



Enfermedades Infecciosas y Microbiología Clínica

www.elsevier.es/eimc



Revisión

Recomendaciones del Comité Español del Antibiógrama (COESANT) para la realización de los Informes de Sensibilidad Antibiótica Acumulada



María Nieves Larrosa^{a,b,c,*}, Andrés Canut-Blasco^d, Natividad Benito^e, Rafael Cantón^{b,c,f}, Emilia Cercenado^{g,h}, Fernando Docobo-Pérezⁱ, Felipe Fernández-Cuenca^{b,c,j}, Javier Fernández-Domínguez^{h,k}, Jesús Guinea^{g,h}, Antonio López-Navas^l, Miguel Ángel Moreno^m, M^a Isabel Morosini^{b,c,f}, Ferran Navarroⁿ, Luis Martínez-Martínez^{b,c,o} y Antonio Oliver^{b,c,p}

^a Servicio de Microbiología, Hospital Universitario Vall d'Hebron. Universitat Autònoma de Barcelona. Vall d'Hebron Institut de Recerca (VHIR), Barcelona, España

^b CIBER de Enfermedades Infecciosas (CIBERINFEC), Instituto de Salud Carlos III, Madrid, España

^c Red Española de Investigación en Patología Infecciosa (REIPI), Madrid, España

^d Servicio de Microbiología, Hospital Universitario de Álava. Vitoria, España

^e Unidad de Enfermedades Infecciosas, Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Universitat Autònoma de Barcelona. Institut d'Investigació Biomèdica de Sant Pau (IIB Sant Pau), Barcelona, España

^f Servicio de Microbiología, Hospital Universitario Ramón y Cajal. Instituto Ramón y Cajal de Investigación Sanitaria (IRYCIS), Madrid, España

^g Servicio de Microbiología y Enfermedades Infecciosas, Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Instituto de Investigación Sanitaria Gregorio Marañón, Madrid, España

^h CIBER de Enfermedades Respiratorias (CIBERES), Instituto de Salud Carlos III, Madrid, España

ⁱ Departamento de Microbiología, Universidad de Sevilla, Instituto de Biomedicina de Sevilla (IBIS), Hospital Universitario Virgen Macarena/CSIC/Universidad de Sevilla. Sevilla, España

^j UGC Enfermedades Infecciosas y Microbiología Clínica, Instituto de Biomedicina de Sevilla (IBIS), Hospital Universitario Virgen Macarena/CSIC/Universidad de Sevilla, Sevilla, España

^k Servicio de Microbiología, Hospital Central de Asturias. Instituto de Investigación Sanitaria del Principado de Asturias (ISPA), Oviedo, España

^l Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS), Madrid, España

^m Departamento de Sanidad Animal, Facultad de Veterinaria. Universidad Complutense, Madrid, España

ⁿ Servicio de Microbiología. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Departamento de Genética y de Microbiología de la Universitat Autònoma de Barcelona. Institut d'Investigació Biomèdica de Sant Pau (IIB Sant Pau), Barcelona, España

^o Unidad de Gestión Clínica de Microbiología, Hospital Reina Sofía. Departamento de Química Agrícola, Edafología y Microbiología, Universidad de Córdoba. Instituto Maimónides de Investigación Biomédica de Córdoba (IMIBIC). Córdoba, España

^p Servicio de Microbiología, Hospital Universitario Son Espases. Instituto de Investigación Sanitaria Illes Balears (IdISBa), Palma de Mallorca, España

INFORMACIÓN DEL ARTÍCULO

Historia del artículo:

Recibido el 27 de septiembre de 2021

Aceptado el 13 de enero de 2022

On-line el 28 de febrero de 2022

Palabras clave:

Antibiógrama

Comité Europeo del Antibiógrama (EUCAST)

Comité español del Antibiógrama

(COESANT)

