

Infecciones por *Acinetobacter* spp. en pacientes críticos en UCI*

Francisco Álvarez-Lerma^a, Mercedes Palomar^b, Josu Insausti^c, Pedro Olaechea^d, Enrique Cerdá^e, Fernando Castillo^f, Antonio Martínez-Pellús^g y Grupo de Estudio Nacional de Vigilancia de Infección Nosocomial en UCI (ENVIN-UCI)

Servicios de Medicina Intensiva del ^aHospital del Mar. Barcelona. ^bHospital Vall d'Hebron. Barcelona. ^cHospital de Navarra. Pamplona. ^dHospital de Galdakao. Vizcaya. ^eHospital de Getafe. Madrid. ^fHospital Virgen del Rocío. Sevilla. ^gHospital Virgen de la Arrixaca. Murcia. España.

INTRODUCCIÓN. El objetivo del estudio fue investigar la frecuencia de infecciones por *Acinetobacter* spp. en pacientes críticos y describir sus características y evolución.

PACIENTES Y MÉTODO. Estudio prospectivo, observacional y multicéntrico. Se incluyó a los pacientes ingresados en la unidad de cuidados intensivos (UCI) participantes en el Estudio Nacional de Vigilancia de Infección Nosocomial (ENVIN) desde 1997 hasta 2003. Los pacientes se clasificaron como infectados por *Acinetobacter* spp., infectados por otros microorganismos y sin infecciones nosocomiales.

RESULTADOS. En 343 pacientes (9,9%) de los 3.450 que adquirieron infecciones nosocomiales se identificaron 406 infecciones, en las que uno de los microorganismos fue un *Acinetobacter* spp. (incidencia acumulada: 1,2 episodios por 100 pacientes). La especie predominante fue *A. baumannii* en 357 casos (87,9%). Las variables que influyeron significativamente en la selección de *Acinetobacter* spp. fueron la enfermedad de base médica (odds ratio [OR]: 2,47; intervalo de confianza del 95% [IC 95%]: 1,24-4,91) o traumática (OR: 4,40; IC 95%: 2,20-8,80) y la estancia en la UCI (OR: 1,03; IC 95%: 1,02-1,04). No hubo diferencias en la mortalidad global intra-UCI entre los pacientes con infecciones por *Acinetobacter* spp. (31,5%) o infecciones por otros microorganismos (31,1%), aunque en ambos casos fue superior, de forma significativa, a la de pacientes sin infecciones (10,7%). No se detectaron diferencias en la mortalidad intra-UCI entre los pacientes con infecciones por *Acinetobacter* spp. resistente a imipenem (IMP) y sensible (33,3% frente a 30,0%; $p = 0,7283$). **CONCLUSIONES.** *Acinetobacter* spp. está presente en el 9,9% de los pacientes con infecciones adquiridas en UCI. No se han detectado diferencias en la mortalidad intra-UCI entre los pacientes con infecciones por *Acinetobacter* spp. o infecciones producidas por otros microorganismos.

Palabras clave: *Acinetobacter* spp. Infecciones nosocomiales. Infecciones por *Acinetobacter*. Pacientes críticos. UCI. ENVIN-UCI.

Infections caused by *Acinetobacter* spp. in critically ill ICU patients

INTRODUCTION. To determine the frequency of infections caused by *Acinetobacter* spp. in critically ill patients admitted to Spanish intensive care units (ICUs) and to assess the clinical features and outcome.

PATIENTS AND METHOD. Prospective, observational, multicenter study. Patients admitted for one or two months to ICUs participating in the Spanish Nosocomial Surveillance Study (ENVIN project) between 1997 and 2003 were included. Patients were classified into the following groups: infected by *Acinetobacter* spp., infected by other pathogens, and uninfected.

RESULTS. In 343 (9.9%) patients from among 3,450 with nosocomial infection, *Acinetobacter* spp. was one of the pathogens identified in 406 episodes (cumulative incidence, 1.2 episodes per 100 patients). *A. baumannii* was the predominant species in 357 cases (87.9%). Variables significantly associated with selection of *Acinetobacter* spp. were medical (OR: 2.47; 95% CI: 1.24-4.91) or traumatic underlying disease (OR: 4.40; 95% CI: 2.20-8.80) and ICU stay (OR: 1.03; 95% CI: 1.02-1.04). The overall mortality rate in ICU patients with infection (31.1%) was similar to that of patients with *Acinetobacter* spp. infections (31.5%), although in both cases it was significantly higher than mortality in uninfected patients (10.7%). ICU mortality rates in patients with imipenem-resistant and imipenem-sensitive *Acinetobacter* spp. infections were not significantly different (33.3% vs. 30.0%; $p = 0.7283$).

CONCLUSIONS. *Acinetobacter* spp. were present in 9.9% of patients with ICU-acquired infection. There were no significant differences in ICU mortality rates between patients with *Acinetobacter* spp. infection and patients with infections caused by other microorganisms.

Key words: *Acinetobacter* spp. Nosocomial infections. *Acinetobacter* infections. Critically ill patients. ICU. ENVIN-UCI.

Correspondencia: Dr. F. Álvarez-Lerma.
Servicio de Medicina Intensiva. Hospital del Mar.
Pº Marítimo, 25-29. 08003 Barcelona. España.
Correo electrónico: Falvarez@imas.imim.es

Manuscrito recibido el 16-12-2004; aceptado el 22-2-2005.

*Este estudio ha sido realizado en parte con la colaboración de los laboratorios Aventis (base de datos) y Wyeth, España (análisis de datos *Acinetobacter* spp.).

Introducción

A mediados de la década de 1990, las infecciones hospitalarias producidas por *Acinetobacter* spp. aumentaron de forma considerable en los hospitales españoles¹. Este fenómeno se detectó especialmente entre los pacientes ingresados en los Servicios o unidades de cuidados intensivos (UCI), donde en los últimos 10 años *Acinetobacter* spp. ha conseguido un importante protagonismo entre los microorganismos productores de infecciones relacionadas con dispositivos invasivos². Por el contrario, en otros países la importancia de *Acinetobacter* spp. entre los patógenos responsables de infecciones nosocomiales detectadas en UCI no ha experimentado el mismo crecimiento³.

