

Author(s): Ivi Normet

Question: Farmakoloogilist compared to mittefarmakoloogilist meetodeid for köhulahtisuse raviks

Setting: Palliatiivset ravi vajavad täiskasvanud, ambulatoorset ja statsionaarset ravi saavat patsientid, erinevad haigusseisundid

Bibliography:

Certainty assessment							No of patients		Effect		Certainty	Importance
No of studies	Study design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerations	farmakoloogilist	mittefarmakoloogilist meetodeid	Relative (95% CI)	Absolute (95% CI)		

Loperamiid versus platseebo köhulahtisuse raviks palliativravis (follow up: range 7 days to 14 days; assessed with: iste sagedus)

2 ¹	randomised trials	not serious	not serious	serious ^a	serious ^b	none	2 erinevas uuringus osales kokku 78 (ravi sai 40 patsienti, kontrollgrupis 38) patsienti, kelle raviks kasutati suukaudseit loperamiidi 2-3 mg 2 korda päevas võrreldes platseeboga. Yeh uuringus loperamiidiga ravitud patsientidel vähenesid iste sagedus (4 vs. 7) ja iste mass (260 vs. 450 g) võrreldes platseebogrupiga. Sherman uuringus iste konsistsents ja sagedus paranesid loperamiidiga ravi saanud grupis (AUC 7 päeva jooksul: 19.1 vs. 12.6; p=0.04) and number of bowel movements (AUC 7 päeva jooksul: 26.6 vs. 44.1; p=0.02) Autorid soovitavad loperamiidi kiiritusenteriid raviks.	⊕⊕○○ LOW	
----------------	-------------------	-------------	-------------	----------------------	----------------------	------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------	--

Loperamiid versus oktreetooid köhulahtisuse raviks palliativravis (assessed with: köhulahtisuse vähenemine)

3 ¹	randomised trials	not serious	not serious	serious ^c	serious ^b	none	Uuringutes osales kokku 117 patsienti, loperamiidiga sai ravi 53 ja oktreetooidiga 59. 2 uuringus Cascinu,Gebbia olid tulemused paremad oktreetooidiga annuses 0,1-0,5 mg s/c 2-3 korda päevas: vastavalt 19 vs 3 ravivastuse andnud patsienti ja 83% vs 31% ravivastuse andnud. 1 uuringus Geller oli loperamiidravi efektiivsem? (good response mõlemal 92 %) --> oktreetooidi manustati i/v 150 µg 24 h jooksul, annust vajadusel suurendati iga 48 h järgi kuni 2,400 µg-ni.	⊕⊕○○ LOW	
----------------	-------------------	-------------	-------------	----------------------	----------------------	------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------	--

Loperamiid+diphenoxylate versus oktreetooid köhulahtisuse raviks palliativravis (follow up: 10 days; assessed with: iste sagedus)

1 ¹	randomised trials	not serious	not serious	serious ^d	serious ^b	none	Uuringus osales 20 HIV+ meest, mõlemas grupis 10 patsienti. Oktreetooidi ravirühmas, kes said 100-300 µg s/c iga 8 tunni järgi, vähenes iste maht (485 ± 480 ml/päevas vs. $1,080 \pm 420$ ml/päevas, $p < 0.05$) iste sagedus (2.1 ± 1.6 vs. 7 ± 3).	⊕⊕○○ LOW	
----------------	-------------------	-------------	-------------	----------------------	----------------------	------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------	--

C.difficile põhjustatud kerge ja keskmise raskusega köhulahtisuse ravi suukaudsete antibiootikumidega (follow up: 4 weeks; assessed with: sümpтом ja bakteriaalne kontroll)

