

推荐性国家标准

项目申报书

项目名称 : 抗微生物药物敏感性试验 抗菌药物折点研究技术规范 第3部分: 抗菌药物PK/PD界值的制定方法

技术归口单位(或技术委员会) : 全国医用临床检验实验室和体外诊断系统标准化技术委员会

提出日期 : 2023年10月30日

一、基本信息

中文名称	抗微生物药物敏感性试验 抗菌药物折点研究技术规范 第3部分： 抗菌药物 PK/PD 界值的制定方法		
英文名称	Antimicrobial susceptibility testing guidelines of Setting Breakpoints for Antimicrobial Agents — Part 3: Methods for setting PK/PD values of antimicrobial agents		
标准性质	<input checked="" type="checkbox"/> 推荐性国家标准 <input type="checkbox"/> 指导性技术文件		
制定/修订	<input checked="" type="checkbox"/> 制定 <input type="checkbox"/> 修订	被修订标准号	/
是否采标	<input type="checkbox"/> 是 <input checked="" type="checkbox"/> 否	采标类型	/
采标号	/	采标中文名称	/
项目周期	<input type="checkbox"/> 12个月 <input type="checkbox"/> 16个月 <input checked="" type="checkbox"/> 18个月		
上报单位	全国医用临床检验实验室及体外诊断系统标准化技术委员 会 (SAC/TC 136)		
技术归口单位 (或技术委员会)	全国医用临床检验实验室及体外诊断系统标准化技术委员 会 (SAC/TC 136)		
主管部门	国家药品监督管理局		

二、论证评估报告

（一）制修订推荐性国家标准的必要性、可行性

【立项必要性包括但不限于：经济社会和产业发展的需求；相关法律法规、政策规划的要求；标准实施后重大经济、社会、生态效益分析。项目可行性包括但不限于：产业发展情况；有关技术的成熟度和经济性分析；如果实施标准对企业生产经营成本影响较大，应进行综合成本分析；已经具备的研究基础和条件等】

【一】立项必要性：

1. 经济社会和产业发展的需求

感染性疾病已严重威胁国民健康。感染性疾病是指由致病微生物引起人体发生感染并出现临床症状的疾病，包括常见的呼吸道感染（如流行性感、肺炎）、皮肤感染、尿路感染、腹腔感染、血流感染，而严重的脓毒性休克可致人死亡。据世界卫生组织报告，全球每年有大约 4000 万人发生感染，其中 50 万人因此丧生，而在中国每年有大约 1000 万人感染。

感染性疾病治疗药物耐药情况严重。随着抗菌药物的使用，耐药菌逐渐出现。微生物耐药就是既往可以抑制或杀死微生物的抗微生物药物不再有效或者药效减弱的现象；耐药发生后，本可以治愈的疾病变得难以治愈。同时，滥用抗生素现象依然存在甚至愈演愈烈，多重耐药菌也随之出现。多重耐药一般指细菌对三类及以上抗菌药物耐药，且通常对除了一类或两类市场上可购买到的抗菌药物之外的所有抗菌药物都耐药，如产超广谱 β 内酰胺酶（ESBL）肠杆菌、碳青霉烯耐药肠杆菌和万古霉素耐药肠球菌。多重耐药菌感染患者往往病情复杂，治愈困难，需要用较高级抗菌药物进行治疗，且易形成定植菌，延长患者住院时长，给患者造成沉重的经济负担，甚至导致死亡。据 WHO 保守估计，到 2050 年全球每年因

细菌耐药死亡的人数将逾 1000 万。

设立符合我国国情的药物敏感性折点有利于指导临床合理用药及企业产品的研发设计和临床评价。针对细菌或真菌感染，临床医生需要使用抗微生物药物进行治疗。判断药物是否有效需要使用抗微生物药物敏感性试验进行检测，我国临床实验室常使用微量肉汤稀释法和纸片扩散法检测 MIC 和抑菌圈直径，而 MIC 和抑菌圈结果判读的重要依据是药物敏感性折点。同时，临床实验室药物 MIC 检测板卡设定范围也根据药物敏感性折点设定。但在此前，中国药物敏感性折点一直借用欧美标准，而临床实践发现，折点受药物使用方法和剂量等因素影响，直接借用欧美标准将导致偏差。

