

Guía para el diagnóstico y tratamiento del paciente con bacteriemia

Editores: JM. Aguado, J. Fortún



Coordinador: José Miguel Cisneros Herreros

Autores:

Javier Cobo Reinoso
Miquel Pujol Rojo
Jesús Rodríguez Baño
Miguel Salavert Lletí



ISBN: 84-611-2575-4

INTRODUCCIÓN

Se define la bacteriemia como la presencia de bacterias en la sangre y se pone de manifiesto mediante el aislamiento de éstas en los hemocultivos. El término fungemia se utiliza para designar la presencia de hongos en la sangre. Ambas son complicaciones graves de muy variadas infecciones bacterianas y fúngicas [1]. En adelante y para simplificar la lectura, el término bacteriemia incluirá al de fungemia, excepto cuando se indique lo contrario. La bacteriemia está ocasionada por una miríada de etiologías, influidas por numerosos factores de riesgo que la favorecen, unos de índole intrínseca correspondientes al huésped y otros, extrínsecos o ambientales. Las múltiples combinaciones de estos tres elementos, etiología, factores de riesgo y pacientes, explica la variedad de manifestaciones clínicas de la bacteriemia y las grandes diferencias pronósticas. Por todo ello, la bacteriemia es un concepto microbiológico que alcanza su máximo interés al interpretarse en el contexto clínico en el que se produce, y por lo tanto precisa la integración de la mejor información microbiológica con la mejor información clínica para conseguir que el manejo del paciente con bacteriemia sea óptimo.

Esta Guía analiza principalmente la información clínica disponible sobre las bacteriemias y pretende sistematizar la atención a estos pacientes. Para ello sigue una secuencia paralela a lo que sucede en la "vida real". Tras una descripción de la epidemiología y etiología de las bacteriemias que sirve para mostrar la magnitud y el contexto clínico del problema, desciende a la cabecera del paciente para analizar con detalle cada una de las decisiones diagnósticas y terapéuticas a tomar desde la sospecha de bacteriemia hasta el final del seguimiento de la misma.

Para la información microbiológica, referida a los aspectos técnicos de los hemocultivos, remitimos al lector interesado a la magnífica revisión que encontrará en los Procedimientos en Microbiología Clínica de la SEIMC [1].

La Guía está estructurada en cuatro Secciones, en la primera se analiza la epidemiología y la etiología de las bacteriemias agrupadas según el lugar de adquisición de la bacteriemia; y según las principales poblaciones de pacientes, como pacientes ingresados en UCIs, postquirúrgicos, pacientes con catéteres vasculares, pacientes con neutropenia febril postquimioterapia, grandes quemados, pacientes en hemodiálisis crónica, pacientes con trasplante de órgano sólido y de progenitores hematopoyéticos, pacientes con infección por el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH), adictos a drogas por vía parenteral, pacientes con cirrosis hepática, esplenectomía y lesión medular. En cada uno de estos grupos se revisa la incidencia, la distribución etiológica, las principales fuentes de las bacteriemias y el pronóstico de las mismas, resaltando las características principales de cada grupo y cuando las hay, las variaciones geográficas en nuestro medio.

En la segunda Sección se expone el manejo del paciente desde que se sospecha la bacteriemia hasta su confirmación. Se ha elegido este enunciado porque refleja una realidad clínica muy frecuente que apenas ha sido estudiada.

En la tercera Sección se examina el tratamiento del paciente con bacteriemia de origen desconocido, con especial interés en el tratamiento antimicrobiano empírico en cada uno de los grandes grupos de pacientes descritos en la Sección 1. El tratamiento de la bacteriemia con foco primario de infección establecido, neumonía, infección del tracto urinario, infección del catéter vascular, endocarditis etc., está bien estudiado dentro de cada síndrome clínico focal y por su amplitud escapa a las posibilidades de esta guía.

También se analiza en esta sección el tratamiento dirigido de la bacteriemia por *S. aureus* y *P. aeruginosa* por su especial frecuencia y gravedad. Finalmente se revisan las recomendaciones para el tratamiento de soporte del paciente con bacteriemia.

En la cuarta y última Sección se detalla el seguimiento del paciente con bacteriemia, incluyendo las exploraciones y pruebas complementarias necesarias para interpretar la evolución del paciente y la respuesta al tratamiento, así como la duración del mismo.

Cada una de estas secciones contiene las decisiones diagnósticas y/o terapéuticas realizadas en forma de Recomendaciones que están basadas en la evidencia científica graduada según los estándares de calidad propuestos por la *Infectious Diseases Society of America* que se muestran en la Tabla 1 [2]. Las principales Recomendaciones están recogidas en el apartado final.

Esta Guía está especialmente dirigida a los médicos de hospital y, tiene como principal objetivo mejorar la asistencia clínica a los pacientes con bacteriemia, mediante la sistematización del manejo de este complejo síndrome. Objetivos secundarios son optimizar el uso de los recursos y de las pruebas complementarias utilizadas en el cuidado de estos pacientes, incluidos los hemocultivos, y el uso de los antimicrobianos mediante la interpretación clínica correcta de la bacteriemia que evite el tratamiento innecesario de falsas bacteriemias, la selección apropiada del tratamiento empírico inicial y dirigido, y la duración adecuada del mismo.

Los antimicrobianos citados en el texto son: aminoglucósidos, amoxicilina-ácido clavulánico, aztreonam, cefazolina, cefepima, ceftriaxona, ciprofloxacino, cloxacilina, cotrimoxazol ertapenem, imipenem, linezolid, meropenem, piperacilina-tazobactam, teicoplanina y vancomicina. Anfotericina B deoxicolato, anfotericinas lipídicas, caspofungina, fluconazol y voriconazol.

Tabla 1. Categorías indicativas de la fuerza y de la calidad de la evidencia de la recomendación [2]

CALIDAD DE LA EVIDENCIA	
Grado	Definición
I.	Evidencia de ≥ 1 ensayo clínico, aleatorizado y controlado
II.	Evidencia de ≥ 1 ensayo clínico no aleatorizado, o estudio cohortes o casos-control, preferiblemente de más de un centro
III.	Recomendación de expertos, basada en experiencia clínica o descripción de casos
FUERZA DE LA RECOMENDACIÓN	
Categoría	Definición
A.	Buena evidencia para recomendar su uso
B.	Moderada evidencia para recomendar su uso
C.	Pobre evidencia para recomendar su uso
D.	Moderada evidencia para desaconsejar su uso
E.	Buena evidencia para desaconsejar su uso

MÉTODOS

Para la realización de esta Guía se han consultado las siguientes fuentes bibliográficas:

- Bases de datos bibliográficas:
 - Medline-PubMed. En: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/entrez/query.fcgi>
 - Cochrane Database. En: <http://www.cochrane.org/reviews/clibintro.htm>
- Libros de texto:
 - Mandell GL, Bennett JE, Dolin R, eds. Mandell, Douglas and Bennett's principle and practice of infectious diseases. 6ª ed. Vol 2. Philadelphia: Churchill Livingstone, 2005.
 - Auxina V, Moreno S. Tratado SEIMC de enfermedades infecciosas y microbiología clínica. Editorial Panamericana 2006.
- Procedimientos microbiológicos de la SEIMC:
 - Procedimientos en Microbiología Clínica. Recomendaciones de la Sociedad Española de Enfermedades Infecciosas y Microbiología Clínica. Editores: Cercenado E. y Cantón R. Disponible en: <http://www.seimc.org/protocolos/microbiologia>

Las palabras clave utilizadas para la búsqueda en las bases de datos bibliográficas han sido: bacteremia, bacteraemia, bacteriemia, septicemia, fungemia, bloodstream infections, *Staphylococcus aureus* y *Pseudomonas aeruginosa* entre otras.