Las razones que justifican este incremento en nuestro país no están claras. Aunque se trata de un patógeno con una gran capacidad para sobrevivir en las condiciones más adversas, su distribución ha sido poco homogénea entre los hospitales españoles, incluso entre los hospitales de una misma ciudad. Mientras que en algunos de ellos, *Acinetobacter* spp. se ha presentado de forma epidémica, y después ha permanecido durante años como una endemia con elevadas tasas de colonización o infección, en otros hospitales su presencia es anecdótica y se limita a pacientes que provienen de otros hospitales, de centros geriátricos o a pacientes crónicos con ingresos múltiples en diferentes hospitales⁴.

Por otro lado, se ha cuestionado el impacto que tienen las infecciones por *Acinetobacter* spp. en la evolución de los pacientes. Mientras que algunos las asocian con una mayor mortalidad y morbilidad^{5,6}, otros, por el contrario, consideran que es un marcador de gravedad pero sin influencia en el pronóstico⁷. La rápida aparición de resistencias a los antibióticos empleados con más frecuencia ha condicionado la necesidad de utilizar otros antibióticos o asociaciones de antibióticos que muestran, *in vitro*, concentraciones inhibitorias mínimas adecuadas^{8,9}.

El objetivo de este estudio ha sido cuantificar la importancia de las infecciones por *Acinetobacter* spp. en pacientes críticos ingresados en UCI, así como identificar los factores de riesgo que facilitan su desarrollo, determinar la evolución de la resistencia a imipenem (IMP) y conocer su impacto en la evolución de los pacientes que las presentan.

Método

Se trata de un estudio prospectivo, observacional y multicéntrico. Se ha incluido a los pacientes ingresados en las UCI participantes en el Estudio Nacional de Vigilancia de Infección Nosocomial (ENVIN) durante 1 o 2 meses desde el año 1997 hasta el año 2003. En este estudio se han controlado de forma continua a los pacientes ingresados durante más de 24 h, con seguimiento hasta el alta de UCI o hasta un máximo de 60 días.

En todos los pacientes evaluados se recogieron variables demográficas, enfermedad de base, instrumentaciones realizadas (intubación y ventilación mecánica, sonda uretral, catéteres venosos centrales y catéteres arteriales), días de estancia en UCI y situación clínica en el momento del alta. La variable "días de estancia en UCI" corresponde a la estancia total de los pacientes en dicha unidad.

Los enfermos fueron clasificados de acuerdo con la enfermedad de base en coronarios, quirúrgicos, traumáticos y médicos. Se consideraron pacientes coronarios aquellos cuyo motivo de ingreso fue un síndrome isquémico agudo como angina o infarto de miocardio. Los pacientes traumáticos incluían a aquellos cuyo motivo de ingreso eran

lesiones agudas producidas por un traumatismo. Con respecto a los pacientes quirúrgicos, su motivo de ingreso fue el control postoperatorio de una intervención programada. Finalmente, los pacientes médicos tenían un motivo de ingreso que no era ninguno de los anteriores, y se incluía a enfermos que ingresaron después de una intervención quirúrgica no programada.

La gravedad de los pacientes se valoró mediante la puntuación del sistema APACHE II¹⁰ y se consideró la necesidad de cirugía urgente, definida como la necesidad de intervención quirúrgica no programada, o electiva, antes o durante la estancia en UCI. La mortalidad cruda se definió como aquella que se produjo durante la estancia en UCI por cualquier motivo.

Infecciones estudiadas

Se han identificado aquellas infecciones relacionadas de forma directa con dispositivos y que se asocian con una mayor morbilidad y mortalidad entre los pacientes críticos: neumonías relacionadas con ventilación mecánica (N-VM), infecciones urinarias relacionadas con sonda uretral (IU-SU), bacteriemias primarias (BP) y relacionadas con catéteres vasculares (BP-CV) y bacteriemias secundarias (BS). Los criterios utilizados para definir estas infecciones fueron los publicados por los Center for Disease Control and Prevention (CDC)¹¹. Se consideró como bacteriemia primaria la presencia de cultivos positivos en sangre sin foco conocido de infección, y en este estudio se incluyeron de forma conjunta, para el cálculo de tasas, con las BP-CV. Las bacteriemias secundarias se consideraron de forma independiente.

Las infecciones nosocomiales fueron diagnosticadas por los médicos responsables de los enfermos y documentadas como tales en la historia clínica de los pacientes. Los médicos encargados de la vigilancia de la infección nosocomial fueron médicos especialistas en medicina intensiva, con especial interés y formación en las enfermedades infecciosas. Estos médicos registraron de forma prospectiva las infecciones, pero en la mayoría de los casos no intervinieron de forma directa en su diagnóstico.

Para el diagnóstico etiológico fueron aceptados los criterios utilizados por cada UCI participante, siguiendo la normativa propuesta por el CDC¹². En el caso de las N-VM, las técnicas empleadas en el diagnóstico etiológico se clasificaron en invasivas y no invasivas dependiendo de la utilización de fibrobroncoscopia y/o de biopsias pulmonares. En los casos en los que fue posible se llegó a la identificación de género y especie, para lo cual se utilizaron los métodos disponibles en cada uno de los hospitales participantes. La susceptibilidad de los patógenos identificados como responsables de las infecciones a los distintos antibióticos se realizó siguiendo las sucesivas especificaciones (método y valores) del National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS)¹³.

Atendiendo a la presencia de una infección relacionada con dispositivos invasivos y su etiología, se clasificó a los pacientes en una de las siguientes categorías: a) paciente sin infección: cuando durante la estancia en UCI no se detectó ninguna de las consideradas en este estudio; b) paciente con infección por *Acinetobacter* spp.: cuando un paciente tuvo una o más de las infecciones controladas debidas a un *Acinetobacter* spp.: independientemente de que tuviera otras infecciones por otros microorganismos, y c) paciente con una infección por otros microorganismos: cuando un paciente tuvo una o más infecciones, con etiología distinta a *Acinetobacter* spp.