Resúmenes de sensibilidad bacteriana

Informes de sensibilidad antibiótica

acumulada

R E S U M E N

El Comité Español del Antibiógrama (COESANT) presenta en este documento una serie de recomendaciones cuya finalidad es unificar la forma en la que los Servicios y Unidades de Microbiología Clínica españoles realizan los informes de sensibilidad acumulada de las bacterias, aisladas en muestras clínicas, frente a los antimicrobianos. Las recomendaciones se fundamentan en las recogidas en el Procedimiento de Microbiología Clínica n° 51, «Preparación de informes acumulados de sensibilidad a los antimicrobianos» de la Sociedad Española de Enfermedades Infecciosas y Microbiología Clínica (SEIMC), publicado en 2014, y recoge las modificaciones en las definiciones de las interpretaciones de las categorías clínicas publicadas en el año 2019 por el *European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing* (EUCAST). Su objetivo final es establecer una forma homogénea de elaborar estos resúmenes para poder comparar resultados de diferentes centros o sumar su información y así realizar una adecuada vigilancia local o incluso nacional de la evolución de la sensibilidad a los antimicrobianos.

© 2022 Sociedad Española de Enfermedades Infecciosas y Microbiología Clínica. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Todos los derechos reservados.

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: mnlarrosa@vhebron.net (M.N. Larrosa).

Keywords:

Antibiogram

European Committee on Antimicrobial

Susceptibility Testing (EUCAST)

Spanish Antibigram Committee

(COESANT)

Cumulative Antibigram

Cumulative Antimicrobial Susceptibility

Test Data

Spanish Antibigram Committee (COESANT) recommendations for cumulative antibiogram reports**A B S T R A C T**

The Spanish Antibigram Committee (Comité Español del Antibiograma, COESANT) presents in this document a series of recommendations intending to unify how cumulative antibiogram reports must be made in Clinical Microbiology Spanish laboratories. This article is based on the information included in the Clinical Microbiology Procedure No. 51, «Preparation of cumulative reports on antimicrobial susceptibility» of the Spanish Society of Infectious Diseases and Clinical Microbiology (SEIMC), published in 2014. The recommendations also include the modifications in the definition of clinical interpretive categories recently published by the *European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing* (EUCAST) in 2019. Its final objective is to establish a homogeneous way of preparing these summaries to compare results from different centers or aggregate the information from these in order to carry out an adequate local or even national surveillance regarding the evolution of antimicrobial susceptibility.

© 2022 Sociedad Española de Enfermedades Infecciosas y Microbiología Clínica. Published by Elsevier España, S.L.U. All rights reserved.

Introducción

El análisis conjunto de los datos procedentes del estudio de la sensibilidad a los antimicrobianos de las bacterias aisladas en los laboratorios de Microbiología es de gran valor epidemiológico y clínico, ya que permite conocer variaciones temporales en las tendencias de sensibilidad y resulta de gran ayuda en la selección del tratamiento empírico en los pacientes infectados^{1–4}. La necesidad de conocer la proporción de microorganismos sensibles a los antimicrobianos, junto al aumento en los últimos años de la multirresistencia, hacen indispensable una vigilancia global que sobrepase los límites de un único centro. Un ejemplo de esto es la Red de Vigilancia Microbiológica de la Comunitat Valenciana (RedMIVA)⁵, el programa de Vigilancia de la Infección Nosocomial en Cataluña (VINCat)⁶ o la reciente creación de la Red de Laboratorios para la Vigilancia de los Microorganismos Resistentes (RedLabRA)⁷ constituida en el seno del Plan Nacional frente a la Resistencia a Antibióticos (PRAN).

Las recomendaciones generales recogidas en el Procedimiento de Microbiología Clínica n° 51, «Preparación de informes acumulados de sensibilidad a los antimicrobianos» de la Sociedad Española de Enfermedades Infecciosas y Microbiología Clínica (SEIMC)^{8–10}, publicado en 2014 siguen vigentes y se resumen en este artículo, con algunas modificaciones derivadas principalmente de las nuevas directrices establecidas por el *European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing* (EUCAST) en el año 2019 respecto a las definiciones de las categorías clínicas utilizadas en la interpretación de los resultados de sensibilidad (tabla 1). Adicionalmente, se referirán los puntos clave para tener en cuenta a la hora de realizar el informe de sensibilidad acumulada, así como una serie de aspectos estadísticos relevantes para su consideración.

