China)

ABSTRACT **OBJECTIVE** To analyze the influencing factors for the metabolism of voriconazole in adult patients, and to provide reference for the rational use of voriconazole in clinic. **METHODS** The clinical data of adult patients admitted in our hospital receiving voriconazole and therapeutic drug monitoring from April 2021 to March 2022 were collected. The trough concentration of voriconazole (c_0) and plasma concentration of voriconazole-*N*-oxide concentration (c_N) were determined, and voriconazole-to-voriconazole *N*-oxide concentration ratio (c_0/c_N) was calculated. Pearson's correlation analysis was used to analyze the influencing factors for c_0 and c_0/c_N of voriconazole. Multiple linear regression models were used to analyze the independent influencing factors for c_0 and c_0/c_N of voriconazole. **RESULTS** The underlying diseases of the patients were mainly pneumonia, kidney disease and leukemia. The detected fungi were mainly *Aspergillus*, *Candida* and yeast-like fungi. Voriconazole was mainly administered by intravenous drip, especially in patients who used proton pump inhibitor in combination. The levels of C-reactive protein (CRP), total bilirubin (TBIL), direct bilirubin (DBIL) and indirect bilirubin (IBIL) were positively correlated with c_0 of voriconazole, while platelet count and albumin levels were negatively correlated with voriconazole c_0 . The levels of CRP, TBIL and DBIL were positively correlated with c_0/c_N , while albumin levels were negatively correlated with c_0/c_N . Multiple linear regression analysis showed that the independent influencing factors of voriconazole c_0 included the levels of CRP and IBIL, route of administration and dose of voriconazole, and the independent influencing factors of voriconazole c_0/c_N were the levels of CRP and DBIL and age. **CONCLUSIONS** The levels of CRP and IBIL, route of administration and dose of voriconazole are independent influencing factors of voriconazole c_0 ; the levels of CRP and DBIL and age are independent influencing factors of voriconazole c_0/c_N . The influence of above indexes on the metabolism of voriconazole should be considered when using voriconazole clinically; and the route of administration and dose of voriconazole should be adjusted reasonably.

KEYWORDS voriconazole; voriconazole-*N*-oxide; therapeutic drug monitoring; trough concentration; influencing factor; correlation

伏立康唑属于第二代三唑类广谱抗真菌药,临床除可广泛用于侵袭性曲霉菌和念珠菌感染的治疗外,还可

用于免疫抑制患者(如血液恶性肿瘤患者和器官移植患者)真菌感染的预防^[1]。伏立康唑主要在肝脏由细胞色素 P450 酶 (cytochrome P450 enzyme, CYP) 中的 CYP2C19、CYP3A4 和 CYP2C9 代谢,由于该药的代谢呈非线性药动学特征,故其血药浓度个体差异大^[2-4]。有研究显示,伏立康唑治疗窗窄,中国人群伏立康唑的有效治疗浓度为 0.5~5.0 $\mu\text{g/mL}$ ^[5]。伏立康唑的疗效和不

^Δ 基金项目 重庆市科卫联合医学科科研项目(No.2021MSXM218)

* 第一作者 副主任药师,硕士。研究方向:抗感染药物的治疗药物监测。电话:023-68766797。E-mail:cheng7zhu@163.com

[#] 通信作者 副主任药师。研究方向:药物分析。电话:023-68766797。E-mail:dq050@163.com

不良反应与其谷浓度(c_0)密切相关,许多因素可影响伏立康唑的 c_0 ,包括患者性别、年龄、肝功能、*CYP2C19*基因多态性、合并使用质子泵抑制剂(proton pump inhibitors, PPI)、炎症状态等^[6-8]。因此,确定伏立康唑 c_0 的独立影响因素,将有利于伏立康唑初始给药剂量的确定。