Los pacientes con infecciones por *Acinetobacter* spp. se diferenciaron, dependiendo de su sensibilidad frente a IMP, en sensibles o resistentes. Las bacterias con sensibilidad intermedia a dicho antibiótico se han clasificado como resistentes.

Medidas de incidencia

Para determinar el número de pacientes con una o más infecciones por *Acinetobacter* spp. se calculó la tasa de incidencia, dividiendo el número de pacientes con estas infecciones por el número total de pacientes de riesgo, expresándolo en porcentajes. Para determinar el número total de infecciones por *Acinetobacter* spp. se calculó la incidencia acumulada dividiendo el número de infecciones por el total de pacientes de riesgo, y también se expresó en porcentajes. La densi-

dad de incidencia de estas infecciones por días de estancia en UCI se calculó dividiendo el número de infecciones por el número total de pacientes/día, y se expresó en infecciones por 1.000 días de estancia de pacientes en UCI.

Análisis estadístico

La recogida de datos se realizó de forma prospectiva utilizando la aplicación informática ENVIN-UCI, en formato Access'97, analizando los datos mediante el paquete de programas estadísticos BMDP 1990 (Statistical Software Inc.). Las variables cualitativas se describen mediante la distribución de porcentajes de cada una de las categorías. Las variables cuantitativas se describen con la media y la desviación estándar cuando siguen una distribución normal; con la mediana, valor mínimo y máximo en caso contrario. El estudio de la asociación de variables cualitativas se realizó mediante la prueba de la ji cuadrado. La comparación de medias de muestras independientes se hizo mediante las pruebas t de Student o U de Mann Whitney, según que la variable tuviera, o no, una distribución normal. Para ajustar por los factores de confusión, se realizó una regresión logística, donde la variable dependiente era la infección por *Acinetobacter* spp. frente a la infección por otros microorganismos, y las independientes eran aquellas que habían resultado significativas en el análisis bivariable. Para identificar los factores relacionados con la presencia de una infección por *Acinetobacter* spp. resistente a IMP, se realizó una regresión logística en la que las variables independientes fueron las que resultaron significativas en el análisis bivariable. Los resultados se presentan mediante la *odds ratio* (OR) y su intervalo de confianza (IC) del 95%. El grado de significación estadística aceptado fue del 5% ($p < 0,05$).

Resultados

Se controló a 34.914 pacientes, que ocuparon cama en UCI un total de 259.181 días; de todos ellos, 3.450 (9,9%) adquirieron 5.599 infecciones nosocomiales durante su estancia en la unidad (1,6 infecciones por paciente con infección). En 343 pacientes (9,9%) se identificaron 406 infecciones en las que uno de los microorganismos responsables fue un *Acinetobacter* spp. La tasa de pacientes con infección adquirida en UCI producida por un *Acinetobacter* fue de un caso por 100 pacientes ingresados en UCI, la incidencia acumulada fue de 1,2 episodios de infección por 100 pacientes y la densidad de incidencia fue de 1,6 episodios de infección por 1.000 pacientes/día.

En la tabla 1 se incluye la distribución de los pacientes con infecciones para cada año del estudio, diferenciando a aquellos con una o más infecciones por *Acinetobacter* spp. Las tasas anuales han oscilado entre 0,8 y 1,3 por 100 pacientes, sin que existan diferencias significativas entre ellas ($p = 0,5095$).

En la tabla 2 se incluyen las características de los pacientes con alguna infección producida por *Acinetobacter* spp. de forma comparativa con las de aquellas que han tenido infección por otros microorganismos y con los que no ha tenido ninguna infección. Cuando se compara con los pacientes que han tenido infecciones por otros microorganismos, destaca la menor edad media (53,7 años frente a 57,3 años; $p < 0,05$), la mayor estancia global en UCI (29,9 días frente a 22,3 días; $p < 0,05$) y el predominio en pacientes traumáticos (38,0% frente a 23,1%; $p < 0,001$). Tras realizar un análisis multivariante, las variables que influyen significativamente en la aparición de un *Acinetobacter* spp. en una infección relacionada con dispositivos fueron la enfermedad de base médica (OR: 2,47; IC 95%: 1,24-4,91) o traumática (OR: 4,40;

IC 95%: 2,20-8,80) y la estancia en UCI (OR: 1,03; IC 95%: 1,02-1,04).

La evolución de los pacientes se incluye en la tabla 3, donde se destaca que no hubo diferencias en la mortalidad global intra-UCI entre los pacientes con infecciones, por *Acinetobacter* spp. (31,5%) o por otros microorganismos (31,1%), aunque en ambos casos fue significativamente mayor que la de los pacientes sin infecciones (10,7%). La mortalidad en estos últimos y en los infectados por otros microorganismos varía de forma significativa dependiendo del nivel de gravedad (APACHE II), la edad y la enfermedad de base; por el contrario, en el grupo de pacientes con infecciones por *Acinetobacter* spp. la mortalidad es independiente de la gravedad (tabla 3).

En 1.958 pacientes (5,6%) se identificaron 2.624 N-VM y en 247 de estos pacientes (12,6%) se aisló *Acinetobacter* spp. en algún caso. Los pacientes con N-VM por *Acinetobacter* spp. tuvieron una estancia en UCI más prolongada (29,0 días frente a 23,6 días; $p < 0,05$), predominando en aquellos con enfermedad de base traumática (40,7% frente a 28,2%; $p < 0,001$). No existieron diferencias en la mortalidad con respecto a las N-VM producidas por otros microorganismos (33,2% frente a 34,3%; $p = 0,7854$).

En 1.047 pacientes (3,0%) se identificaron 1.198 IU-SU y en 43 pacientes (4,1%) se aisló *Acinetobacter* spp. Los pacientes con infección urinaria por *Acinetobacter* spp. tuvieron estancias en UCI más prolongadas (36,5 días frente a 25,0 días; $p < 0,05$) y un mayor nivel de gravedad (APACHE II: 21,6% frente a 18,2%; $p < 0,05$), predominando en el sexo masculino (72,1% frente a 53,8%; $p < 0,05$), pero no hubo diferencias en la evolución (mortalidad del 20,9% frente a 25,3%; $p = 0,6403$).