En total se han incluido 94 referencias bibliográficas.

Las recomendaciones realizadas se han calificado de acuerdo con la clasificación de los grados de evidencia científica vigentes [2].

SECCIÓN 1.

Epidemiología y etiología de la bacteriemia.

1. INTRODUCCIÓN

En las últimas décadas se ha producido un profundo cambio en la epidemiología, la etiología y las características clínicas de las bacteriemias. La incidencia de la bacteriemia en la población general se ha incrementado en un 8.7% anual, pasando de 83 a 240 episodios por cada 100.000 habitantes entre los años 1979 y 2000 [3]. Este cambio ha sido paralelo a los avances médicos, a la aparición de diferentes tipos de huéspedes y al desarrollo de nuevos antimicrobianos.

En esta sección revisaremos la incidencia, la etiología, el origen y la mortalidad de las bacteriemias, siguiendo una aproximación clínica basada en preguntas clave que deben contestarse ante un paciente con sospecha de bacteriemia:

1ª: ¿Tiene el paciente criterios diagnósticos de sepsis grave o de shock séptico?

2ª: ¿Cuál es el lugar de adquisición de la bacteriemia?

3ª: ¿Tiene el paciente alguna enfermedad subyacente?

4ª: ¿Cuál es el foco de origen de la bacteriemia?.

La respuesta correcta a estas preguntas, junto al conocimiento de la epidemiología local, permitirán establecer el juicio clínico, incluida la etiología más probable de la bacteriemia, y recomendar el tratamiento más apropiado, como se muestra en la Figura 1.

2. CLASIFICACIÓN DE LA BACTERIEMIA SEGÚN EL LUGAR DE ADQUISICIÓN.

Se recomienda clasificar la bacteriemia según el lugar de adquisición en bacteriemia de adquisición comunitaria, bacteriemia asociada a los cuidados sanitarios y bacteriemia de adquisición nosocomial [4] (BIII). Las principales características de las bacteriemias según el lugar de adquisición se exponen en la Tabla 2.

2.1. BACTERIEMIA DE ADQUISICIÓN EN LA COMUNIDAD

La bacteriemia comunitaria es aquella que tiene su origen en la comunidad y es detectada dentro de las primeras 48 horas de hospitalización, no mediando durante ese período ninguna actividad asistencial que pueda haberla inducido. En la actualidad, entre el 36-50% de las bacteriemias son de origen comunitario [4,5] aunque la incidencia real de la bacteriemia comunitaria es desconocida, podemos obtener una aproximación al considerar que la incidencia de bacteriemia en un servicio de urgencias hospitalarias es de 0,99/1.000 pacientes atendidos, y de 10,3 episodios /1.000 pacientes ingresados [6].

La etiología de las bacteriemias de adquisición comunitaria con criterios estrictos muestra un predominio de las bacterias gramnegativas (68%) sobre las grampositivas (31%). Por microorganismos son los más comunes *Escherichia coli* (49%),

Streptococcus pneumoniae (9%) y *Staphylococcus aureus* (7%) (Tabla 2). Les siguen a distancia, *Salmonella no-typhi* (4%), y *Neisseria meningitidis* (2,5%) [4,6]. En determinados grupos de pacientes la etiología de la bacteriemia comunitaria tiene particularidades propias que serán analizadas más adelante.

El origen más frecuente de la bacteriemia es la infección del tracto urinario (46-53%), seguido de la neumonía (12-27%) y de la infección intraabdominal (4-9%). Aproximadamente el 9% son de origen desconocido [4,7].

La mortalidad cruda de la bacteriemia adquirida en la comunidad varía entre el 11-16% [4,5,7]. La gravedad de la situación clínica al diagnóstico es el factor pronóstico más importante. La mortalidad de los pacientes con sepsis es del 4% mientras que la de los pacientes con sepsis grave y con *shock* séptico es del 32% y 78% respectivamente. La *diabetes mellitus* fue un factor independiente de mal pronóstico en un estudio [6].

A los problemas de resistencia ya conocidos de los microorganismos característicos de la comunidad han venido a sumarse la aparición de bacteriemias por *E. coli* productor de betalactamasas de espectro extendido (BLEE) y por *S. aureus* resistentes a metilicina (SARM) que describiremos en la SECCION 3.