伏立康唑在血液中的主要代谢产物为伏立康唑氮氧化物,约占所有代谢产物的72%^[9]。研究显示,伏立康唑氮氧化物几乎没有活性,但不同代谢型(慢代谢型、中间代谢型、快代谢型)患者的伏立康唑 c_0 /伏立康唑氮氧化物浓度(c_N)值有明显差异^[6]。因此研究 c_0/c_N 值能更准确地反映其代谢情况。最新研究显示,在肝功能障碍患者中,伏立康唑的清除与总胆红素(total bilirubin, TBIL)和血小板计数明显相关^[10];在肾移植患者中,血红蛋白和血小板计数是影响伏立康唑 c_0 的决定因素^[11]。有研究认为,肾功能恶化与静脉内伏立康唑的累积剂量(≥ 400 mg/kg)显著相关^[12]。但血小板计数、血红蛋白和肾功能对 c_0/c_N 值的影响,尚鲜见报道。同时在炎症对伏立康唑 c_0 影响的研究中,以C反应蛋白(C-reactive protein, CRP)研究较多^[13-15]。基于此,本研究综合分析了成人患者基本临床特征、伏立康唑给药方式和剂量、CRP、血红蛋白、血小板计数、肝功能、肾功能对成人患者伏立康唑 c_0 、 c_0/c_N 值的影响,以期伏立康唑的临床合理应用提供参考。

1 资料与方法

1.1 纳入与排除标准

本研究的纳入标准为:(1)年龄 ≥ 18 岁且 < 60 岁者;(2)接受伏立康唑治疗的住院患者;(3)接受伏立康唑治疗药物监测,所测伏立康唑 c_0 为稳态 c_0 ;(4)具有与伏立康唑 c_0 检测同一时间点的CRP、肝功能指标、肾功能指标和血常规指标结果;(5)同意将其检测伏立康唑 c_0 后的废弃血浆用于伏立康唑 c_N 的测定,并签署知情同意书者。

本研究的排除标准为:(1)妊娠期妇女;(2)使用CYP代谢酶强抑制剂或强诱导剂者。

1.2 资料来源

回顾性分析我院2021年4月—2022年3月使用伏立康唑并进行治疗药物监测的患者资料,具体包括:(1)基本资料,如性别、年龄、体质质量;(2)病例资料,如基础疾病、感染真菌类型、伏立康唑给药剂量和方式以及联用PPI情况;(3)实验室检查指标,如CRP、血红蛋白、血小板计数、肝功能指标[碱性磷酸酶(alkaline phosphatase, ALP)、丙氨酸转氨酶(alanine aminotransferase, ALT)、天冬氨酸转氨酶(aspartate aminotransferase, AST)、 γ -谷氨酰转肽酶(gamma-glutamyltranspeptidase, γ -GT)、TBIL、直接胆红素(direct bilirubin, DBIL)、间接胆红素(indirect bilirubin, IBIL)、白蛋白]、肾功能指标(尿素氮、肌酐、肾小球滤过率)。本研究方案经医院医学伦理委员会批准,批件号为KY2021134。

1.3 伏立康唑 c_0 与伏立康唑 c_N 测定

所有患者使用伏立康唑[在给予负荷剂量(静脉滴注6 mg/kg或口服400 mg)的情况下,伏立康唑血药浓度达稳时间分别为给药第2天末和第5次给药前(第3天);在不给予负荷剂量(静脉滴注4 mg/kg或口服200 mg)的情况下,对于一般状况的成人患者,伏立康唑血药浓度在第4~7天达稳^[9]],待患者体内的伏立康唑 c_0 达稳后^[9],于下次给药前采集患者静脉血,采用本课题组前期建立的液相色谱-串联质谱法测定患者体内的伏立康唑 c_0 和伏立康唑 c_N ^[16],并计算 c_0/c_N 值。

1.4 统计学方法

采用SPSS 19.0统计软件进行分析。计数资料以率表示,符合正态分布的计量资料以 $\bar{x} \pm s$ 表示,不符合正态分布的计量资料以 $M(P_{25}, P_{75})$ 表示。采用Pearson's相关性分析影响伏立康唑 c_0 、 c_0/c_N 值的因素;采用多元线性回归模型分析伏立康唑 c_0 、 c_0/c_N 值的独立影响因素[数据以比值比(odds ratio, OR)及其95%置信区间(confidence interval, CI)表示]。检验水准 $\alpha = 0.05$ 。