Normas generales

1. Adherirse a las recomendaciones del EUCAST^{11,12} en cuanto a la realización de los antibiogramas y su lectura interpretada para garantizar la estandarización y homogeneidad en la metodología seguida en el estudio de sensibilidad.
2. Aunque en los resúmenes de sensibilidad ha sido una práctica habitual combinar las categorías clínicas «Resistente» e «Intermedio» como no-sensible, esta no es adecuada desde la redefinición de categorías clínicas efectuada en 2019 por el EUCAST^{13,14}. Se modifica la definición del término «Intermedio» que pasa a considerarse «I» (Sensible, cuando se incrementa la exposición), siendo la única diferencia entre «S» (sensible con dosis estándar) e «I» la cantidad de fármaco que es necesaria

en el lugar de la infección para alcanzar una respuesta clínica adecuada. Se recomienda presentar las tres categorías de forma independiente y en caso de necesidad, combinar S e I y marcar en el pie de tabla aquellos casos en que existan dos dosificaciones (tablas 2 y 3), dado que aporta una información clínica más clara en cuanto a la elección del tratamiento empírico. En algunos microorganismos es conveniente informar adicionalmente del porcentaje de presencia de mecanismos de resistencia de especial interés epidemiológico. Por ejemplo, «porcentaje de pacientes con *Klebsiella pneumoniae* productora de betalactamasa de espectro extendido (BLEE)».

3. Presentar el informe, como mínimo, con una periodicidad anual.
4. Incluir sólo resultados validados por el microbiólogo clínico, no la información cruda que se obtiene del antibiograma.
5. Incluir sólo aislados de muestras enviadas para diagnóstico clínico, excluyendo los aislados de cultivos de vigilancia epidemiológica o de muestras ambientales.
6. Informar resultados de sensibilidad a nivel de especie, incluyendo sólo aquellas con ≥ 30 aislados. Se debe indicar el número absoluto de aislados que se tienen en cuenta en el informe.
7. Eliminar duplicados siguiendo una estrategia que responda a las necesidades clínicas¹⁵. Se debe incluir sólo el primer aislado de una especie determinada por paciente y período de análisis, con independencia del sitio anatómico de recogida o perfil de sensibilidad a los antimicrobianos, ya que permite guiar la selección de tratamientos empíricos. Es una forma sencilla y evita sesgos introducidos por el observador, siendo un método más objetivo y reproducible. No obstante, de esta forma podría infraestimarse el nivel de resistencia en aquellas especies en que existe el riesgo de adquisición o desarrollo de esta durante el tratamiento (*Pseudomonas aeruginosa*, que puede exhibir una heterogeneidad significativa en los fenotipos de resistencia como resultado de mutación, coinfección o colonización con múltiples clones). Cuando se quiera analizar esta circunstancia específicamente, puede ser más conveniente eliminar duplicados excluyendo aislados con un cambio de falsa sensibilidad (resultado erróneo de S en lugar de R; *very major error*) o de falsa resistencia (R en lugar de S; *major error*) de algún antibiótico de entre los definidos previamente como marcadores o antibióticos clave en esa especie bacteriana. La consideración de cambios menores (S por I, I por S, I por R o R por I) es muy discutida porque pueden reflejar variantes fenotípicas de expresión o problemas metodológicos. El criterio seguido, por tanto, puede influir en el resultado final por lo que es importante detallar en el informe cómo se ha llevado a cabo la eliminación de duplicados.

Tabla 1

Diez pasos fundamentales para tener en cuenta a la hora de elaborar el informe de sensibilidad acumulada

1. Adherirse a las recomendaciones EUCAST en cuanto a la realización de los antibiogramas y su lectura interpretada.
2. Si sólo se informa una categoría, combinar S e I, dado que aporta información más clara en cuanto a la elección del tratamiento empírico. Referir adicionalmente el porcentaje de la presencia de mecanismos de resistencia de interés epidemiológico.
3. Presentar el informe con un mínimo de periodicidad anual.
4. Incluir sólo resultados validados por el microbiólogo clínico.
5. Incluir sólo aislados de muestras enviadas para diagnóstico clínico de infecciones.
6. Informar resultados de sensibilidad a nivel de especie, incluyendo sólo aquellas con ≥ 30 aislados, precisando el número absoluto de aislados.
7. Eliminar duplicados, incluyendo sólo el primer aislado de una especie por cada paciente.
8. Incluir los antimicrobianos que se recogen habitualmente en el informe clínico del estudio de sensibilidad.
9. En el caso de combinaciones antibiótico-microorganismo cuyo resultado depende del cuadro clínico de origen, especificar todos los supuestos.
10. Detallar con precisión el algoritmo de cálculo utilizado para la generación del informe acumulado.