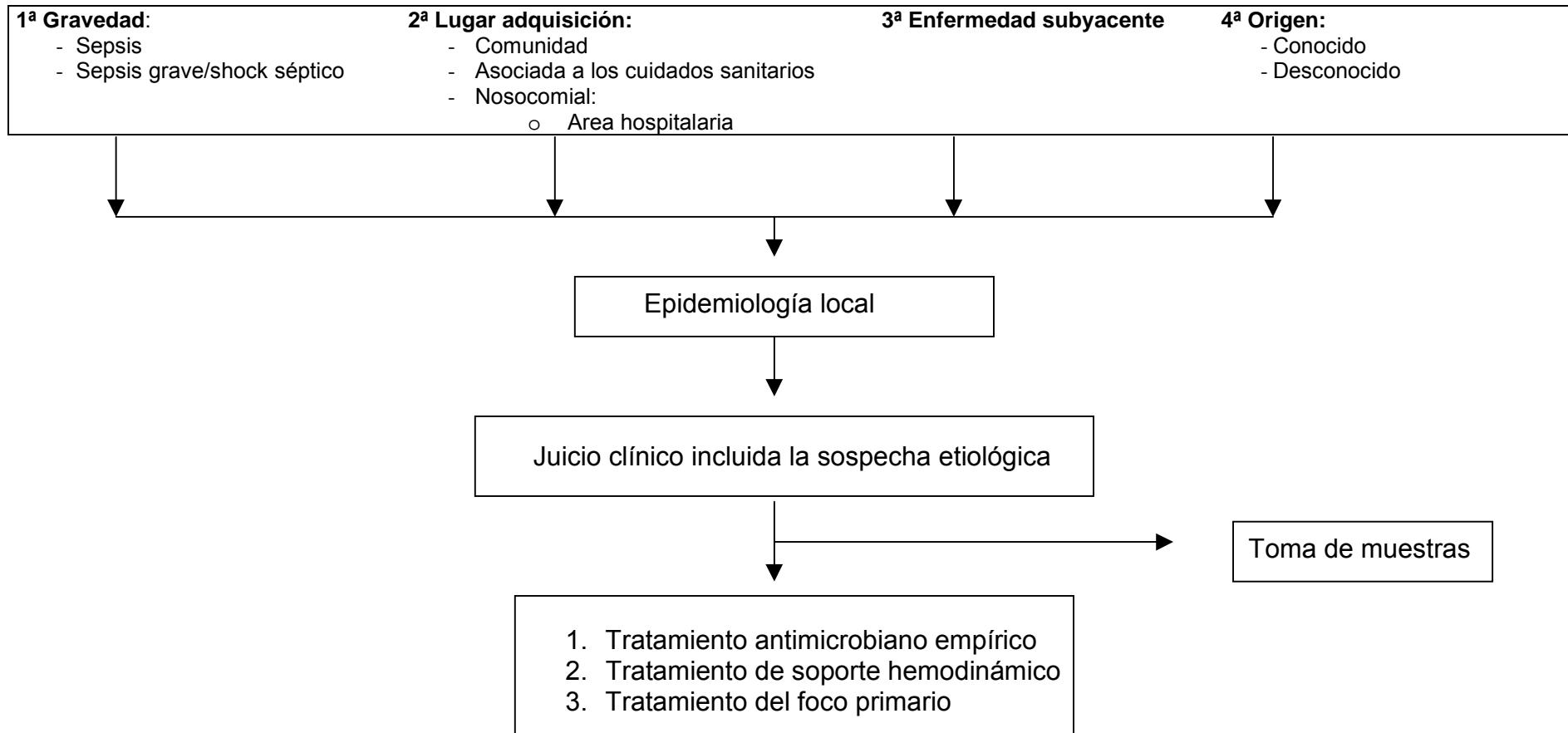
2.2. BACTERIEMIA ASOCIADA A CUIDADOS SANITARIOS.

En esta categoría se incluyen las bacteriemias secundarias a un procedimiento diagnóstico o terapéutico realizado de forma ambulatoria, las bacteriemias en pacientes ambulatorios portadores de sondas urinarias y catéteres intravenosos (CV), las bacteriemias en pacientes en hemodiálisis crónica y en diálisis peritoneal y las bacteriemias en pacientes ingresados en residencias de ancianos y en centros de larga estancia [4]. Con esta reciente clasificación el 39% de las bacteriemias hasta ahora consideradas como comunitarias serían reclasificadas como asociadas a cuidados sanitarios ya que como veremos, son más parecidas a las de adquisición nosocomial [4,5,7].

Etiológicamente predominan las bacterias gramnegativas (64%) y por microorganismos son *E. coli* (25%), *S. aureus* (15%) y *K. pneumoniae* (9%) los que con mayor frecuencia causan bacteriemia (Tabla 2). La proporción de SARM es elevada (19-32%), especialmente en los pacientes procedentes de centros de larga estancia [4,5,7]. Las bacteriemias del grupo *Proteus-Morganella-Providencia*, relacionadas con focos de origen en tracto urinario (sondas vesicales) y piel o tejidos blandos (úlceras de decúbito) son también frecuentes [4].

La mortalidad oscila entre el 20 y el 24% [4,6].

Figura 1. Evaluación clínica del paciente con sospecha de bacteriemia*



* Ver el texto para más detalles.

Guía para el diagnóstico y tratamiento del paciente con bacteriemia

Tabla 2. Principales características de las bacteriemias agrupadas según el lugar de adquisición.

Adquisición de la bacteriemia	Incidencia #	Etiología %				Microorganismos principales	Polimicrobiana %	Origen ^α %	Mortalidad %	Referencias
		Gram +	Gram -	Hongos	Anaerobios					
Comunitaria	6-10	31	68	0	1	<i>E. coli</i> <i>S. pneumoniae</i> <i>S. aureus</i>	5-6	Urinario (46-53) Respiratorio (12-27) Desconocido (9)	11-16	4-7
Asociada a cuidados sanitarios	-	32	64	0.3	3	<i>E. coli</i> <i>S. aureus</i> <i>K. pneumoniae</i>	7-8	Urinario (17-43) Catéter vascular (12-42) Desconocido (12)	20-34	4,5,7
Nosocomial	6	65	25	9.5	0-2	ECN <i>S.aureus</i> Enterococos	13-53	Catéter vascular (26-52) Urinario (18-33) Desconocido (16)	27-37	4,5,7,8

Expresada en nº episodios por 1000 ingresos.

ECN: estafilococos coagulasa negativa.

α Origen de la bacteriemia por orden de frecuencia. Finalmente porcentaje de bacteriemias de origen desconocido.

Tabla 3. Principales características de las bacteriemias de adquisición nosocomial en distintas poblaciones de pacientes

Población de pacientes	Incidencia	Etiología %				Microorganismos Principales	Polimicrobiana %	Origen	Mortalidad %	Referencias
		Gram +	Gram -	Hongos	Anaerob.					
Ingresados en cuidados intensivos	5.9 ^{&}	60-70	20-35	2	-	ECN <i>S.aureus</i> <i>A.baumannii</i>	20	CVC (57) Respiratorio (21) Desconocida (34)	25	8,9
Con catéter intravascular	2.9-9.7 [£]	45-60	20-40	5-10	-	ECN <i>S.aureus</i> enterobacterias	8-20	-	12-25	12
Pacientes quirúrgicos	6.4 ^τ	40-55	25-40	1	5	<i>S.aureus</i> <i>E.coli</i> <i>Enterococcus</i> spp.	13	CVC (35) Lecho qco. (29) Desconocido	10-15	13
Con cáncer y neutropenia febril	24 [§]	69-76	14-31	1-8	1.5	ECN <i>S.aureus</i> <i>E.coli</i>	12	CVC (24) Respiratorio (7) Desconocido (56)	32	14,15
Grandes quemados	17-34 ^λ	60	32	8	-	<i>S. aureus</i> <i>P.aeruginosa</i> ECN	12	Quemadura (21-63) Respiratorio (14) Desconocido	3-6	16,17

CVC: catéter vascular central ; ECN: estafilococos coagulasa negativa.

[&] Expresada en nº episodios por cada 1.000 días de estancia en UCI.

[£] Expresada por nº episodios por 1000 días de catéter.

^τ Expresada por nº de episodios por cada 1000 intervenciones.

[§] Expresada por nº episodios por cada 100 episodios de neutropenia febril.

^λ Expresada en nº episodios por 1000 días y CVC.

2.3. BACTERIEMIA NOSOCOMIAL.

La incidencia de la bacteriemia nosocomial se estima en 6 episodios/1.000 ingresos [8]. Las bacterias grampositivas son las predominantes (65%), y por microorganismos, estafilococos coagulasa negativa (ECN) (31%), *S. aureus* (20%) y *Enterococcus* spp. (9%) son los más comunes [4,7,8] (Tabla 2).