En 988 pacientes (2,8%) se diagnosticaron 1.203 BP o B-CV y en 58 pacientes (5,9%) se aisló un *Acinetobacter* spp. Los pacientes con BP o B-CV por *Acinetobacter* spp. tuvieron estancias en UCI más prolongadas (30,4 días frente a 25,8 días; $p < 0,05$), sin diferencias en la mortalidad con respecto a las BP o B-CV producidas por otros microorganismos (29,3% frente a 31,0%; $p = 0,9056$).

Finalmente, en 484 pacientes (1,4%) se identificaron 574 BS, que en 34 pacientes (7,0%) se debieron a un *Acinetobacter* spp. Estas bacteriemias se presentaron en pacientes más graves (APACHE II: 22,9 frente a 19,4; $p < 0,05$), del sexo femenino (52,9% frente a 33,5%; $p = 0,00349$) y con enfermedad de base traumática (29,4% frente a 15,6%; $p = 0,0562$). No hubo diferencias

TABLA 1. Distribución de los pacientes con infecciones para cada año del estudio, diferenciando a aquellos con, por lo menos, una infección por *Acinetobacter* spp.

Año	Pacientes	No infección	<i>Acinetobacter</i>	Otros MP
1997	2.393	2.163 (90,4)	31 (1,3)	199 (8,3)
1998	3.909	3.497 (89,5)	46 (1,2)	366 (9,3)
1999	5.460	4.921 (90,1)	44 (1,1)	495 (8,8)
2000	5.165	4.654 (90,1)	51 (0,8)	460 (9,1)
2001	5.045	4.560 (90,4)	49 (1,2)	436 (8,4)
2002	6.868	6.184 (90,0)	74 (1,1)	610 (8,9)
2003	6.074	5.485 (90,3)	48 (0,8)	541 (8,9)
Total	34.914	31.464 (90,1)	343 (1,0)	3.107 (8,9)

$p = 0,5095$.

Los datos entre paréntesis son porcentajes.

MP: microorganismos patógenos.

TABLA 2. Características de los pacientes en los que se ha identificado alguna infección producida por *Acinetobacter* spp., de los pacientes con infección por otros microorganismos y de los que no han tenido ninguna infección

	<i>Acinetobacter</i> n = 343 (1,0)	Otros MP n = 3.107 (8,9)	No infección n = 31.464 (90,1)
Sexo, varón, n (%)	243 (60,1)	2.132 (69,2)	21.421 (68,5)
Edad media, años (DE)	53,7 (18,1)*,**	57,3 (18,3)	60,1 (17,1)
Distribución por grupos de edad, n (%)*			
< 40	84 (14,9)	605 (20,5)	4.328 (13,5)
40-59	94 (23,0)	776 (24,6)	8.213 (25,7)
60-69	78 (26,5)	746 (24,2)	7.865 (26,5)
70-74	43 (16,7)	448 (14,7)	4.577 (14,4)
75-79	35 (14,9)	379 (12,0)	3.883 (12,2)
> 80	9 (6,3)	145 (4,1)	2.532 (7,6)
APACHE II medio (DE)	19,2 (8,2)*	18,6 (7,8)	12,6 (7,9)
Estancia, días (DE)	29,9 (14,3)*,**	22,3 (14,4)	5,9 (5,9)
Distribución por grupos de APACHE II, n (%)*			
0-5	7 (2,6)	70 (2,7)	4.363 (16,7)
6-10	23 (6,8)	306 (11,2)	9.026 (33,3)
11-15	74 (17,2)	617 (23,8)	6.166 (22,5)
16-20	96 (25,5)	681 (26,8)	3.620 (12,8)
21-25	58 (24,0)	528 (20,8)	2.144 (7,7)
26-30	23 (9,9)	271 (8,9)	1.140 (4,0)
> 30	27 (14,1)	200 (5,8)	871 (2,9)
Enfermedad de base, n (%)**			
Coronaria	9 (2,6)	269 (8,7)	10.867 (35,7)
Médica	180 (52,5)	1.690 (54,4)	11.248 (34,9)
Traumática	130 (37,9)	718 (23,1)	2.725 (8,4)
Quirúrgica	23 (6,7)	426 (13,7)	6.541 (21,0)
Cirugía urgente, n (%)*	123 (29,1)	922 (29,7)	3.992 (12,2)

*p < 0,05: diferencias entre pacientes con infecciones por *Acinetobacter* spp. y pacientes sin infecciones.

**p < 0,05: diferencias entre pacientes con infecciones por *Acinetobacter* spp. y pacientes con infecciones por otros microorganismos.

Los datos entre paréntesis son porcentajes.

DE: desviación estándar; MP: microorganismos patógenos.

TABLA 3. Evolución de los pacientes en los que se ha identificado alguna infección producida por *Acinetobacter* spp., de los pacientes con infección por otros microorganismos y de los que no han tenido ninguna infección