Tabla 2

Antimicrobianos para los que EUCAST ha introducido puntos de corte que clasifican a los microorganismos de tipo silvestre (organismos sin mecanismos de resistencia adquiridos fenotípicamente detectados para el agente) siempre como «Sensible cuando se incrementa la exposición (I)» en lugar de «Sensible en régimen de dosificación estándar (S)»²³

Género o especie	Antimicrobianos	Quinolonas	Otros
<i>Enterobacterales</i>	Beta-lactámicos Temocilina en <i>E. coli</i> , <i>Klebsiella</i> spp. (excepto <i>K. aerogenes</i>) y <i>P. mirabilis</i> en ITU Cefazolina en <i>E. coli</i> y <i>Klebsiella</i> spp. (excepto <i>K. aerogenes</i>) en ITU Cefuroxima i.v. en <i>E. coli</i> , <i>Klebsiella</i> spp. (excepto <i>K. aerogenes</i>), <i>Raoultella</i> spp. y <i>P. mirabilis</i> Imipenem en <i>Morganellaceae</i>		
<i>Pseudomonas</i> spp.	Piperacilina, piperacilina-tazobactam, ticarcilina, ticarcilina-ácido clavulánico, ceftazidima, cefepima, aztreonam, doripenem, imipenem	Ciprofloxacino, levofloxacino	
<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>			Trimetoprim-sulfametoxazol
<i>Acinetobacter</i> spp.	Doripenem	Ciprofloxacino	
<i>Staphylococcus</i> spp.		Ciprofloxacino, levofloxacino	
<i>Enterococcus</i> spp.	Imipenem		
<i>Streptococcus</i> grupo A, B, C y G		Levofloxacino	
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	Cefaclor	Levofloxacino	
<i>Haemophilus influenzae</i>	Amoxicilina oral, amoxicilina-ácido clavulánico oral, cefuroxima oral		
<i>Moraxella catarrhalis</i>	Cefuroxima oral		
<i>Campylobacter jejuni</i> y <i>C. coli</i>		Ciprofloxacino	
<i>Corynebacterium</i> spp.		Ciprofloxacino	
<i>Bacillus</i> spp.		Ciprofloxacino, levofloxacino	
<i>Burkholderia pseudomallei</i>	Amoxicilina-ácido clavulánico, ceftazidima		Trimetoprim-sulfametoxazol Doxiciclina, Cloranfenicol

ITU: infección del tracto urinario.

8. Se deben incluir los antimicrobianos que se informan habitualmente en el informe clínico de sensibilidad. Se deben excluir los antibióticos suplementarios incluidos para detectar mecanismos de resistencia en el contexto de la lectura interpretada del antibiograma. Por ejemplo, cefoxitina en *Staphylococcus aureus*, cefotaxima-ácido clavulánico en *Enterobacterales* o norfloxacino en *Streptococcus pneumoniae*.
9. En el caso de combinaciones antibiótico-microorganismo cuyo resultado depende del cuadro clínico de origen, se recomienda especificar todos los supuestos (*Escherichia coli* y amoxicilina-clavulánico en infección urinaria y *Streptococcus pneumoniae* y penicilina en meningitis o no meningitis).
10. Detallar con precisión el algoritmo de cálculo utilizado para la generación del informe acumulado^{16,17} para facilitar la comparabilidad de los informes en diferentes periodos o diferentes centros. Es decir, precisar si se han sumado categorías e indicar el método seguido para eliminar duplicados cuando no sea el recomendado.