La etiología y el patrón de sensibilidad de las bacteriemias nosocomiales muestran grandes diferencias entre centros e incluso entre áreas de un mismo hospital, por lo que el conocimiento de la epidemiología local es imprescindible para la selección del tratamiento antimicrobiano empírico. Se recomienda que, en cada centro, el Servicio de Microbiología realice y distribuya informes estratificados por áreas y por servicios del hospital, con la frecuencia y la sensibilidad de los microorganismos aislados en los hemocultivos (BIII).

El origen más común de la bacteriemia nosocomial es el CV (14-52%), seguido de la infección del tracto urinario (18-39%), la neumonía (10-16%), y la infección intraabdominal (9-13%). La bacteriemia es de origen desconocido en el 16% de los casos.

La mortalidad global es del 27-37% con amplias diferencias según la etiología que van desde el 21% para los pacientes con bacteriemia por ECN hasta el 39% para la bacteriemia por *Pseudomonas aeruginosa* y *Candida* spp. [4,7,8].

Las bacteriemias de adquisición nosocomial afectan a diferentes poblaciones de pacientes con características propias que se detallan a continuación y, se exponen en la Tabla 3.

2.3.1. Bacteriemia en pacientes ingresados en cuidados intensivos.

La incidencia de bacteriemia es muy elevada en estos pacientes. Predominan los cocos grampositivos, como ECN (36-47%), *S. aureus* (13-16%), y *Enterococcus* spp. (8-10%). Entre las bacterias gramnegativas destacan microorganismos multirresistentes como *Acinetobacter baumannii* (6%), *Enterobacter* spp. (5%) y *P. aeruginosa* (4-5%). La tasa de candidemia se encuentra en el 2-9% [8,9].

Los factores de riesgo para la bacteriemia por SARM en esta población de pacientes son el estado de portador nasal de SARM y la presencia de CV [10,11]. El origen más común de la bacteriemia es el CV (57%), seguido del respiratorio (21%), intraabdominal (10%) y urinario (5%) [9].

2.3.2. Bacteriemia en pacientes con catéter vascular.

Según los datos del sistema de vigilancia de infección nosocomial de Estados Unidos (NNIS) la incidencia de bacteriemia relacionada con CV oscila entre 2,9 y 9,7 episodios/ 1.000 días de CV. Los CV centrales (CVC) originan el 75% de estas bacteriemias, y constituyen el factor de riesgo más importante de la candidemia nosocomial.

En el perfil microbiológico de la bacteriemia relacionada con catéter destacan los ECN (~ 30%), seguidos de *S. aureus* (18-20%), enterobacterias (~

15%), *P. aeruginosa* (8-10%) y *Candida* spp. (5-7%) [12].

2.3.3. Bacteriemia en pacientes quirúrgicos.

La incidencia y la etiología de la bacteriemia postoperatoria dependen principalmente del tipo de cirugía y de su localización. Se estima que la incidencia es de 5,4 episodios/1.000 ingresos en servicios quirúrgicos y de 6,4/1.000 intervenciones.

Los agentes etiológicos más frecuentes son los ECN (16%), seguidos de *S. aureus* (15%), *E. coli* (11%), especies de *Pseudomonas* (9,5%), *Enterococcus* (7%), anaerobios (5%) y *Candida* (1%). La etiología es polimicrobiana en el 13% de los casos.

La herida quirúrgica es el segundo origen más frecuente de la bacteriemia tras el CVC. El 9% de los pacientes con infección de la herida quirúrgica desarrollan bacteriemia, en ellos el hecho de que ésta este causada por *S. aureus* es el principal factor de riesgo para el desarrollo de bacteriemia [13].

2.3.4. Bacteriemia en pacientes con cáncer y neutropenia postquimioterapia.

La incidencia de bacteriemia alcanza hasta el 24% de los episodios de neutropenia febril postquimioterapia y está directamente relacionada con la intensidad y con la duración de la neutropenia [14].

La etiología de las bacteriemias en estos pacientes muestra un predominio creciente de las bacterias grampositivas (62% en 1995 y 76% en 2000) sobre las gramnegativas, mientras que las bacterias anaerobias estrictas permanecen estables (3%) y los hongos alcanzan en algunas series hasta el 8% de los aislamientos.

El origen de la bacteriemia es con frecuencia desconocido [14,15].

2.3.5. Bacteriemia en grandes quemados.

La incidencia de la bacteriemia es muy elevada, especialmente la bacteriemia primaria que alcanza cifras de 17 a 34 episodios/1.000 días de CVC [16,17]. Tras la escarectomía de la quemadura la bacteriemia transitoria es tan frecuente que aparece en el 30% de los procedimientos cuando se realizan después de los primeros 10 días y en el 100% cuando la superficie quemada supera el 80%. En cambio la bacteriemia es infrecuente cuando la extensión de la quemadura es < 40%.

S. aureus (24%), *P. aeruginosa* (18%), *Acinetobacter* spp (14%), ECN (12%) y *Candida* spp. (8%) son las etiologías más comunes.

El origen principal de la bacteriemia es la quemadura y el CV. La mortalidad atribuible a la bacteriemia en estos pacientes es baja, entre el 3-6%, seguramente en relación con el predominio de bacteriemias relacionadas con el CV [16,17].

3. BACTERIEMIA EN PACIENTES CON ENFERMEDAD SUBYACENTE.

Las bacteriemias en este grupo de pacientes están determinadas por la enfermedad subyacente y por eso han sido incluidas bajo este epígrafe. A los factores de riesgo de bacteriemia producidos por la enfermedad subyacente se suman los riesgos de la

infección nosocomial y los relacionados con la asistencia sanitaria que con frecuencia requieren. Las principales características de las bacteriemias estratificadas según las distintas enfermedades subyacentes se detallan a continuación y se resumen en la Tabla 4.

3.1. BACTERIEMIAS EN PACIENTES EN HEMODIÁLISIS CRÓNICA.

La incidencia varía dependiendo del tipo de acceso vascular para la hemodiálisis, que es el origen más común de la bacteriemia. El riesgo de bacteriemia es 7 veces superior cuando la hemodiálisis se realiza a través de un catéter vascular que de una fístula arteriovenosa. La incidencia global de bacteriemia es de 1.2 episodios/ 1.000 días o 2.9 /1.000 hemodiálisis.

En la etiología predominan las bacterias grampositivas (60-90%) y por microorganismos los ECN (10-45%), seguidos de *S. aureus* (3-40%), y *Enterococcus* spp. (2-20%). La mortalidad oscila entre el 8-25% [18].

3.2. BACTERIEMIAS EN RECEPTORES DE TRASPLANTE DE ÓRGANO SÓLIDO Y DE PROGENITORES HEMATOPOYÉTICOS.

Las bacteriemias en los receptores de trasplante de órgano están determinadas por el tipo de órgano trasplantado, por la función del mismo y por el período postrasplante. La frecuencia de bacteriemia es mayor en el trasplante hepático (22-29%), seguida del cardíaco (16%) y del renal (12%) [19-21]. El 50% de las bacteriemias ocurren durante el primer mes postrasplante y presentan un patrón nosocomial.