2 结果

2.1 纳入患者的基本资料

共纳入103例患者,其中男性61例,女性42例;年龄为20~59岁,平均 (42.00 ± 12.03) 岁;体质质量为40~81 kg,平均 (59.69 ± 10.41) kg;基础疾病以肺炎、肾脏疾病和白血病为主;未感染真菌患者占52.43%,感染真菌以曲霉菌、念珠菌和酵母样真菌为主;伏立康唑给药方式以静脉滴注为主,联用PPI的患者占55.34%;伏立康唑给药剂量为 (3.73 ± 0.86) mg/kg。结果见表1。

表1 纳入患者的基本资料

指标	例数	占比/%
性别		
男性	61	59.22
女性	42	40.78
基础疾病 ^a		
高血压	25	24.27
糖尿病	14	13.59
白血病	34	33.01
肺炎	54	52.43
肾脏疾病	42	40.78
感染真菌类型 ^a		
曲霉菌	13	12.62
念珠菌	13	12.62
酵母样真菌	12	11.65
隐球菌	2	1.94
其他	19	18.45
未检出	54	52.43
给药方式		
静脉滴注	78	75.73
口服	25	24.27
联用PPI		
奥美拉唑	38	36.89
泮托拉唑	11	10.68
兰索拉唑	8	7.77
未联用	46	44.66

a: 同一患者可能患有多个基础疾病或感染多种真菌

2.2 伏立康唑 c_0 与 c_0/c_N 值测定结果

共得到伏立康唑 c_0 值 204 个, c_0/c_N 值 107 个。伏立康唑 c_0 为 0.40~15.50[2.80(1.41, 5.20)] $\mu\text{g/mL}$, 伏立康唑 c_0/c_N 值为 0.11~22.98[1.20(0.59, 2.42)]。

2.3 患者的实验室指标检查结果

患者实验室检查指标 CRP、血小板计数、血红蛋白、肝功能指标、肾功能指标的结果见表 2。

表 2 患者的实验室指标检查结果

指标	检测结果范围	$M(P_{25}, P_{75})$ 或 $\bar{x} \pm s$
CRP/(mg/L)	0.30~347.00	32.70(6.32, 104.00)
血小板计数/($\times 10^9 \text{L}^{-1}$)	1.00~646.00	122.00(27.75, 206.75)
血红蛋白/(g/L)	53.00~150.00	88.00(75.00, 107.00)
肝功能指标		
ALP/(U/L)	42.00~469.00	93.00(72.25, 130.50)
ALT/(U/L)	1.30~386.30	17.20(9.70, 35.30)
AST/(U/L)	6.80~299.10	24.10(16.50, 44.50)
γ -GT/(U/L)	12.10~998.60	57.00(33.70, 137.70)
白蛋白/($\mu\text{mol/L}$)	15.80~43.70	33.18 $\pm$ 4.64
TBIL/($\mu\text{mol/L}$)	4.58~261.29	11.75(7.95, 19.15)
DBIL/($\mu\text{mol/L}$)	0.50~185.70	2.70(1.60, 6.10)
IBIL/($\mu\text{mol/L}$)	3.07~75.59	8.40(6.40, 12.80)
肾功能指标		
尿素氮/(mmol/L)	1.12~41.60	6.57(4.10, 10.15)
肌酐/($\mu\text{mol/L}$)	5.50~949.00	72.56(52.55, 111.00)
估算肾小球滤过率/(mL/min)	5.07~556.15	96.67(63.82, 122.77)

2.4 伏立康唑 c_0 、 c_0/c_N 值影响因素的相关性分析结果

CRP、TBIL、DBIL 和 IBIL 水平与伏立康唑 c_0 呈正相关, 血小板计数和白蛋白水平与伏立康唑 c_0 呈负相关; CRP、TBIL、DBIL 水平与 c_0/c_N 值呈正相关, 白蛋白水平与 c_0/c_N 值呈负相关。结果见表 3。

表 3 伏立康唑 c_0 、 c_0/c_N 值影响因素的相关性分析结果

因素	c_0		c_0/c_N	
	r	P	r	P
年龄	-0.02	0.84	0.04	0.70
给药剂量	0.10	0.29	0.05	0.70
CRP	0.43	<0.01	0.49	<0.01
血小板计数	-0.27	<0.01	-0.21	0.06
血红蛋白	-0.11	0.18	-0.17	0.11
ALP	-0.03	0.76	0.03	0.80
ALT	-0.10	0.24	0.17	0.15
AST	0.07	0.44	-0.14	0.23
γ -GT	-0.05	0.62	0.02	0.90
白蛋白	-0.27	<0.01	-0.39	<0.01
TBIL	0.48	<0.01	0.29	0.01
DBIL	0.48	<0.01	0.36	<0.01
IBIL	0.48	<0.01	0.19	0.11
尿素氮	-0.04	0.68	0	1.00
肌酐	-0.16	0.08	-0.13	0.26
估算肾小球滤过率	-0.02	0.81	-0.12	0.32