抗菌药物敏感性解读核心的折点体系中，流行病学界值、药物代谢动力学/药物效应动力学（PK/PD）界值、临床界值研究及真实世界的观察等都是必不可少的。经过严谨科学的抗菌药物临床折点研究，可为我国临床正确使用抗菌药物提供依据。

PK/PD 界值的研究有助于确定药物的最佳剂量和给药方案，是建立抗菌药物临床折点研究的重要一环。PK/PD 界值是在药物研发和治疗中用于描述药物在体内的动力学和药效学特性的一系列参数和阈值，可以提高治疗的准确性，可以指导抗生素的选择和使用，以减缓抗生素耐药性的发展。

综上所述，本研究（抗菌药物折点研究技术规范）的工作目标是建立适合我国实际的“临床抗微生物药物敏感性折点”指导性标准。该标准的建立可指导设立符合我国国情的药物敏感性折点，评估现有药物折点合理性，指导临床更合理地使用药物，帮助企业研发设计及生产药敏检测产品，有利于监管部门评价产品性能、帮助我国自主研发的新型药敏诊断产品上市，加强我国抗微生物

物药物管理的水平。

2. 相关法律法规、政策规划的要求

2022年10月28日，全国13个部委（包括国家药监局、国家卫健委、科技部等）联合发布了《遏制微生物耐药国家行动计划（2022-2025年）》，明确将“抗微生物药物应用和耐药评价体系更加健全”、“研发上市全新抗微生物药物1-3个；研发新型微生物诊断仪器设备和试剂5-10项”、“建立适合我国实际的临床抗微生物药物敏感性折点标准体系”列入2022-2025年我国需要达成的9项指标之一。

3. 标准实施后重大经济、社会、生态效益分析

当本标准实施后，建立适合我国实际的临床抗微生物药物敏感性折点标准体系，规范抗菌药物的使用，减少耐药菌出现的频率时，将带来一系列重大的经济、社会和生态效益：

在经济效益方面，有助于准确诊断耐药菌感染，指导临床正确使用抗菌药物，降低医疗成本。减少耐药菌的产生和传播可以减少复杂、难治性感染性疾病的发生，避免对患者进行长期且昂贵的治疗，从而降低整体医疗成本。减少耐药菌的传播将有助于提高劳动力的健康水平。

在社会效益方面，有助于护佑人民健康，保障公共卫生安全。通过合理用药，降低细菌耐药性，减少因细菌耐药而引起的严重疾病和死亡。降低细菌耐药性还将减缓耐药菌在环境中的播散，有助于维护整个社区的公共卫生安全。

在生态效益方面，有助于减轻环境负担，减少抗菌药物对自然微生物的影

响。避免过度使用抗菌药物，可减少抗菌药物在环境中的排放，有助于减轻水源和土壤的污染，从而维护生态平衡。控制抗菌药物的使用可以减少对自然微生物群落的负面影响，有助于维持生态系统的健康。

在长期效益方面，有利于可持续性发展。通过减少抗菌药物的滥用，有助于保持抗菌药物的有效性，为未来应对病原体感染提供可持续的解决方案。

总的来说，规范抗菌药物的使用不仅有助于保障人们的健康，还将带来显著的社会和生态效益，为经济的可持续发展奠定基础。

【二】项目可行性：

1. 产业发展情况

抗菌药物敏感性试验及检测产品的产业体量庞大，是一个兼具商业和社会责任的领域，其发展不仅关系到医疗行业的升级，也对全球公共卫生和生物医学研究产生深远影响。

抗菌药物敏感性试验及检测产品市场规模庞大。根据全国细菌耐药监测网（CARSS）的数据，目前中国至少有 6959 家单位开展抗菌药物敏感性试验，其中包括 2488 家三级医院，4030 家二级医院和 26 所社区卫生服务中心等。相关产业包括从试剂和设备的制造到实验室检测等多个层面，覆盖了抗菌药物敏感性试验相关的多个环节。全球范围内感染性疾病的不断爆发，以及细菌对药物的耐药性问题将推动该产业发展，个性化医学和精准医疗的兴起将进一步推动其他产业的发展。