Preparación del informe

1. Aunque no hay un modelo estandarizado, puede ser conveniente emplear el formato de tablas y/o figuras, en las que se incluyan microorganismos y antimicrobianos, indicando el n° de aislados incluidos en cada especie y los correspondientes porcentajes de sensibilidad, considerando estos como la suma de S + I, con el fin de reflejar los porcentajes de microorganismos tratables con el antimicrobiano estudiado, en lugar de la detección de mecanismos de resistencia.
2. Pueden emplearse diversos criterios para listar los microorganismos del informe: alfabéticamente, por grupo taxonómico o por prevalencia. En el PNT-IASA-1 del procedimiento n° 51 de la SEIMC figura la información mínima imprescindible que hay que incluir en el informe sobre microorganismos y antimicrobianos de especial interés epidemiológico y clínico.
3. Para reflejar las tendencias temporales de sensibilidad resulta más útil la presentación de los datos en forma de figura (histograma).

Tabla 3Antimicrobianos para los que existen dos dosificaciones y por tanto la categoría de Sensible a exposición incrementada (antiguo intermedio)²³

Género o especie	Antimicrobianos Beta-lactámicos	Quinolonas	Otros
Enterobacterales	Ticarcilina, ticarcilina-ácido clavulánico Cefepime y ceftazidima Ceftriaxona en indicación diferente a meningitis Doripenem, imipenem (enterobacterales excepto <i>Morganellaceae</i>), meropenem en indicación diferente a meningitis Aztreonam	Ciprofloxacino, levofloxacino, ofloxacino	Trimetoprim-sulfametoxazol
<i>Pseudomonas</i> spp.	Meropenem en indicación diferente a meningitis		
<i>Acinetobacter</i> spp.	Imipenem Meropenem en indicación diferente a meningitis	Levofloxacino	Trimetoprim-sulfametoxazol
<i>Staphylococcus</i> spp.	Ceftarolina en <i>S. aureus</i> e indicación diferente a neumonía		Claritromicina, eritromicina, roxitromicina Quinupristina-dalfopristina Doxiciclina, tetraciclina Trimetoprim-sulfametoxazol Quinupristina-dalfopristina en <i>E. faecium</i>
<i>Enterococcus</i> spp.	Ampicilina, ampicilina-sulbactam, amoxicilina y amoxicilina-ácido clavulánico		Azitromicina, claritromicina, eritromicina, roxitromicina, telitromicina Tetraciclina Trimetoprim-sulfametoxazol Azitromicina, claritromicina, eritromicina, roxitromicina, telitromicina Tetraciclina, doxiciclina Trimetoprim-sulfametoxazol
<i>Streptococcus</i> grupo A, B, C y G			
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	Benzilpenicilina, ampicilina, cefotaxima y ceftriaxona en indicación diferente a meningitis Amoxicilina y amoxicilina-ácido clavulánico por vía oral Cefpodoxima y cefepime Cefuroxima por vía i.v. y oral		
<i>S. grupo viridans</i>	Benzilpenicilina, ampicilina, amoxicilina		
<i>Haemophilus influenzae</i>	Cefuroxima por vía i.v.		Doxiciclina Trimetoprim-sulfametoxazol
<i>Moraxella catarrhalis</i>	Cefixima, cefotaxima, ceftriaxona, cefuroxima por vía i.v.		Azitromicina, claritromicina, eritromicina, roxitromicina, telitromicina Doxiciclina Trimetoprim-sulfametoxazol
<i>Neissera gonorrhoeae</i>	Benzilpenicilina	Ciprofloxacino, ofloxacino	
<i>Neisseria meningitidis</i>	Ampicilina y amoxicilina en indicación diferente a meningitis		
<i>Helicobacter pylori</i>			Claritromicina
<i>Corynebacterium</i> spp.			Rifampicina
<i>Aeromonas</i> spp.	Cefepima, ceftazidima, aztreonam	Ciprofloxacino levofloxacino	Trimetoprim-sulfametoxazol
<i>Achromobacter xylosoxidans</i>	Meropenem		

ITU: infección del tracto urinario; iv: formulación intravenosa.