2.5 伏立康唑 c_0 、 c_0/c_N 值的独立影响因素分析结果

多元线性回归模型分析结果显示, 影响伏立康唑 c_0 的独立因素有 CRP、IBIL、伏立康唑给药方式和给药剂量, 影响 c_0/c_N 值的独立因素有 CRP、DBIL 和年龄。结果见表 4、表 5。

表 4 伏立康唑 c_0 的独立影响因素分析结果

因素	OR(95%CI)	P
CRP	0.02(0.01, 0.03)	<0.01
IBIL	0.11(0.06, 0.17)	<0.01
给药方式	1.75(0.49, 3.01)	0.01
给药剂量	0.68(0.08, 1.29)	0.03

表 5 伏立康唑 c_0/c_N 值的独立影响因素分析结果

因素	OR(95%CI)	P
CRP	0.02(0.01, 0.03)	<0.01
DBIL	0.06(0.03, 0.10)	<0.01
年龄	0.06(0.02, 0.92)	<0.01

3 讨论

伏立康唑常见的不良反应包括肝功能损伤、神经系统毒性和视力损害等, 均与伏立康唑 c_0 有一定的相关性^[17-18]。在异基因造血干细胞移植受者中, 移植术后 2 周内的肝功能损伤是早期伏立康唑停药的重要预测因素^[19]。伏立康唑代谢呈非线性药动力学特征, 且其 c_0 的影响因素复杂, 患者个体间和患者体内差异均较大, 因此分析伏立康唑代谢的影响因素, 有利于在初始给药时确定伏立康唑的适宜给药剂量, 以提高其疗效和降低不良反应发生率。 c_0/c_N 值能准确地反映伏立康唑在体内的代谢情况, 但现有的关于 c_0/c_N 值影响因素的研究有限。因此, 本研究在充分考察伏立康唑 c_0 影响因素的基础上, 除纳入文献报道较多的影响因素(患者性别、年龄、伏立康唑给药方式和剂量、联用 PPI 情况、肝功能、CRP)^[6-8]外, 还纳入了血小板计数、血红蛋白和肾功能, 以确定影响伏立康唑 c_0 、 c_0/c_N 值的独立因素, 为伏立康唑的临床合理应用提供参考。

本课题组前期研究结果显示, 老年患者相较于年轻的成人患者, 肝功能减弱^[20], 加之老年患者的炎症指标 CRP 检测较少, 因此, 本研究未纳入老年患者作为研究对象。CYP2C19 和 CYP3A4 是伏立康唑的主要代谢酶, 在炎症状态下, CYP2C19 和 CYP3A4 酶表达下调^[21], 从而导致伏立康唑代谢减弱, 浓度升高。在血液恶性肿瘤患者和实体器官移植患者中, 伏立康唑 c_0 与 CRP 明显相关^[3]。在血液病患者中, 当 CRP 浓度为 96 mg/L 时, 是伏立康唑过量的独立危险因素^[14]; 且 CRP 浓度每增加 1 mg/L, 伏立康唑 c_0 将提高 0.015 mg/L^[15]。本研究中, CRP 是影响伏立康唑 c_0 的独立因素, 也是影响 c_0/c_N 值的独立因素, 且 CRP 与伏立康唑 c_0 、 c_0/c_N 值均呈正相关, 这提示 CRP 可作为调整伏立康唑给药剂量的重要参考指标。