2. 有关技术的成熟度和经济性分析

中国尚缺乏符合我国人群和菌群特点的抗菌药物敏感性折点，中国药物敏感

性折点一直借用欧美标准,同时临床实验室药物 MIC 检测产品设定范围也是依据欧美标准设定。而临床实践发现,折点受药物使用方法和剂量等因素影响,直接借用欧美标准将导致偏差。

抗菌药物敏感性折点标准建立应用后,社会经济效益前景良好。若我国建立符合我国国情的抗菌药物敏感性折点,将影响全国至少 6959 家医疗单位的临床抗菌药物敏感性试验结果解读,并指导企业进行符合我国人群和菌群的产品设计,具有较好的经济效益前景。

北京协和医院具有丰富的“建立抗菌药物折点研究技术规范”研究基础,目前已自主完成 3 种抗菌药物流行病学界值设定,并积累了不同细菌的药物敏感性数据、流行病学研究数据等。成熟的标准需要经过大规模的临床验证,确保其在真实医疗环境中的准确性和实用性。北京协和医院具有多项多中心、多阶段的大规模研究的经验。

3. 已经具备的研究基础

北京大学第一医院具有丰富的抗菌药物 PK/PD 研究基础,目前已按照国际标准及《抗菌药物折点研究技术指导原则》自主完成 2 种抗菌药物:百纳培南、依拉环素的 PK/PD 界值研究,且正在进行去甲万古霉素等药物的 PK/PD 界值研究。

以下为有关抗菌药物 PK/PD 研究的已发表文章:

- ① Model-informed drug development, pharmacokinetic/ pharmacodynamic cutoff value determination, and antibacterial efficacy of benapenem against *Enterobacteriaceae*. *Antimicrob Agents Chemother*, 2020 Feb 21;64(3):e01751-19. doi: 10.1128/AAC.01751-19. Print 2020 Feb 21.

② Model-Informed drug development of new cefoperazone sodium and sulbactam sodium combination (3:1): pharmacokinetic/pharmacodynamic analysis and antibacterial efficacy against Enterobacteriaceae. Front Pharmacol, 2022 Jul 18; 13:856792. doi: 10.3389/fphar.2022.856792.

③

4. 组织基础

北京大学第一医院临床药理研究所长期从事抗感染药物研究,拥有抗菌药物临床前、临床评价的丰富经验。早在 863 研究项目“新药研究与开发平台技术研究”中,就完善了群体药代动力学评价体系;在“十一五”到“十三五”期间,一直参与抗菌药物评价、耐药防治等相关课题,具有坚实的组织基础和强大的专家团队,可保障本项目顺利完成。

项目主申请人李耘副研究员为国家卫生健康委临床抗微生物药物敏感性折点研究和标准制定专家委员会(ECAST)和华人抗菌药物敏感性试验委员会(ChiCAST)的委员,执笔过《抗菌药物折点研究技术指导原则》,具有组织本领域专家共同完成项目的能力。ECAST和ChiCAST委员会专家具备抗菌药物折点研究领域的丰富经验,有能力组织全国专家完成此项标准。

(二) 主要技术要求

【包括范围和主要技术内容等,修订项目应说明拟修订的内容,与原标准相比的主要变化。】

范围:

本标准阐述抗菌药物(主要包括抗细菌药物和抗真菌药物)PK/PD界值的设

立方法，描述其方法学规范，包括确立与疗效相关 PK/PD 指数、靶值范围、PK/PD 建模分析等。以此获得与给药方案相对应的 PK/PD 界值，为确定临床折点提供依据。