	<i>Acinetobacter</i> n = 343 (1,0)	Otros MP n = 3.107 (8,9)	No infección n = 31.464 (90,1)
Fallecimiento, n (%)*	108 (31,5)	964 (31,1)	3.365 (10,7)
Distribución por grupos de APACHE II de la mortalidad, n (%) respecto a los pacientes con el mismo nivel de gravedad)			
0-5	3 (42,9)	6 (8,6)	35 (0,8)
6-10	8 (34,8)	58 (19,0)	183 (2,0)
11-15	16 (21,6)	163 (26,5)	401 (6,5)
16-20	33 (34,4)	209 (30,7)	643 (17,8)
21-25	19 (32,8)	186 (35,3)	665 (31,0)
26-30	6 (26,1)	116 (42,8)	524 (46,0)
> 30	13 (48,1)	103 (51,5)	478 (54,9)
p	0,2372	< 0,00001	< 0,00001
Distribución, por grupos de edad, de la mortalidad, n (%) respecto a los pacientes con la misma edad)			
< 40	12 (14,3)	91 (15,1)	296 (6,8)
40-59	21 (22,3)	217 (28,0)	670 (8,3)
60-69	32 (41,0)	262 (35,1)	832 (10,6)
70-74	22 (51,2)	175 (39,1)	595 (13,0)
75-79	17 (48,6)	156 (41,2)	565 (14,6)
≥ 80	4 (44,4)	59 (41,0)	385 (15,2)
p	< 0,0001	< 0,0001	< 0,0001
Distribución, según la enfermedad de base, de la mortalidad, n (%) respecto a los pacientes con la misma enfermedad de base)			
Coronaria	8 (88,9)	79 (29,4)	492 (4,5)
Médica	70 (38,9)	597 (35,3)	2.186 (19,4)
Traumática	21 (16,2)	126 (17,6)	301 (11,1)
Quirúrgica	8 (34,8)	161 (37,8)	376 (5,7)
p	< 0,0001	< 0,0001	< 0,0001

Para las notas, véase el pie de la tabla 2.

TABLA 4. Distribución de las distintas especies de *Acinetobacter* por foco de infección

	Complejo <i>A. calcoaceticus</i> - <i>A. baumannii</i>	<i>A. lwoffii</i>	Otro <i>Acinetobacter</i>	<i>Acinetobacter</i> spp.
Neumonía-VM	246	3	5	13
Infección urinaria-SU	40	0	0	3
Bacteriemia primaria	22	1	1	2
Bacteriemia primaria-CV	33	0	0	2
Bacteriemia secundaria	33	0	0	2
Infección abdominal	3	0	0	0
Infección respiratoria	22	0	0	2
Infección urinaria	4	0	0	0
Piel/partes blandas	0	0	0	0
Otros focos	4	0	0	0

VM: ventilación mecánica; SU: sonda uretral; CV: catéter vascular.

en la mortalidad con respecto a las BP o B-CV producidas por otros microorganismos (41,2 % frente a 40,7%; $p = 0,9535$).

Los 406 aislamientos de *Acinetobacter* se identificaron a nivel de especie como complejo *A. calcoaceticus*-*A. baumannii* en 374 ocasiones (92,1%), *A. lwoffii* en 4 (1%) y como otros *Acinetobacter* en 6 casos (1,5%). En 22 ocasiones (5,4%) no se llegó a la identificación de la especie. En la tabla 4 se incluye su distribución por focos de infección. En 242 de estos aislamientos se realizaron estudios de sensibilidad (221 en *A. baumannii*, tres en *A. calcoaceticus*, dos en *A. lwoffii*, uno en *A. haemolyticus* y 15 en *Acinetobacter* spp.), y 85 de ellos (35,3%) fueron resistentes a IMP (tabla 5). En la figura 1 se incluye la evolución de los aislamientos resistentes a IMP a lo largo de los años. En el análisis bivalente no se han encontrado diferencias en las variables estudiadas entre los pacientes con cepas de *Acinetobacter* resistentes o sensibles a IMP. Asimismo, no se han detectado diferencias en la mortalidad intra-UCI (33,3 % frente a 30,0%; $p = 0,7283$) entre los pacientes con cepas resistentes y sensibles a IMP.

Discusión

Una de las principales aportaciones de nuestro estudio ha sido identificar a alguna especie de *Acinetobacter* como responsable de infecciones adquiridas en UCI en uno de cada 10 pacientes que desarrollan una infección relacionada con dispositivos invasivos. Las infecciones por este agente patógeno se han centrado especialmente en las N-VM.

Estos datos concuerdan con diferentes estudios epidemiológicos realizados en pacientes críticos en España. Así, en el estudio EPINE¹ con respecto a las infecciones nosocomiales de pacientes ingresados en UCI, en la década de 1990, se ha demostrado un incremento de los aislamientos de las diversas especies de *Acinetobacter* desde 3,7 (año 1990) hasta 10,7% (año 1999). En el estudio de prevalencia EPIIC¹⁴, las diferentes especies de *Acinetobacter* ocuparon el quinto lugar entre los microorganismos responsables de infecciones nosocomiales en las UCI europeas. Por el contrario, los estudios epidemiológicos realizados por el National Nosocomial Infections Surveillance (NNIS) en Estados Unidos atribuyen un escaso protagonismo a las infecciones producidas por *Acinetobacter*, que alcanzan el 6% de los aislados en N-VM, el 1% de los aislados en infecciones urinarias y el 2% de los aislados en sangre^{3,15}.

TABLA 5. Resistencia de las cepas de *Acinetobacter* dependiendo del foco de la infección

	N-VM	IU-SU	BP-CV	BS	Total
Amikacina	65,8	56,0	54,3	25,0	64,0
Ceftazidima	80,7	84,0	87,1	83,3	82,2
Cefepima	80,0	93,7	80,8	85,7	81,8
Piperacilina/tazobactam	81,2	100	77,4	90,9	84,3
Aztreonam	95,2	100	100	100	97,4
Imipenem	29,7	37,5	38,2	61,5	35,3
Ciprofloxacino	87,3	92,0	93,7	95,8	89,7

Expresado en porcentaje respecto al total de aislamientos.

N-VM: neumonías relacionadas con ventilación mecánica;

IU-SU: infecciones urinarias relacionadas con sonda uretral;

BP-CV: bacteriemias primarias relacionadas con catéteres vasculares;

BS: bacteriemias secundarias.