肝功能是影响伏立康唑代谢的主要因素^[3]。伏立康唑的血浆蛋白结合率为 50% 左右, 白蛋白也是伏立康唑的结合蛋白^[8]。白蛋白下降会导致未结合的伏立康唑浓度升高, 从而影响伏立康唑的清除率^[22]。本研究中, 白蛋白不是影响伏立康唑 c_0 、 c_0/c_N 值的独立因素, 但与伏立康唑 c_0 、 c_0/c_N 值均呈负相关, 这提示临床在使用伏立康唑时, 需要考虑白蛋白, 当白蛋白下降时, 伏立康唑 c_0 升高, 应适当减少伏立康唑的给药剂量。有研究显示,

TBIL 会明显影响伏立康唑的蛋白-蛋白结合^[11],是影响伏立康唑 c_0 的独立因素^[23]。本研究结果显示,IBIL 是影响伏立康唑 c_0 的独立因素,DBIL 是影响 c_0/c_N 值的独立因素;且 DBIL、IBIL 与伏立康唑 c_0 、 c_0/c_N 均呈正相关。IBIL、DBIL 的升高反映了肝功能损伤,从而导致伏立康唑代谢减弱,使得伏立康唑 c_0 、 c_0/c_N 值均升高。

奥美拉唑、兰索拉唑、泮托拉唑是 CYP2C19 和 CYP3A4 酶的底物,可抑制伏立康唑的代谢。本研究结果发现,联用 PPI 不是影响伏立康唑 c_0 、 c_0/c_N 值的独立因素。一项多中心前瞻性研究了奥美拉唑和泮托拉唑对伏立康唑 c_0 的影响,结果显示,使用 PPI 组和未使用 PPI 组患者伏立康唑 c_0 并无明显差异^[24]。伏立康唑 c_0 与年龄有明显的相关性^[25-26]。高龄的日本患者具有更高的 c_0/c_N 值^[6];且年龄是伏立康唑 $c_0 > 5.0 \mu\text{g/mL}$ 的预测因素^[25]。本课题组前期研究结果也显示,老年患者较年轻的成人患者伏立康唑 c_0 更高,且 $c_0 > 5.0 \mu\text{g/mL}$ 患者所占比例也更高^[20]。本研究中,年龄是影响伏立康唑 c_0/c_N 值的独立因素;但相关性分析中年龄与 c_0/c_N 值无明显相关性,这可能与本研究纳入的患者年龄跨度较小有关。

本研究结果还显示,给药方式和给药剂量是影响伏立康唑 c_0 的独立因素,这提示当临床中出现伏立康唑 c_0 高于正常值上限时,可通过改变伏立康唑给药方式(如将静脉滴注给药改为口服给药)和减少给药剂量来维持其 c_0 在治疗窗内。本研究未观察到血红蛋白、血小板计数、肾功能与伏立康唑 c_0 、 c_0/c_N 值的相关性,这可能与本研究纳入患者的基础疾病多样和基础肾功能大多在正常范围内有关。

综上所述,CRP、IBIL、伏立康唑给药方式和给药剂量是影响伏立康唑 c_0 的独立因素,CRP、DBIL 和年龄是影响 c_0/c_N 值的独立因素;临床使用伏立康唑时,应考虑上述指标对伏立康唑代谢的影响,合理调整伏立康唑的给药方式和剂量。本研究的局限性为:(1) CYP2C19 基因多态性可影响成人患者伏立康唑 c_0 、 c_0/c_N 值^[27],但本研究未纳入这一变量;(2)本研究的样本量相对较小,故所得结论尚有待后续研究进一步证实。