本文件用于指导并规范药敏板卡的设计及生产、评价药敏产品性能、帮助新药物上市、评估现有药敏产品及方法的优劣、各地合理科学使用新上市药物和我国自主研制药物。

技术内容：

1. 确立与疗效相关 PK/PD 指数,包括通过动物模型和体外、动物模型结合方式确立疗效相关 PK/PD 指数。涉及感染模型的建立、感染菌株选择原则、对照药选择、感染动物药代测定方案、感染动物药效评价方案、体外模型构建要求及 PK/PD 相关性分析等。
2. 确定相关 PK/PD 指数后，通过扩大动物或体外试验，依次找到药效学数据处于静态（菌落数没有明显变化）、降低 1 个 log 值、降低 2 个 log 值时所对应的 PK/PD 值，最终确立 PK/PD 靶值范围。
3. 整合人体 PK 参数，临床给药方案，体外 MIC 分布，以及上述获得的 PK/PD 靶值范围，通过蒙特卡洛或其他统计学模型模拟计算获得 PK/PD 界值。
4. 制定修订 PK/PD 界值条件。

（三）国内外标准情况、与国际标准一致性程度情况

【包括国内相关标准情况，与拟制定标准的关系，范围包含但不限于相关国家标准、行业标准、地方标准、团体标准和企业标准；有关国际标准化组织、有关国家或地区的相关标准情况、主要内容；拟制定标准拟采用或参照哪些国际国外标准，并对一致性进行描述。】

目前国内相关的文件有国家药品监督管理局发布的《抗菌药物折点研究技术指导原则》、《抗菌药物药代动力学/药效学研究技术指导原则》，该指导原则以描述原则为主，未具体描述操作细节，在实施层面具有一定难度。

欧洲药敏试验委员会 EUCAST 介绍了新抗菌药物折点制定要求及 PK/PD 研究在其中的作用等。

本文件将重点参考 EUCAST 关于 PK/PD 界值建立的相关文件和国家药监局文件《抗菌药物折点研究技术指导原则》。

（四）与相关强制性标准、法律法规配套情况

【包括国内有关强制性标准、法律法规情况，与拟制定标准的关系。】

无

（五）标准所涉及的产品、过程或者服务目录

【应尽可能详细列出所规范的产品、过程或服务的名称或清单。大类产品可通过举例方式进行细化说明。比如家用和类似用途电器包括什么？】

本文件未涉及到产品

本文件的过程主要是：

1. 确立与疗效相关 PK/PD 指数；
2. 确定 PK/PD 靶值范围；
3. 模拟计算获得 PK/PD 界值；
4. 制定修订 PK/PD 界值条件。

（六）可能涉及的相关知识产权情况

【应尽可能列出可能涉及的知识产权情况，包括采用其他标准涉及的版权情况，标准涉及专利情况等。】

本文件不涉及专利，本文件涉及参考国际标准文件的内容将引用原文件。

（七）征求国务院有关部门或关联 TC 意见的情况

【标准化对象如涉及国务院有关部门或关联 TC，应征求并提供相关部门（TC）的意见。】

无。

（八）经费预算

【应包括制定标准所需经费总额、国拨补助经费、自筹经费的情况。】

总额：15 万元 2、资金来源情况：国家补贴 7 万元+标委会秘书处挂靠单位自筹 8 万； 3、成本构成：专家咨询费、会议费、起草费、资料费、验证费、审查费、差旅费、宣传培训费等。

（九）项目进度安排

【标准进度一般按照标准制修订程序的各个阶段进行，应制定详细的工作计划，根据制修订周期细化组织起草、征求意见、技术审查等各阶段具体时间安排。】

标准计划 18 个月完成，详细工作计划如下：

标准起草 8 个月

征求意见 2 个月

意见处理 2 个月 技术审查 2 个月

材料完善、上报 2 个月 主管部门审核 2 个月。

（十）需要申报的其他事项

【需要废止或修订其他标准的建议，以及其他需要说明的事项】

无