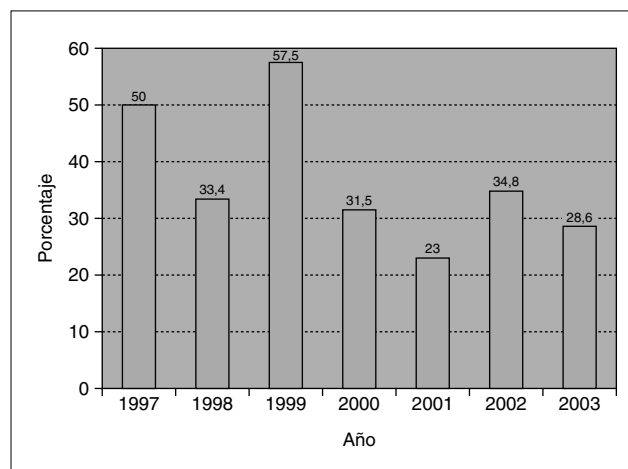


Figura 1. Evolución de los aislados de *Acinetobacter* spp. resistentes a imipenem en las infecciones relacionadas con dispositivos en pacientes ingresados en unidades de cuidados intensivos (expresado en porcentaje respecto al total de aislamientos de *Acinetobacter* spp.).

Estos valores son la mitad de los detectados en las UCI españolas.

Las razones de los cambios epidemiológicos entre diferentes países no están bien aclaradas, aunque es posible que factores estructurales y funcionales influyan en el mayor protagonismo de las infecciones por *Acinetobacter* spp. en los hospitales españoles. En un estudio (no publicado)

se han comparado las características estructurales y funcionales de las UCI españolas dependiendo de la presencia, o no, de una tasa elevada de infecciones por *Acinetobacter* spp.¹⁶. La presencia de deficiencias estructurales (ausencia de barreras físicas entre las camas, ausencia de sistemas de ventilación independiente, baja relación entre enfermeras/camas de UCI) y de problemas funcionales (ausencia de protocolos terapéuticos con antibióticos, presencia de estudiantes pre y posgrado) fueron factores con diferencias significativas entre las UCI con y sin problemas con *Acinetobacter* spp.¹⁶.

Los factores de riesgo para la selección de *Acinetobacter* spp. se identificaron a partir de la descripción de brotes epidémicos y la realización de estudios de casos-contróles¹⁷⁻²². Se demostró la presencia de reservorios ambientales de estos microorganismos en respiradores mecánicos¹⁷⁻²⁰, colchones²¹, humidificadores²² y transductores de presión¹⁹; se describieron las cadenas epidemiológicas en las que participaban los trabajadores sanitarios (transmisión cruzada)¹⁷ y se identificaron pacientes o Servicios en los que el riesgo era mayor (UCI, quemados, recién nacidos)^{17,22}. Más recientemente, otros estudios han identificado otros factores, como son la utilización de antibióticos de amplio espectro (en especial cefalosporinas de tercera generación)^{2,23-26}, la presencia de infecciones previas²⁷ o el nivel de gravedad (mayor APACHE II)^{27,28}; y del mismo modo, identificaron reservorios en el tubo digestivo de los propios pacientes²⁹, en productos de la sangre³⁰ o en habitaciones de hidroterapia³⁰. Se demostró, asimismo, que el riesgo de colonización o/e infección por *Acinetobacter* spp. aumentaba en relación con la duración de la exposición a los factores de riesgo^{19,21,23-31}. En nuestro estudio, todos los pacientes eran portadores de uno o varios dispositivos invasivos y no se han podido analizar los antibióticos recibidos previamente a la aparición de la infección. No obstante, han podido identificarse como factores favorecedores de *Acinetobacter* spp. la patología de base médica o traumática y la duración de la estancia en UCI. Este último factor, seleccionado en la mayoría de estudios, permite afirmar que la estancia en esta unidad es el elemento fundamental para que se produzca una infección por *Acinetobacter* spp., relacionada con dispositivos invasivos.

En nuestro estudio, la mortalidad de los pacientes con infecciones por *Acinetobacter* spp. fue similar a la de los pacientes con infecciones producidas por otros microorganismos fuera cual fuera la localización de la infección, sin embargo fue muy superior a la de los pacientes que no desarrollaron infección alguna. La mortalidad atribuida a las infecciones por *Acinetobacter* spp. a partir de estudios de casos-contróles oscila en torno al 25%^{23,27,31}; no obstante, otros estudios no han encontrado diferencias cuando los controles se seleccionan por el nivel de gravedad y la estancia previa a la aparición de la infección^{7,32}. Al analizar los diferentes factores que pueden influir en la evolución se ha identificado la influencia de la gravedad, de la edad y de la enfermedad de base en la mortalidad de los pacientes con infecciones por otros microorganismos al igual que en aquellos sin infecciones. Por el contrario, la mortalidad en los enfermos con infecciones por *Acinetobacter* spp. no se ha relacionado con la gravedad al ingreso en UCI, aunque esto podría relacionarse con el menor número de pacientes en el grupo de infecciones por *Acinetobacter*.

La resistencia de estos microorganismos identificados en nuestro estudio se mantiene elevada frente a la mayoría de antibióticos activos *a priori*, incluido el IMP. Estos datos coinciden con un reciente estudio multicéntrico español en el que se estudia la diversidad clonal y la sensibilidad a los diferentes antibióticos de *A. baumannii*⁹. En dicho estudio, el 41,2% de las cepas estudiadas fueron resistentes a IMP y además se identificaron 79 clones diferentes, lo cual indica la importante variabilidad entre los hospitales dependiendo del clon predominante. Este aspecto es fundamental para la elección de los antibióticos empíricos pues variarán dependiendo de la sensibilidad del clon dominante en cada UCI u hospital. En los casos de resistencia a IMP se han propuesto tratamientos alternativos basados en estudios *in vitro* con monoterapia (polimixina B, minociclina, sulbactam, rifampicina, doxiciclina) o con combinaciones de varios de ellos, aunque las evidencias clínicas de su eficacia son escasas. En modelos experimentales con ratones y conejos se ha demostrado la eficacia de la rifampicina, la doxiciclina y el sulbactam, mientras que la colistina no ha mejorado los resultados en el modelo de neumonía en ratones³³. No existen estudios aleatorizados con diferentes pautas terapéuticas en infecciones por *A. baumannii* resistente a IMP. Otros estudios no controlados sugieren que la ampicilina-sulbactam, la doxiciclina o la minociclina y la colistina pueden ser una alternativa aceptable para el tratamiento de las infecciones por *Acinetobacter* spp. resistentes a IMP³⁴⁻³⁷. En este escenario son necesarios nuevos antibióticos, con actividad específica frente a las diversas especies de *Acinetobacter*, incluidas aquellas con resistencia a IMP. Uno de los nuevos antibióticos que en un plazo de tiempo relativamente corto va a formar parte del arsenal terapéutico hospitalario es la tigeciclina, representante de una nueva clase de antibióticos, las glicilicilinas, que añade a su amplio espectro frente a microorganismos grampositivos, gramnegativos, aerobios y anaerobios, una excelente actividad frente a microorganismos cada vez más problemáticos como *Staphylococcus aureus* resistente a meticilina, microorganismos gramnegativos portadores de betalactamasas de espectro extendido y *A. baumannii* multirresistente, incluidos los resistentes a IMP^{38,39}.