Algunos antimicrobianos como teicoplanina, fosfomicina en formulación intravenosa, ácido fusídico y metronidazol tiene dos dosis en las tablas de EUCAST, pero no categoría intermedia (dosis y/o puntos de corte en revisión por EUCAST).

- Utilizar en las tablas abreviaturas referenciadas para los antimicrobianos¹⁸.
- Como norma general es recomendable separar en las tablas de sensibilidad al menos los aislados obtenidos de hemocultivos y a partir de urocultivos, siguiendo los mismos criterios recomendados en las normas generales para la eliminación de duplicados.
- Separar en las tablas de sensibilidad los aislados según el tipo de paciente (hospitalizados, Medicina Intensiva, Pediatría, Atención Primaria, y otros que puedan ser de interés clínico)^{19–21}.
- Aportar porcentajes de pacientes con microorganismos con mecanismos de resistencia de especial relevancia clínica, como *Staphylococcus aureus* resistente a metilicina, enterococos resistentes a glucopéptidos, enterobacterias productoras de BLEE o carbapenemasas y *Acinetobacter baumannii* y *Pseudomonas aeruginosa* multirresistentes o extremadamente resistentes²².

Aspectos estadísticos del informe de sensibilidad acumulada

En el PNT-IASA-2 se ofrece una herramienta para facilitar el cálculo de los valores estadísticos propuestos en el procedimiento n° 51 de la SEIMC sobre hojas Excel (IC 95% del % S, comparación de porcentajes con el IC 95% de la diferencia) y el análisis de tendencias. El libro Excel se puede descargar desde el enlace www.seimc.org/contenidos/documentoscientificos/procedimientosmicrobiologia/seimc-procedimientomicrobiologia51.pdf

- Los porcentajes de sensibilidad permiten una estimación mejor de la verdadera proporción en la población real de aislados. No es necesario incluir en el informe los valores de los intervalos de confianza que señalan la precisión del porcentaje presen-

tado para no restar claridad al informe. No obstante, estos deben estar a disposición de cualquier persona que necesite conocerlos mediante consulta específica al Servicio/Unidad de Microbiología.

- La significación estadística de la diferencia entre porcentajes de sensibilidad de dos periodos de tiempo debe distinguirse de la importancia (o relevancia) clínica o epidemiológica.
- El análisis de tendencias de sensibilidad a lo largo del tiempo presupone que la base de datos original contenga los valores reales de las concentraciones mínimas inhibitorias (CMI) o de diámetro de halo, para poder hacer reinterpretación de los resultados, dado que los puntos de corte clínicos pueden variar a lo largo del periodo que se pretende estudiar.

Difusión de los informes de sensibilidad acumulada

Tradicionalmente los informes de sensibilidad acumulada se han presentado en formato papel, muchas veces en forma de trípticos con el fin de ser consultados en el día a día por los clínicos y con ello contribuir a la adecuación de los tratamientos empíricos. Hoy en día y con las nuevas herramientas informáticas, dichos informes pueden ser colgados en distintos lugares o plataformas como la intranet de los hospitales o incluso en los visores de resultados microbiológicos. Respecto a esto último, cuando se emite un resultado microbiológico con la identificación de un microorganismo del que aún no se conoce el resultado de su sensibilidad antimicrobiana, es de gran utilidad introducir un enlace que lleve directamente al informe de sensibilidad acumulada del hospital y en el cual el clínico pueda conocer la sensibilidad habitual del microorganismo y elegir por tanto de forma más precisa y ágil la mejor terapia empírica para dicho microorganismo. Dicha funcionalidad es posible hoy en día en algunos sistemas informáticos de laboratorio y permite hacer más prácticos y extensibles a muchos más profesionales los informes de sensibilidad acumulada.

Conclusiones

La necesidad de conocer la proporción de microorganismos sensibles a los antimicrobianos, junto al aumento en los últimos años de la multirresistencia, hacen indispensable una vigilancia global que sobrepase los límites de un único centro.

Para poder trabajar con datos de forma conjunta es fundamental que los informes de sensibilidad se elaboren de forma homogénea y estandarizada en todos los centros.