参考文献

- [1] ULLMANN A J, AGUADO J M, ARIKAN-AKDAGLI S, et al. Diagnosis and management of Aspergillus diseases: executive summary of the 2017 ESCMID-ECMM-ERS guideline[J]. Clin Microbiol Infect, 2018, 24(Suppl 1): e1-e38.
- [2] HYLAND R, JONES B C, SMITH D A. Identification of the cytochrome P450 enzymes involved in the N-oxidation of voriconazole[J]. Drug Metab Dispos, 2003, 31(5): 540-547.
- [3] THEURETZBACHER U, IHLE F, DERENDORF H. Pharmacokinetic/pharmacodynamic profile of voriconazole[J]. Clin Pharmacokinet, 2006, 45(7): 649-663.
- [4] PURKINS L, WOOD N, GHAAHRAMANI P, et al. Pharmacokinetics and safety of voriconazole following intravenous- to oral-dose escalation regimens[J]. Antimicrob Agents Chemother, 2002, 46(8): 2546-2553.
- [5] CHEN K, ZHANG X L, KE X Y, et al. Individualized medication of voriconazole: a practice guideline of the division of therapeutic drug monitoring, Chinese pharmacological society[J]. Ther Drug Monit, 2018, 40(6): 663-674.
- [6] NIIOKA T, FUJISHIMA N, ABUMIYA M, et al. Relationship between the CYP2C19 phenotype using the voriconazole-to-voriconazole N-oxide plasma concentration ratio and demographic and clinical characteristics of Japanese patients with different CYP2C19 genotypes[J]. Ther Drug Monit, 2017, 39(5): 514-521.
- [7] VERINGA A, TER AVEST M, SPAN L F, et al. Voriconazole metabolism is influenced by severe inflammation: a prospective study[J]. J Antimicrob Chemother, 2017, 72(1): 261-267.
- [8] VANSTRAELEN K, WAUTERS J, VERCAMMEN I, et al. Impact of hypoalbuminemia on voriconazole pharmacokinetics in critically ill adult patients[J]. Antimicrob Agents Chemother, 2014, 58(11): 6782-6789.
- [9] GEIST M J, EGERER G, BURHENNE J, et al. Steady-state pharmacokinetics and metabolism of voriconazole in patients[J]. J Antimicrob Chemother, 2013, 68(11): 2592-2599.
- [10] ZHAO Y C, LIN X B, ZHANG B K, et al. Predictors of adverse events and determinants of the voriconazole trough concentration in kidney transplantation recipients [J]. Clin Transl Sci, 2021, 14(2): 702-711.
- [11] TANG D, YAN M, SONG B L, et al. Population pharmacokinetics, safety and dosing optimization of voriconazole in patients with liver dysfunction: a prospective observational study[J]. Br J Clin Pharmacol, 2021, 87(4): 1890-1902.
- [12] YASU T, KONUMA T, KURODA S, et al. Effect of cumulative intravenous voriconazole dose on renal function in hematological patients[J]. Antimicrob Agents Chemother, 2018, 62(9): e00507-e00518.
- [13] VREUGDENHIL B, VAN DER VELDEN W J F M, FEUTH T, et al. Moderate correlation between systemic IL-6 responses and CRP with trough concentrations of voriconazole[J]. Br J Clin Pharmacol, 2018, 84(9): 1980-1988.
- [14] GAUTIER-VEYRET E, TRUFFOT A, BAILLY S, et al. Inflammation is a potential risk factor of voriconazole overdose in hematological patients[J]. Fundam Clin Pharmacol, 2019, 33(2): 232-238.
- [15] VAN WANROOY M J, SPAN L F, RODGERS M G, et al. Inflammation is associated with voriconazole trough concentrations[J]. Antimicrob Agents Chemother, 2014, 58

(12):7098-7101.