22 ²	randomised trials	serious ^e	not serious	serious ^f	not serious	none	22 uuringus osales 3215 patsienti. Uuringutes kasutatiid järgmisi AB: vankomütsiin, metronidasool, fusidiumihape, nitazoxanide, teikoplaniin, rifampitsiin, rifaksimiin, bacitracin, cadazolid, LFF517, surotomycin ja fidaksomitsiin. Enamus uuringutes võrreldi vankomütsiini teiste AB või platseeboga. Vankomütsiini metronidasoolist efektiivsem köhulahtisuse ravis: 72% (318/ 444) metronidasooliga ravi saanutest võrreldes 79% (339/428) vankomütsiiniga ravitutest (RR 0.90, 95% CI 0.84 kuni 0.97). fidaksomitsiin oli samas vankomütsiinist efektiivsem: 71% (407/572) fidaksomitsiiniga ravi saanutest võrreldes 61% (361/592) vankomütsiiniga ravi saanutest saavutati sümpтомkontroll (RR 1.17, 95% CI 1.04 kuni 1.31). teikoplaniin võib samuti vankomütsiinist efektiivsem olla: 87% (48/55) teikoplaniiniga ravi saanud võrreldes 73% (40/55) vankomütsiiniga ravi saanutest. s (RR 1.21, 95% CI 1.00 kuni 1.46). Efektiivsuselt ei ole AB väga erinevad, seepärast soovitatatakse hinnatasemest tulenevalt eelistada metronidasooli. Teikoplaniiniga uuringute kvaliteet on olnud väga madal.	⊕⊕○○ LOW	
-----------------	-------------------	----------------------	-------------	----------------------	-------------	------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------	--

Erinevad loperamiidi annused (2,4,6 mg) versus platseebo roojapidamustusega patsientide raviks (follow up: 2 weeks; assessed with: iste kontsidents, sagedus)

1 ³	randomised trials	serious	serious ^g	very serious ^h	serious	none	Uuringus osales 10 patsienti (keskmene vanus 46 aastat,BMI 35,7). 4 ja 6 mg olid efektivsemad kui 2 mg ja plateebo. Iste konsistents oli paksem. 6 mg ravi saanutel, IQR skoor 0,7 (0,5 kuni 0,9) versus plateebo 0,4 (0,3-0,6), vähem rooja leket P<0,05.	VERY LOW	
----------------	-------------------	---------	----------------------	---------------------------	---------	------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------	--

Probiotikumide kasutamine versus plateebo kiiritusravist põhjustatud köhulahtisuse raviskeemis. (assessed with: iste sagedus)

10 ⁴	randomised trials	serious ⁱ	not serious	serious ^j	not serious	none	Ülevaates kasutati 10 uuringut, metaanalüs tehti 6 uuringu põhjal. Tulemuseks probiotikumidest saadud kasu versus plateebo (OR = 0.44, 95% CI 0.21-0.92). Probiotikumide kasutamine vähendas ka loperamiidi vajadust (OR = 0.29, 95% CI 0.01-6.80) ja vedela iste sagedus vähenes (OR = 0.36, 95% CI 0.05-2.81).	LOW	
-----------------	-------------------	----------------------	-------------	----------------------	-------------	------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----	--

Päraku korkide kasutamine versus mittekasutamine rooja lekke peatamiseks/vähendamiseks (follow up: range 4 weeks to 1 years; assessed with: rooja lekke ennetamine, patsiendi rahulolu,elukvaliteet)

4 ⁵	randomised trials	serious ^k	not serious	very serious ^l	serious ^b	none	Uuringutes osales kokku 136 patsienti (lapsed ja täiskasvanud)- 16 (Van Wnckel 2005); 34 (Norton 2001b); 38 (Pfrommer 2000); and 48 (Bond 2005). Uuringutes võrreldi: 1. päraku kork versus korgi mittekasutamine (Bond 2005; Van Wnckel 2005); 2-I. erinevate korkide ja erinevate korgi suuruste võrdlemine(Norton2001b); 2-II. erinevate korgitüüpide võrdlemine (Pfrommer 2000). Päraku korgid on patsientide poolt halvasti talutavad, juhul kui patsient talub seadet, siis vähene töendatus on, et nendest võib abi olla. Ülevaade näitas, et patsientide poolt olid paremini talutavad polüuretaanist korgid.	VERY LOW	
----------------	-------------------	----------------------	-------------	---------------------------	----------------------	------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------	--

Rooja kogumiseks möeldud abivahendite kasutamine versus mittekasutamine köhulahtisuse korral (timing of exposure: range 1 days to 74 days; assessed with: nahakahjustused, infektsioonide levik, meditsiiniseadme kasutamise ohujuhtumid)