Predominan ligeramente los cocos grampositivos (44-62%). *S. aureus* se aísla en el 12% de las bacteriemias en el trasplante hepático y en el 13% en el trasplante cardíaco y *P. aeruginosa* en el 4% en el trasplante hepático y 10% en el cardíaco [20,21]. El órgano trasplantado es el principal origen de la bacteriemia. El tracto urinario en el trasplante renal, la vía biliar en el hepático, el pulmón en el pulmonar y también en el cardíaco. La bacteriemia por *S. aureus* es un factor de riesgo independiente de mortalidad en el trasplante hepático [21]. Pasados los primeros 6-12 meses postrasplante, en los receptores con buena función del injerto, la epidemiología de la bacteriemia se asemeja a la de la población general.

En los receptores de trasplante de progenitores hematopoyéticos (TPH) el período de neutropenia y la enfermedad del injerto contra el huésped (EICH) son los principales factores de riesgo de bacteriemia. La incidencia de bacteriemia es de 21-36 episodios/100 pacientes con TPH. La densidad de incidencia es de 14 episodios/1000 días de neutropenia.

Predominan las bacterias grampositivas (62-75%) sobre las gramnegativas (15-38%). Los microorganismos más frecuentes son especies de ECN (19-57%), Estreptococos especialmente del grupo

S. viridans) (8-30%), *E. coli* (8-13%), otras enterobacterias (3-13%), *S. aureus* (3-6%) y *P. aeruginosa* (3-5%). La frecuencia de *Candida* spp. se ha reducido con la generalización de la profilaxis entre los alo-TPH. En la fase tardía post-prendimiento (> 100 días post-TPH) la bacteriemia suele estar causada por microorganismos capsulados, como *S. pneumoniae* y *H. influenzae*, y en estrecha relación con la EICH [22,23].

3.3. BACTERIEMIAS EN PACIENTES CON INFECCIÓN POR EL VIH.

La introducción del tratamiento antirretroviral de gran eficacia en 1996 modificó las principales características de la bacteriemia en los pacientes infectados por el VIH. Ahora la bacteriemia es de predominio nosocomial y la etiología muestra una reducción progresiva de las bacterias gramnegativas y de las micobacterias, y un incremento de las grampositivos. Aunque en los pacientes con linfocitos CD4 por debajo de 50 cel/mm³ predominan las bacteriemias por *Salmonella* spp. y por *P.aeruginosa* [24]. La etiología de la bacteriemia en los países pobres es muy diferente con predominio de *Salmonella* spp, *S. pneumoniae* y *Mycobacterium tuberculosis* [25].

3.4. BACTERIEMIAS EN OTRAS POBLACIONES DE PACIENTES.

Las principales características de las bacteriemias en los pacientes con adicción a drogas por vía parenteral [26], cirrosis hepática [27], esplenectomía [28], y lesión medular [29] se muestran en la Tabla 4. El riesgo de bacteriemia en los pacientes con cirrosis hepática es 14 veces mayor que el de la población general [27].

Tabla 4. Principales características de las bacteriemias en distintas poblaciones de pacientes según la enfermedad subyacente.

Tipos de pacientes	Incidencia	Etiología %				Microorganismos Principales (3)	Polimi-crobiana %	Origen (2)	Mortalidad %	Referen-cias
		Gram +	Gram -	Hongos	Anaer.					
En hemodiálisis periódica	2.9 *	60-90	5-45	< 3	-	ECN, <i>S.aureus</i> , <i>Enterococcus</i>	5-20	Acceso vascular, Respiratorio	12-36	18
Receptores de trasplante										19-21
- Trasplante hepático	22-29 ^x	63	29	5	2	Estafilococos, enterococos, enterobacterias	7	Abdominal- Vía biliar, CVC	21-26	
- Trasplante renal	11 ^x	51	47	2	-	Estafilococos, <i>P. aeruginosa</i> , <i>E. coli</i>	-	Urinario, CVC	5	
- Trasplante cardíaco	16 ^x	48	58	2	-	<i>S. aureus</i> , enterobacterias, <i>P. aeruginosa</i>	10	Pulmonar, CVC	59	
- TPH	21-36 [%]	62-75	15-38	4	< 2	ECN, <i>Streptococcus</i> spp., enterobacterias, <i>P.aeruginosa</i>	10-20	CVC, Respiratorio	7-40	22,23
Infección por el VIH	2.4 ^o 15 ^y	60-67	18-30	5-8	3	<i>S. aureus</i> , <i>S.pneumoniae</i> , <i>Salmonella</i>	7	CVC-Vascular, PTB	20-25	24-26
ADVP	9 [^]	75	20	5	-	<i>S. aureus</i> , estreptococos, BGN	6	PTB, Vascular, respiratorio	7-10	26
Cirrosis hepática	18.3 ^o	47	50	1	2	<i>E. coli</i> , <i>S.aureus</i> , <i>S. pneumoniae</i>	7	Abdominal Vascular-CVC	53	27
Esplenectomía	2.3 ^{tt}	-	-	-	-	<i>S. pneumoniae</i> , <i>H. influenzae</i> , <i>N. meningitidis</i>	-	Respiratorio	15-70	28
Lesión medular	5.8 [§]	-	-	-	-	Enterococos, <i>E. coli</i> , <i>P.aeruginosa</i> , <i>S. aureus</i>	18	Urinario, PTB Respiratorio	13	29

CVC: catéter vascular central ; ADVP: adicción a drogas por vía parenteral; ECN: estafilococos coagulasa negativa; BGN: bacilos gramnegativos; PTB: Piel y tejidos blandos.

* Expresada por nº episodios por 1000 procedimientos de hemodiálisis.

^x Expresada por nº episodios por cada 100 receptores de trasplante.

^o Expresada en nº episodios por cada 1.000 días de hospitalización.

^y Expresada en nº de episodios por cada 1.000 pacientes infectados por el VIH-año.

[^] Expresada en % sobre el número global de bacteriemias de origen extrahospitalario.

^o Expresada por 1000 pacientes con cirrosis hepática y año

^{tt} Expresada en nº de episodios de bacteriemia por cada 100 personas-año.

[§] Expresado en % sobre el número de ingresos de lesionados medulares en unidades específicas.

SECCIÓN 2.

Evaluación clínica: desde la sospecha hasta la confirmación de la bacteriemia

1. SOSPECHA CLÍNICA DE BACTERIEMIA

La rentabilidad de los hemocultivos en pacientes adultos varía entre el 2%-20% [6]. En general y dada la relevancia clínica, terapéutica y pronóstica de la bacteriemia y la frecuente inespecificidad de los datos clínicos, se justifica un bajo índice de sospecha para solicitar hemocultivos teniendo en cuenta que la frecuencia de bacteriemia aumenta en relación a la gravedad del cuadro clínico, así es del 17-31% en los pacientes con sepsis y del 25-53% con sepsis grave ó shock séptico [31,35].