- [16] 向荣凤,尚圣兰,熊丽蓉,等.液相色谱-串联质谱法测定人血浆中伏立康唑和伏立康唑氮氧化物浓度及其临床应用[J].第三军医大学学报,2019,41(15):1478-1484.
- [17] 程林,翁邦碧,向荣凤,等.老年肺部侵袭性真菌感染患者伏立康唑谷浓度与肝功能损伤的关系[J].第三军医大学学报,2020,42(19):1944-1949.
- [18] 戴婷婷,胡林,李逃明,等.伏立康唑所致精神异常与其血浆谷浓度的相关性探讨[J].中国药理学杂志,2018,53(5):375-378.
- [19] CHAN S Y, HUGHES R M, WOO K, et al. Reasons for voriconazole prophylaxis discontinuation in allogeneic hematopoietic cell transplant recipients: a real-life paradigm[J]. Med Mycol, 2020, 58(8):1029-1036.
- [20] CHENG L, XIANG R F, LIU F, et al. Therapeutic drug monitoring and safety of voriconazole in elderly patients[J]. Int Immunopharmacol, 2020, 78:106078.
- [21] WU K C, LIN C J. The regulation of drug-metabolizing enzymes and membrane transporters by inflammation: evidences in inflammatory diseases and age-related disorders[J]. J Food Drug Anal, 2019, 27(1):48-59.
- [22] CHANTHARIT P, TANTASAWAT M, KASAI H, et al. Population pharmacokinetics of voriconazole in patients with invasive aspergillosis: serum albumin level as a novel marker for clearance and dosage optimization[J]. Ther Drug Monit, 2020, 42(6):872-879.
- [23] ZHAO Y C, XIAO C L, HOU J J, et al. A large sample retrospective study on the distinction of voriconazole concentration in Asian patients from different clinical departments[J]. Pharmaceuticals(Basel), 2021, 14(12):1239.
- [24] BLANCO DORADO S, MAROÑAS AMIGO O, LATORRE-PELLICER A, et al. A multicentre prospective study evaluating the impact of proton-pump inhibitors omeprazole and pantoprazole on voriconazole plasma concentrations[J]. Br J Clin Pharmacol, 2020, 86(8):1661-1666.
- [25] ALLEGRA S, DE FRANCIA S, DE NICOLÒ A, et al. Effect of gender and age on voriconazole trough concentrations in Italian adult patients[J]. Eur J Drug Metab Pharmacokinet, 2020, 45(3):405-412.
- [26] BOLCATO L, KHOURI C, VERINGA A, et al. Combined impact of inflammation and pharmacogenomic variants on voriconazole trough concentrations: a meta-analysis of individual data[J]. J Clin Med, 2021, 10(10):2089.
- [27] SHANGS L, CHENGL, LIX Y, et al. Effect of CYP2C19 polymorphism on the plasma voriconazole concentration and voriconazole-to-voriconazole-N-oxide concentration ratio in elderly patients[J]. Mycoses, 2020, 63(11):1181-1190

(收稿日期:2022-07-27 修回日期:2023-01-06)

(编辑:陈宏)

(上接第465页)

- [16] 傅豪,罗琦霞,肖永红.多黏菌素异质性耐药的研究进展及临床意义[J].中国抗生素杂志,2020,45(11):1103-1108.
- [17] 黄天敏,杨映霞,姜赛平,等.头孢他啶阿维巴坦的临床应用进展[J].中国新药与临床杂志,2019,38(3):129-134.
- [18] MAURI C, MARAOLO A E, DI BELLA S, et al. The revival of aztreonam in combination with avibactam against metallo- β -lactamase-producing gram-negatives: a systematic review of *in vitro* studies and clinical cases[J]. Antibiotics(Basel), 2021, 10(8):1012.
- [19] 任艳丽,王云英,蒋敏,等.不同碳青霉烯酶型肠杆菌科细菌感染的治疗策略研究[J].中国抗生素杂志,2021,46(4):339-345.
- [20] VEERARAGHAVAN B, DEVI BAKTHAVATCHALAM Y, SOMAN R, et al. Management of serious infections caused by metallo β -lactamases with or without OXA-48-like expressing *Enterobacterales* with aztreonam and ceftazidime/avibactam combination: dosing strategy for better clinical outcome[J]. Indian J Med Microbiol, 2021, 39(3):286-288.
- [21] AGGARWAL R, DEWAN A R. Comparison of nephrotoxicity of colistin with polymyxin B administered in currently recommended doses: a prospective study[J]. Ann Clin Microbiol Antimicrob, 2018, 17(1):15.
- [22] WAGENLEHNER F, LUCENTEFORTE E, PEA F, et al. Systematic review on estimated rates of nephrotoxicity and neurotoxicity in patients treated with polymyxins[J]. Clin Microbiol Infect, 2021, 27(5):671-686.
- [23] SISAY M, HAGOS B, EDESSA D, et al. Polymyxin-induced nephrotoxicity and its predictors: a systematic review and meta-analysis of studies conducted using RIFLE criteria of acute kidney injury[J]. Pharmacol Res, 2021, 163:105328.
- [24] JAFARI F, ELYASI S. Prevention of colistin induced nephrotoxicity: a review of preclinical and clinical data[J]. Expert Rev Clin Pharmacol, 2021, 14(9):1113-1131.
- [25] 龚菲,李庆娴,周颖,等.多黏菌素类药物的肾毒性及其优化给药方案研究进展[J].中国医院药学杂志,2021,41(7):758-761.

(收稿日期:2022-06-06 修回日期:2023-01-04)

(编辑:陈宏)