1 ⁶	observational studies	serious ^m	not serious	serious	serious ^b		Uuringusse kaasati 50 patsienti,kellele kasutati Convatec Flexi-Seal® Fecal Management System'i (FMS). Uuringusse kaasatutest oli 31 köhulahtisus, 10 pöletushaav, 7 lamatised, 2 nekrotiseeruv fastsiit. Keskmine meditsiiniseadme kasutuseaeg oli 17, 4 päeva. 37 patsiendil ei olnud tüsistusti. Komplikatsioone oli rohkem seadme kasutamisel > 17 päeva (P 0,024) ja peamiselt seotud seadme oskamatust kasutamises (12 juhtu) ja anaalsfinkteri toonuse langusega, tōsiseid ohujuhtumeid ei olnud. Üldine järellus, et seadmed on ohutud ja efektiivsed kui neid kasutada professionaalselt ja regulaarselt kontrollida patsiendi seisundit ja seadet.	-	
----------------	-----------------------	----------------------	-------------	---------	----------------------	--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---	--

Rooja kogumiseks möeldud abivahendite kasutamine roojapidamatusest tingitud nahakahjustuste vähendamiseks (assessed with: dermatiidi, lamatiste esinemine)

6 ⁷	observational studies	serious ⁿ	not serious	serious ^f	serious ^b		Uuringutes osales 26-76 patsienti. 91 % patsientitest oli enne meditsiiniseadme kasutamist nahakahjustus. Kõik 6 uuringut näitasid nahakahjustuste parannemist > 90 % haigetel. lamatiste osas ei tulnud selget vahet meditsiiniseadme kasutamise ja nahahoolduse-lamatiste ennetamise meetmete vahel. uuringus, kus kasutati mõlemaid koos, saadi lamatiste vähinemist 30,5 %.	-	
----------------	-----------------------	----------------------	-------------	----------------------	----------------------	--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---	--

CI: Confidence interval

Explanations

- a. kiiritusravi saavad patsiendid
- b. uuritavate arv väike
- c. kemoterapiat või luuüdi transplantatsiooni saavad haiged
- d. HIV pos mehed
- e. 22 uuringust 17 on nihke töenäosus eraldi hinnatud suureks
- f. sihtrühm ei ole palliatiivravi patsiendid
- g. 1 uuring 10 uuritavaga lühikese perioodi jooksul erinevad interventsioonid

- h. uuritavateks orlistaat ravi saavad ülekaalulised
- i. erinevates uuringutes probleeme tulemuste mõõtmiste ja avaldamistega, pimendamisega jms.
- j. uuringutes ainult kiritusravi saanud haiged
- k. 4-st uuringust 3 hinnatud ebaselgeks
- l. uuritavad peamiselt lapsed või noored inimesed
- m. retrospektiivne uuring
- n. 6-st uuringust 1 ainult RCT

References

1. T. Pastrana, W. Meißner. Treatment of diarrhea with loperamide in palliative medicine. *Schmerz* ; 2013.
2. Nelson RL, Suda KJ, Evans CT. Antibiotic treatment for Clostridium difficile-associated diarrhoea in adults (Review). *Cochrane Database of Systematic Reviews*; 2017.
3. Mark Fox, Bernadette Stütz, Dieter Menne, Michael Fried, Werner Schwizer, Miriam Thumshirn. The Effects of Loperamide on Continence Problems and Anorectal Function in Obese Subjects Taking Orlistat. *Digestive Diseases and Sciences*; 2005.
4. Hamad A, Fragkos KC, Forbes A. A systematic review and meta-analysis of probiotics for the management of radiation induced bowel disease. *Clinical Nutrition Experimental*; 2013.
5. Deutekom M, Dobben AC. Plugs for containing faecal incontinence (Review). *Cochrane Database of Systematic Reviews*; 2015.
6. Whiteley I, Sinclair G, Lyons AM, Riccardi R.. A retrospective review of outcomes using a fecal management system in acute care patients.. *Ostomy Wound Manage*; 2014.
7. Beeson T, Eifrid B, Pike CA, Pittman J.. Do Intra-anal Bowel Management Devices Reduce Incontinence-Associated Dermatitis and/or Pressure Injuries?. *Wound Ostomy Continence Nurs.*; 2017.