Se recomienda clasificar la gravedad clínica inicial del paciente con sospecha de bacteriemia de acuerdo con los criterios internacionales en sepsis, sepsis grave y shock séptico (BII) (tabla 5) [36].

En la tabla 6 se recogen diferentes variables clínicas y analíticas predictoras de bacteriemia, aunque ninguna de ellas por si sola tiene suficiente capacidad para discriminar entre los pacientes con y sin bacteriemia [30-32]. La utilidad de la procalcitonina, en la predicción de la bacteriemia tampoco ha sido demostrada [33].

Los resultados de un estudio reciente sobre la capacidad de predicción de un programa informático (TREAT system) se han mostrado prometedores: se identificaron con precisión a los pacientes con bajo y con alto riesgo de bacteriemia (<2.5% y >25% respectivamente), que representaban el 30% de los pacientes con sepsis [34].

1.1. Particularidades de las indicaciones de hemocultivos en distintas poblaciones de pacientes.

En pacientes críticos está indicada la realización de hemocultivos ante todo paciente con fiebre de nueva aparición, aunque los hallazgos clínicos no sean muy sugerentes de infección. Lo mismo se aplica a los pacientes con neutropenia postquimioterapia y con inmunodepresión significativa (por ejemplo, receptores de trasplante, infección VIH con linfocitos CD4 < 200 cel/mm³, tratamiento con esteroides u otros inmunosupresores, y pacientes con hemopatías malignas o asplenia) [37,38].

En pacientes con sospecha de infección de CV deben realizarse hemocultivos. Para el diagnóstico de la infección de los CV difícilmente sustituibles o en los que puede considerarse su conservación, es útil la toma de una muestra de sangre por punción de vena periférica y otra a través del CV para realización de hemocultivos cuantitativos o cualitativos con monitorización continua del tiempo de crecimiento (AII) [39].

En pacientes con neumonía de adquisición comunitaria que ingresan en el hospital se recomienda la realización sistemática de hemocultivos [40]. En los pacientes con pielonefritis aguda que ingresan en el hospital también se recomienda la realización de hemocultivos. Por el contrario en los pacientes con pielonefritis aguda no complicada que se atienden de forma ambulatoria,

los hemocultivos, aunque frecuentemente positivos (25%) no añaden información relevante comparados con el urocultivo, por lo que se sugiere que no es necesaria su realización sistemática [41].

En pacientes ancianos debe considerarse la posibilidad de bacteriemia ante síntomas o signos inespecíficos como letargia, confusión, incontinencia, caídas, dolor abdominal ó vómitos, aún en ausencia de fiebre, pues hasta un 15% de estos pacientes con bacteriemia puede estar afebril [42].

Se recomienda realizar hemocultivos antes de iniciar el tratamiento antimicrobiano en todo paciente con sepsis e infección de órgano o sistema (BIII); con sepsis grave o shock séptico (AII); con sospecha de endocarditis, de brucelosis, o de fiebre tifoidea (AII); con sepsis y neutropenia, o inmunosupresión relevante, o senilidad (AII).

2. VALORACIÓN CLÍNICA DE LOS PACIENTES CON SOSPECHA DE BACTERIEMIA.

La valoración clínica de los pacientes con sospecha de bacteriemia, esquematizada en la **figura 1**, requiere la integración de los síntomas y de los signos de la evaluación clínica con los datos de las pruebas complementarias como se detalla a continuación.

2.1. EVALUACIÓN CLÍNICA.

2.1.1. Pacientes con sospecha de bacteriemia adquirida en la comunidad.

Anamnesis. Deben recogerse los datos significativos del cuadro clínico como posibles factores desencadenantes, forma de inicio (aguda o insidiosa), duración, temperatura más alta, presencia de tirtonas, síntomas focales, tratamiento realizado y evolución. En los ancianos deben investigarse cambios en el estado mental, caídas, incontinencia ó vómitos.

Asimismo deben recogerse los antecedentes personales de interés (enfermedades crónicas, presencia de cardiopatía predisponente para endocarditis, tratamiento habitual, procedimientos médicos recientes, uso de drogas parenterales, etc) y los antimicrobianos que se hayan tomado en los últimos meses. En los pacientes con enfermedades potencialmente asociadas a inmunodepresión, debe recogerse la situación de dicha enfermedad.

Finalmente, interesan datos epidemiológicos: en relación con posibles factores de riesgo para zoonosis, picaduras, viajes, vacunaciones, lugar de trabajo y costumbres de ocio.

Exploración. Desde el punto de vista clínico, es prioritario establecer la gravedad del paciente (Tabla 5), mediante la evaluación de las manifestaciones clínicas de la bacteriemia y de sus complicaciones. Para ello, deben registrarse las constantes vitales (tensión arterial, temperatura, frecuencias cardiaca y respiratoria) y el nivel de conciencia. En los pacientes que ingresen debe medirse la diuresis y ajustar la frecuencia de registro de las constantes vitales a la gravedad clínica (AII). La exploración física debe ser completa, buscando la presencia de

Tabla 5. Definición de síndrome de respuesta inflamatoria sistémica, sepsis, sepsis grave y shock séptico [36].

<p>Definición de síndrome de respuesta inflamatoria sistémica (SRIS). Presencia de alguno de las siguientes: Variables generales:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Temperatura > 38°C ó < 36°C - Taquicardia (> 90 latidos/minuto) - Taquipnea (> 20 respiraciones/minuto) ó hiperventilación (PaCO₂ < 32 mmHg) - Alteración del estado mental - Edemas significativos o balance hídrico positivo (>20 mL/kg en 24h) - Hiperglucemia (glucemia >120 mg/dL en ausencia de diabetes mellitus) <p>Variables inflamatorias</p> <ul style="list-style-type: none"> - Leucocitosis (> 12.000/mm³) - Leucopenia (< 4.000/mm³) - Número de leucocitos normales con >10% de células inmaduras - Proteína C reactiva en plasma > 2 desviaciones estándar (DE) del valor normal - Procalcitonina > 2 DE del valor normal <p>Variables hemodinámicas</p> <ul style="list-style-type: none"> - Hipotensión arterial (TA sistólica <90 mmHg, TA media <70, o descenso >40 mmHg en adultos) - Saturación de oxígeno mixta venosa >70% - Índice cardíaco >3,5 l/min/m² <p>Otras variables de disfunción de órgano</p> <ul style="list-style-type: none"> - Hipoxemia arterial (PaO₂/FiO₂ <300) - Oligoanuria aguda (diuresis <0,5 mL/Kg por hora) - Aumento de creatinina > 0,5 mg/dL - Alteración de la coagulación (INR >1,5 ó TPTa >60 s) - Íleo - Trombopenia (>100.000) - Hiperbilirrubinemia (>4 mg/dl) <p>Variables de perfusión tisular</p> <ul style="list-style-type: none"> - Hiperlactatemia >1mmol/L - Llenado capilar disminuido
<p>Definición de sepsis. Infección, documentada o sospechada, y SRIS</p>
<p>Definición de sepsis grave. Sepsis asociada a algún dato de disfunción de órgano ó alteraciones relacionadas con hipoperfusión de las siguientes:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Acidosis metabólica - Hipoxemia arterial (PaO₂ < 75 mm Hg ó PaO₂/FiO₂ < 250) - Oliguria (< 0,03 L/h durante 3 horas ó < 0,7 L/H durante 24 horas) - Coagulopatía (aumento en tiempo de protrombina ó disminución de plaquetas del 50%, ó < 100.000/mm³) - Encefalopatía (cifra < 14 en la escala Glasgow)
<p>Definición de shock séptico. Hipotensión persiste al menos 1 hora a pesar de la administración de fluidos, en asociación con signos de hipoperfusión ó disfunción de órgano.</p>