En síntesis, en nuestro estudio se ha demostrado el protagonismo de *Acinetobacter* spp. entre las infecciones más frecuentes y graves de pacientes críticos ingresados en UCI y se han identificado los factores de riesgo que permiten sospechar su presencia en una infección. La mortalidad es elevada e igual a la de los pacientes con infecciones por otros microorganismos, por lo que hay que considerarlo como un patógeno de elevada virulencia y plantear su cobertura empírica de forma precoz en aquellas UCI y situaciones clínicas en las que sea posible su presencia.

Bibliografía

1. Sociedad Española de Medicina Preventiva, Salud Pública e Higiene. Evolución de la Prevalencia de las Infecciones Nosocomiales en los Hospitales Españoles. Proyecto EPINE 1990-1999. Madrid: MI&C; 2001. p. 259-82.
2. Grupo de Trabajo de Enfermedades Infecciosas de la Sociedad Española de Medicina Intensiva, Crítica y Unidades Coronarias (GTEI-SEMICYUC). Estudio Nacional de Vigilancia de Infección Nosocomial en UCI (ENVIN-UCI). Informe de la evolución de la incidencia y características de las infecciones nosocomiales adquiridas en Servicios de Medicina Intensiva (1994-2001). Madrid: Jarpyo; 2002.