Estos informes han de ser fácilmente accesibles a los profesionales cuya actividad está relacionada con el uso de antibióticos contribuyendo así a una mejor optimización de este tipo de tratamientos y a la preservación de su actividad, evitando la generación de resistencias por un uso inadecuado.

Financiación

Para la realización de este documento no se ha contado con financiación específica. Las actividades del COESANT están parcialmente financiadas por la Sociedad Española de Enfermedades Infecciosas y Microbiología Clínica (SEIMC) y la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS).

El Plan Estatal de Investigación Científica y Técnica y de Innovación 2017-2020 y el Instituto de Salud Carlos III, Subdirección General de Redes y Centros de Investigación Cooperativa, Ministerio de Ciencia e Innovación, financia la investigación de MNL, RC, FFC, LMM y AO a través de la Red de Investigación en Patología Infecciosa (REIPI) y el CIBER en Enfermedades Infecciosas (CIBERINFEC) y de EC, JFD y JG a través del CIBER de Enfermedades Respiratorias (CIBERES).

Conflicto de intereses

Los autores declaran no tener conflicto de intereses.

Bibliografía

- Fernández J, Vazquez F. The Importance of Cumulative Antibio-grams in Diagnostic Stewardship. *Clin Infect Dis*. 2019;69:1086–7, <http://dx.doi.org/10.1093/cid/ciz082>.
- Morales A, Campos M, Juárez JM, Canovas-Segura B, Palacios F, Marín R. A decision support system for antibiotic prescription based on local cumulative antibiograms. *J Biomed Inform*. 2018;84:114–22, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jbi.2018.07.003>.
- Grau S, Bou G, Fondevilla E, Nicolás J, Rodríguez-Maresca M, Martínez-Martínez L. How to measure and monitor antimicrobial consumption and resistance. *Enferm Infecc Microbiol Clin*. 2013;31:16–24, [http://dx.doi.org/10.1016/S0213-005X\(13\)70128-9](http://dx.doi.org/10.1016/S0213-005X(13)70128-9).
- Truong WR, Hidayat L, Bolaris MA, Nguyen L, Yamaki J. The antibiogram: key considerations for its development and utilization. *JAC-Antimicrob Resist*. 2021;3:dlab060, <http://dx.doi.org/10.1093/jacamr/dlab060>.
- Muñoz I. La importancia de las redes microbiológicas en el control de las resistencias bacterianas RedMIVA. *Rev Esp Quimioterap*. 2007;20:193–202.
- VINCAT. [Consultado 6 May 2021]. Disponible en: <https://catsalut.gencat.cat/ca/proveedores-professionals/vincat/>
- Diagnóstico microbiológico y Programas de Vigilancia de Laboratorio. RedLabRA. [Consultado 6 May 2021]. Disponible en: <https://www.isciii.es/QueHacemos/Servicios/DiagnosticoMicrobiol%3CB3gicoyProgramasVigilancia/Paginas/RedLabRA.aspx>.
- Calvo Montes J, Canut Blasco A, Martínez-Martínez L, Rodríguez Díaz JC. Preparación de informes acumulados de sensibilidad a los antimicrobianos. *Enferm Infecc Microbiol Clin*; 2014 [Consultado 6 May 2021]. <https://seimc.org/contenidos/documentoscientificos/procedimientosmicrobiologia/seimc-procedimientomicrobiologia51.pdf>
- Canut-Blasco A, Calvo J, Rodríguez-Díaz JC, Martínez-Martínez L. Informes acumulados de sensibilidad a los antimicrobianos. *Enferm Infecc Microbiol Clin*. 2016;34:524–30, <http://dx.doi.org/10.1016/j.eimc.2015.03.019>.
- Cornaglia G, Hryniewicz W, Jarlier V, Kahlmeter G, Mittermayer H, Stratchounski L, et al. European recommendations for antimicrobial resistance surveillance. *Clin Microbiol Infect*. 2004;10:349–83, <http://dx.doi.org/10.1111/j.1198-743X.2004.00887.x>.