Tabla 6. Variables predictivas de bacteriemia en estudios validados en adultos.

Población	Variables	Referencias
Pacientes hospitalizados	Temperatura máxima $\geq 38,3^{\circ}\text{C}$ Enfermedad de base rápidamente o últimamente fatal Comorbilidad mayor Presencia de tiritonas Presencia de abdomen agudo Administración de fármacos por vía intravenosa	30
Pacientes con sepsis	Presentación focal No antibioterapia previa Enfermedad hepática Catéter de Hickman Alteración aguda del estado mental Signos focales abdominales agudos	31
Pacientes con síndrome febril de la comunidad ingresados en medicina interna	Foco urinario Temperatura $\geq 38,3^{\circ}\text{C}$ Presencia de bandas VSG ≥ 70 mm Plaquetas $< 200.000/\text{mm}^3$, Glucosa ≥ 140 mg/dl Urea ≥ 50 mg/dl Proteína C reactiva ≥ 12 mg/dl Albúmina < 3 g/dl	32

lesiones cutáneas o mucosas, y de signos de afectación específica de órganos [36]. En los pacientes con sospecha de candidemia se aconseja la realización de examen del fondo de ojo dilatado [43].

2.1.2. Pacientes con sospecha de bacteriemia asociada con la asistencia sanitaria.

En estos pacientes además de lo anteriormente señalado, es de especial interés conocer si la bacteriemia tiene relación con la atención sanitaria: hospitalización domiciliaria en el último mes, ingresos en los últimos 3 meses, diálisis en el último mes, o residencia en centros sociosanitarios [4,7].

2.1.3. Pacientes con sospecha de bacteriemia de adquisición nosocomial.

Anamnesis. En estos pacientes es necesario recoger la duración de la hospitalización, los procedimientos invasivos realizados y, el tiempo transcurrido entre los mismos y la aparición de la clínica. En pacientes con CV, los días que lleva colocado el catéter, en qué circunstancias se colocó, y su funcionamiento; así como si existen datos de sepsis en relación con la administración de algún preparado intravenoso o con la manipulación del catéter. En pacientes quirúrgicos, si existe aumento de dolor en la herida o síntomas referidos al órgano o espacio intervenido. En los pacientes neutropénicos: la fecha de la administración del último ciclo de quimioterapia y la duración e intensidad de la neutropenia.

Exploración. Debe realizarse la referida para los síndromes comunitarios y además: en pacientes con CV, examen del punto de inserción y del trayecto subcutáneo si lo hay, teniendo en cuenta que los

signos de infección en estas localizaciones son muy poco sensibles, pero altamente predictivos de infección de catéter [39]. En los pacientes quirúrgicos, exploración de la herida, sin olvidar que una infección de órgano o espacio relacionada con la cirugía es posible aún con una herida de aspecto normal [13]. En los pacientes con neutropenia postquimioterapia, debe revisarse la mucosa oral, la piel, el área perianal, y los puntos de punción medular y de catéteres [38].

2.1.4. Pruebas complementarias.

Deben realizarse: hemograma completo con recuento diferencial de leucocitos (incluyendo formas inmaduras o cayados) y bioquímica sérica con determinación de glucosa, urea, creatinina, sodio, potasio y albúmina [32]. En pacientes con patología hepatobiliar y/o abdominal, está indicado solicitar transaminasas, bilirrubina, fosfatasa alcalina y amilasa. Si se sospecha origen urinario debe realizarse un sedimento de orina ó determinación de esterasa leucocitaria. En ancianos, un sedimento sin piuria tiene un elevado valor predictivo negativo de bacteriuria salvo si existe neutropenia [42]. En los pacientes con sepsis grave o shock séptico debe solicitarse pH arterial, bicarbonato, lactato, y PaO_2 y PaCO_2 [44]. Ante la sospecha de coagulación vascular diseminada, solicitar estudio de coagulación incluyendo productos de degradación de la fibrina o D-dímeros [36].

Debe realizarse una radiografía de tórax a los pacientes con síntomas respiratorios. También se debe realizar radiografía de tórax a los pacientes críticos, neutropénicos, receptores de trasplante, y

otros inmunodeprimidos con fiebre sin focalidad; y a los inmunocompetentes con fiebre de duración intermedia [57] y con fiebre de origen desconocido.

En pacientes con sospecha específica de infección de órgano se realizarán las pruebas analíticas y de imagen indicadas para su diagnóstico.

2.1.5. Pruebas microbiológicas.

Para la extracción de los hemocultivos deben seguirse las recomendaciones de la SEIMC [1]. En todo paciente con sospecha de bacteriemia y síntomas o signos focales de infección, se recomienda la toma de muestras para el diagnóstico microbiológico antes de iniciar la antibioterapia (BIII) [44]. Algunas de estas muestras merecen un comentario específico: en los pacientes con sondaje urinario prolongado es habitual la bacteriuria asintomática que no requiere tratamiento antimicrobiano. Por ello la valoración del resultado del urocultivo siempre y, especialmente en estos pacientes, se debe realizar teniendo en cuenta el conjunto de datos clínicos y complementarios, para evitar tratamientos injustificados.

La colonización por microorganismos nosocomiales es frecuente en pacientes hospitalizados. Por ello la valoración de los resultados de los cultivos de los posibles focos de origen de la bacteriemia debe realizarse siguiendo los criterios diagnósticos de esos focos establecidos por los CDC [46]. En los pacientes neutropénicos con cáncer debe tenerse en cuenta que la expresividad clínica del foco de la infección suele estar atenuada [38]. Para el diagnóstico de la infección origen de la bacteriemia, existen recomendaciones específicas a las que remitimos al lector [39,47]. En las tablas 2-4 se expone el origen más frecuente de la bacteriemia según el lugar de adquisición de la misma y, según las poblaciones de pacientes.