3. Nacional Nosocomial Infections Surveillance (NNIS) Report. Data summary from January 1992-June 2001, issued August 2001. *Am J Infect Control*. 2001;29:404-21.
4. Rodríguez Bano J, Cisneros JM, Fernández-Cuenca F, Ribera A, Vila J, Pascual A, et al. Clinical features and epidemiology of *Acinetobacter baumannii* colonization and infection in Spanish hospitals. *Infect Control Hosp Epidemiol*. 2004;25:819-24.
5. Fagon JY, Chastre J, Hance AJ, Montravers P, Novara A, Gibert C. Nosocomial pneumonia in ventilated patients: a cohort study evaluating attributable mortality and hospital stay. *Am J Med*. 1993;94:218-88.
6. Fagon JY, Chastre J, Domart Y, Trouillet JL, Gibert C. Mortality due to ventilator-associated pneumonia or colonization with *Pseudomonas* or *Acinetobacter* species: assessment by quantitative culture of samples obtained by a protected specimen brush. *Clin Infect Dis*. 1996;23:538-42.
7. Blot S, Vandewoude K, Colardyn F. Nosocomial bacteremia involving *Acinetobacter baumannii* in critically ill patients: a matched cohort study. *Intensive Care Med*. 2003;29:471-5.
8. Fernández-Cuenca F, Pascual A, Ribera A, Vila J, Bou G, Cisneros JM, et al. Diversidad clonal y sensibilidad a los antimicrobianos de *Acinetobacter baumannii* aislados en hospitales españoles. Estudio multicéntrico nacional: proyecto GEIH-Ab 2000. *Enferm Infecc Microbiol Clin*. 2004;22:267-71.
9. Corbella X, Ariza J, Ardanuy C, Vuelta M, Tubau F, Sora M, et al. Efficacy of sulbactam alone and in combination with ampicillin in nosocomial infections caused by multidrug-resistant *Acinetobacter baumannii*. *J Antimicrob Chemother*. 1998;42:793-802.
10. Knaus WA, Draper EA, Wagner DP, Zimmerman JE. APACHE II: a severity of disease classification system. *Crit Care Med*. 1985;13:818-29.
11. Garner JS, Jarvis WR, Emori TG, Hughes JM. CDC definitions for nosocomial infections. *Am J Infect Control*. 1988;16:128-40.
12. Emori TG, Culver DH, Horan TC, Jarvis WR, White JW, Olson DR, et al. National Nosocomial Infection Surveillance (NNIS): description of surveillance methods. *Am J Infect Control*. 1991;19:19-35.
13. National Committee for Clinical and Laboratory Standards (NCCLS). Methods for dilution antimicrobial susceptibility tests for bacteria that grow aerobically. Approved Standard M7-A5. Wayne: NCCLS, 2000.
14. Vincent JL, Bihari DJ, Suter PM, Bruining HA, White J, Nicolas-Chanion MH, et al. The prevalence of nosocomial infection in Intensive Care Units in Europe. Results of the European Prevalence of Infection in Intensive Care (EPIIC) study. *JAMA*. 1995;274:639-44.
15. Richards MJ, Edwards JR, Culver DH, Gaynes RP, and National Nosocomial Infection Surveillance System. Nosocomial infections in medical intensive care units in the United States. *Crit Care Med*. 1999;27:887-92.
16. Palomar M, Castillo F, Roselló J, De la Cal MA, Martínez Pellús A, Flores JM and the Spanish Study Group of Nosocomial Infection in ICU. Structural characteristics of the intensive care units and risk infection by *Acinetobacter*. *Intensive Care Med* 1999; 25:139 [Abstract 539]. 12th Annual Congress of the European Society of Intensive Care Medicine. Berlin, 1999.
17. Buxton AE, Anderson RL, Werdegard D, Atlas E. Nosocomial respiratory tract infection and colonization with *Acinetobacter calcoaceticus*. Epidemiologic characteristics. *Am J Med*. 1978;65:507-13.
18. Castle M, Tenney JH, Weinstein MP, Eickhoff TC. Outbreak of a multiply resistant *Acinetobacter* in a surgical intensive care unit: epidemiology and control. *Heart Lung*. 1978;7:641-4.
19. Beck-Sagué CM, Jarvis WR, Brook JH, Culver DH, Potts A, Gay E, et al. Epidemic bacteremia due to *Acinetobacter baumannii* in five intensive care units. *Am J Epidemiol*. 1990;132:723-33.
20. Gerner-Smidt P. Endemic occurrence of *Acinetobacter calcoaceticus* biovar *anitratus* in an intensive care unit. *J Hosp Infect*. 1987;10:265-72.
21. Sherertz RJ, Sullivan ML. An outbreak of infection with *Acinetobacter calcoaceticus* in burn patients: contamination of patients' mattresses. *J Infect Dis*. 1985;151:252-8.
22. Gervich DH, Grout CS. An outbreak of nosocomial *Acinetobacter* infections from humidifiers. *Am J Infect Control*. 1985;13:210-5.
23. Scerpella EG, Wanger AR, Armitage WL, Anderlini P, Ericsson CD. Nosocomial outbreak caused by a multi-resistant clone of *Acinetobacter baumannii*: results of the case-control and molecular epidemiologic investigations. *Infect Control Hosp Epidemiol*. 1995;16:92-7.
24. Mulin B, Talon D, Viel JF, Vincent C, Leprat R, Thouverez M, et al. Risk factors for nosocomial colonization with multidrug-resistant *Acinetobacter baumannii*. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis*. 1995;14:569-76.
25. Koeleman JG, Parlevliet GA, Dijkshoorn L, Savelkoul PH, Vandenbroucke-Grauls CM. Nosocomial outbreak of multi-resistant *Acinetobacter baumannii* on a surgical ward: epidemiology and risk factors for acquisition. *J Hosp Infect*. 1997;37:113-23.
26. Lee S, Kim NJ, Choi S, Kim TH, Chung J, Woo J, et al. Risk factors for acquisition of imipenem-resistant *Acinetobacter baumannii*: a case-control study. *Antimicrob Agents Chemother*. 2004;48:224-8.
27. Lortholary O, Fagon JY, Hoi AB, Slama MA, Pierre J, Giral P, et al. Nosocomial acquisition of multi-resistant *Acinetobacter baumannii*: risk factors and prognosis. *Clin Infect Dis*. 1995;20:790-6.
28. Palomar M, Castillo F, Flores JM, Martínez Pellús A, Rubio JM, Vilches A, and the *Acinetobacter* Study Group. Risk factors identification for infection/colonization by *Acinetobacter* spp. in critically ill patients. *Intensive Care Med*. 1998;157 Suppl 1:158 (Abstract 498).
29. Corbella X, Pujol M, Ayats J, Sendra J, Ardanuy C, Domínguez MA, et al. Relevance of digestive tract colonization in the epidemiology of nosocomial infections due to multi-resistant *Acinetobacter baumannii*. *Clin Infect Dis*. 1996;23:329-34.
30. Simor AE, Lee M, Vearncombe M, Jones-Paul L, Barry C, Gómez M, et al. An outbreak due to multi-resistant *Acinetobacter baumannii* in a burn unit: risk factors for acquisition and management. *Infect Control Hosp Epidemiol*. 2002;23:261-7.
31. Kaul R, Burt JA, Cork L, Dedier H, García M, Kennedy C, et al. Investigation of a multiyear multiple critical care unit outbreak due to relatively drug-sensitive *Acinetobacter baumannii*: risk factors and attributable mortality. *J Infect Dis*. 1996;174:1279-87.
32. Garnacho J, Sole-Violan J, Sa-Borges M, Díaz E, Rello J. Clinical impact of pneumonia caused by *Acinetobacter baumannii* in intubated patients: a matched cohort study. *Crit Care Med*. 2003;31:2478-82.
33. Montero A, Ariza J, Corbella X, Doménech A, Cabellos C, Ayats J, et al. Efficacy of colistin versus beta-lactams, aminoglycosides, and rifampin monotherapy in a mouse model of pneumonia caused by multi-resistant *Acinetobacter baumannii*. *Antimicrob Agents Chemother*. 2002;46:1946-52.
34. Jiménez-Mejías ME, Pachón J, Becerril B, Palomino-Nicas J, Rodríguez-Cobacho A, Revuelta M, et al. Treatment of multidrug-resistant *Acinetobacter baumannii* meningitis with ampicillin/sulbactam. *Clin Infect Dis*. 1997;24:932-5.
35. Levin AS, Levy CE, Manrique AE, Medeiros EA, Costa SF. Severe nosocomial infections with imipenem-resistant *Acinetobacter baumannii* treated with ampicillin/sulbactam. *Int J Antimicrob Agents*. 2003;21:58-62.
36. Urban C, Go E, Mariano N, Berger BJ, Avraham I, Rubin D, et al. Effect of sulbactam on infections caused by imipenem-resistant *Acinetobacter calcoaceticus* biotype *anitratus*. *J Infect Dis*. 1993;167:448-51.
37. Wood GC, Hanes SD, Boucher BA, Croce MA, Fabian TC. Tetracyclines for treating multidrug-resistant *Acinetobacter baumannii* ventilator-associated pneumonia. *Intensive Care Med*. 2003;29:2072-6.
38. Henwood CJ, Gatward T, Warner M, James D, Stockdale MW, Spence RP, et al. Antibiotic resistance among clinical isolates of *Acinetobacter* in the UK, and *in vitro* evaluation of tigecycline (GAR-936). *J Antimicrob Chemother*. 2002;49:479-87.
39. Pachón-Ibáñez ME, Jiménez-Mejías ME, Pichardo C, Llanos AC, Pachón J. Activity of tigecycline (GAR-936) against *Acinetobacter baumannii* strains including those resistant to imipenem. *Antimicrob Agents Chemother*. 2004;48:4479-81.