- Giske CG, Martínez Martínez L, Cantón R, Stefani S, Skov R, Glupczynski Y, et al. EUCAST guidelines for detection of resistance mechanisms and specific resistances of clinical and/or epidemiological importance Version 2.0. 2017 [Consultado 6 May 2021]. Disponible en: https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Resistance_mechanisms/EUCAST_detection_of_resistance_mechanisms_170711.pdf
- Larrosa MN, Benito N, Cantón R, Canut A, Cercenado E, Fernández-Cuenca F, et al. From CLSI to EUCAST, a necessary step in Spanish laboratories. *Enferm Infecc Microbiol Clin*. 2020;38:79–83, <http://dx.doi.org/10.1016/j.eimc.2018.09.014>.
- Kahlmeter G. EUCAST proposes to change the definition and usefulness of the susceptibility category «Intermediate». *Clin Microbiol Infect*. 2017;23:894–5, <http://dx.doi.org/10.1016/j.cmi.2017.08.015>.
- Redefinición de S, I, R. 2019 [Consultado 6 May 2021]. Disponible en: http://coesant-seimc.org/documents/EUCAST-Guia_para_la_redefinicion_de_las_categorias_clinicas_SIR.pdf.
- White RL, Friedrich LV, Burgess DS, Brown EW, Scott LE. Effect of removal of duplicate isolates on cumulative susceptibility reports. *Diagn Microbiol Infect Dis*. 2001;39:251–6, [http://dx.doi.org/10.1016/S0732-8893\(01\)00225-5](http://dx.doi.org/10.1016/S0732-8893(01)00225-5).
- Kohlmann R, Gattermann SG. Analysis and Presentation of Cumulative Antimicrobial Susceptibility Test Data – The Influence of Different Parameters in a Routine Clinical Microbiology Laboratory Chaturvedi V. *PLoS One*. 2016;11:e0147965, <http://dx.doi.org/10.1371/journal.pone.0147965>.
- Moehring RW, Hazen KC, Hawkins MR, Drew RH, Sexton DJ, Anderson DJ. Challenges in Preparation of Cumulative Antibiogram Reports for Community Hospitals Forbes BA. *J Clin Microbiol*. 2015;53:2977–82, <http://dx.doi.org/10.1128/JCM.01077-15>.
- EUCAST system for antimicrobial name abbreviations 2022 [10 Feb 2022]. Disponible en: https://www.eucast.org/fileadmin/src/media/PDFs/EUCAST_files/Guidance_documents/Antimicrobial_abbreviations.v7.20220120.xlsx.
- McGregor JC, Bearden DT, Townes JM, Sharp SE, Gorman PN, Elman MR, et al. Comparison of antibiograms developed for inpatients and primary care outpatients. *Diagn Microbiol Infect Dis*. 2013;76:73–9, <http://dx.doi.org/10.1016/j.diagmicrobio.2013.01.026>.
- Lamoth F, Wenger A, Prod'homme G, Vallet Y, Plüss-Suard C, Bille J, et al. Comparison of hospital-wide and unit-specific cumulative antibiograms in hospital- and community-acquired infection. *Infection*. 2010;38:249–53, <http://dx.doi.org/10.1016/j.diagmicrobio.2013.01.026>.
- Kuster SP, Ruef C, Zbinden R, Gottschalk J, Ledergerber B, Neuber L, et al. Stratification of cumulative antibiograms in hospitals for hospital unit, specimen type, isolate sequence and duration of hospital stay. *J Antimicrob Chemother*. 2008;62:1451–61, <http://dx.doi.org/10.1093/jac/dkn384>.
- Magiorakos A-P, Srinivasan A, Carey RB, Carmeli Y, Falagas ME, Giske CG, et al. Multidrug-resistant, extensively drug-resistant and

pandrug-resistant bacteria: an international expert proposal for interim standard definitions for acquired resistance: International standard definitions for acquired resistance. Clin Microbiol Infect. 2012;18:268–81, <http://dx.doi.org/10.1111/j.1469-0691.2011.03570.x>.

23. The European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing. Breakpoint tables for interpretation of MICs and zone diameters. Version 12.0, valid from 2022-01-01 [Internet] [Consultado 31 Dic 2021]. Disponible en: www.eucast.org