Con la información obtenida de la valoración clínica, las pruebas complementarias y las microbiológicas, junto al conocimiento de la epidemiología de la unidad de ingreso actual o previo del paciente, podrá establecerse con la mayor seguridad posible la sospecha diagnóstica de bacteriemia, la gravedad del paciente, el origen y la etiología de la bacteriemia, y con todo ello elegir el tratamiento más apropiado (AIII) (Figura 1). Diferentes estudios confirman que la consulta a un infectólogo mejora el pronóstico de los pacientes con bacteriemia [48].

3. DIAGNÓSTICO FINAL DE LA BACTERIEMIA.

3.1. CLASIFICACIÓN DE LA BACTERIEMIA SEGÚN SU REPERCUSIÓN CLÍNICA.

Ante crecimiento de bacterias en los hemocultivos, debemos considerar las siguientes posibilidades: falsa bacteriemia o bacteriemia verdadera, ésta puede ser transitoria, persistente o de brecha. No hay criterios universalmente aceptados para definir ambas situaciones, por lo que expondremos los más utilizados [1,46], con modificaciones de orientación clínica.

Falsa bacteriemia o contaminación: situación en que se detecta crecimiento en hemocultivos de uno o

más microorganismos/bacterias que no estaban causando bacteriemia verdadera. Se debe a contaminación al tomar la muestra o al procesarla.

Bacteriemia verdadera: presencia cierta de microorganismos en la sangre del paciente. Para su diagnóstico deben utilizarse criterios microbiológicos y clínicos. Se considera bacteriemia verdadera cuando: a) un microorganismo que no es una causa habitual de contaminación de hemocultivos, por ejemplo *S. aureus*, enterobacterias, *P. aeruginosa*, *S. pneumoniae*, se aísla en al menos un hemocultivo en un paciente con un cuadro clínico compatible con bacteriemia, o b) un microorganismo que contamina habitualmente los hemocultivos, por ejemplo ECN, estreptococos del grupo *viridans*, *Corynebacterium* spp., *Bacillus* spp., *Propionibacterium acnes* y algunas especies de *Clostridium*, se aísla en al menos dos tandas de hemocultivos obtenidos de punciones distintas de vena periférica o de vena periférica y catéter, en un paciente con un cuadro clínico compatible. En las bacteriemias por ECN es aconsejable comprobar que la especie y el antibiograma de ambos hemocultivos positivos sean idénticos.

Los casos más difíciles de clasificar son aquellos en los que en una sola tanda de hemocultivos tomada de una vena periférica se aísla un microorganismo potencialmente contaminante en un paciente con un cuadro clínico compatible y éste es portador de un CV o un dispositivo intravascular. En estos casos es aconsejable repetir los hemocultivos. Algunos aspectos a tener en cuenta: a) si el catéter se retira y en el cultivo semicuantitativo de la punta se aísla el mismo microorganismo, debe tratarse como bacteriemia verdadera, b) si el cuadro clínico desaparece al retirar el catéter y éste no ha sido cultivado, debe considerarse como probable bacteriemia verdadera, c) si el hemocultivo se tomó del catéter, es más probable la contaminación, aunque los hemocultivos deben repetirse y, d) si el cuadro clínico no es sugestivo de infección por estos microorganismos es más probable la contaminación.

La bacteriemia verdadera puede ser transitoria, persistente o de brecha. La bacteriemia transitoria es la que se limita espontáneamente en menos de 8-12 horas. La persistente es la que se mantiene a pesar de un tratamiento apropiado, que para la bacteriemia por SARM se ha establecido en ≥ 7 días [49] y para la bacteriemia por SAMS en $\geq 2-4$ días [50]. La bacteriemia de brecha es la que ocurre durante el tratamiento antimicrobiano apropiado y cuando los hemocultivos previos ya eran negativos.

Finalmente se debe realizar una predicción pronóstica, en los pacientes con bacteriemia. Para ello se recomienda la clasificación ya comentada de sepsis, sepsis grave y shock séptico [36]. El índice de Pitt se ha mostrado predictor de mortalidad en varios estudios de bacteriemias por diferentes microorganismos [51,52].

SECCIÓN 3.

Tratamiento del paciente con bacteriemia.

1. CONSIDERACIONES INICIALES.

La bacteriemia es una situación clínica frecuente, que comporta una elevada mortalidad. Los factores relacionados con una evolución clínica adversa son diversos. Algunos no son modificables, como las características del huésped, la enfermedad subyacente, el origen de la infección o los microorganismos implicados [53]. Por el contrario, otros factores pronósticos son claramente modificables, especialmente la administración precoz de antibióticos apropiados, el tratamiento del foco de infección origen de la bacteriemia, o el tratamiento de soporte hemodinámico.

La administración precoz de un antibiótico adecuado disminuye la mortalidad en pacientes con bacteriemia [54]. El tratamiento empírico inapropiado -hasta en el 30% de los casos- [55], es más frecuente en las siguientes circunstancias: bacteriemia de adquisición nosocomial, asociada a los cuidados sanitarios, administración previa de antibióticos, ausencia de consulta a un especialista en enfermedades infecciosas y, presencia de microorganismos multirresistentes [56].

En esta sección se revisa el tratamiento antimicrobiano empírico de la bacteriemia de origen desconocido según el lugar de adquisición y según la enfermedad subyacente del paciente, como se muestra en la Tabla 8. Los tratamientos de la bacteriemia con foco primario de infección establecido, neumonía, infección del tracto urinario, infección del CV, endocarditis etc., se estudian dentro de las infecciones órgano-específicas y escapa a los objetivos de esta guía.

También se analiza el tratamiento dirigido de la bacteriemia por *S. aureus* y *P. aeruginosa* por su especial frecuencia y gravedad. Por último, se hace mención al tratamiento de soporte que precisan los pacientes con bacteriemia (Tabla 9).

2. TRATAMIENTO ANTIMICROBIANO EMPÍRICO DE LA BACTERIEMIA PRIMARIA DE ADQUISICIÓN COMUNITARIA.

Las bacteriemias primarias o de origen desconocido constituyen el 9% de las bacteriemias de adquisición comunitaria (tabla 2). La distribución de los patógenos asociados a esta bacteriemia es relativamente uniforme en las distintas series publicadas, destacando por su frecuencia enterobacterias como *E. coli*, grampositivos como *S. pneumoniae* y *S. aureus*, y un porcentaje menor de infecciones polimicrobianas en ocasiones con anaerobios [4,6].

En cuanto a la sensibilidad de las bacterias causantes de estas bacteriemias de adquisición comunitaria y de origen desconocido, en pacientes sin enfermedad subyacente cabe destacar: a) el incremento progresivo de la resistencia de *E. coli* a quinolonas, entre el 15-20% [57]; b) la aparición de cepas de *E. coli* productoras de BLEE que constituyen por ahora el 1%-2% de los aislados, pero

que en un centro de nuestro país son responsables del 15% de las bacteriemias por *E. coli* [58], c) la ausencia de bacteriemia por SARM comunitario en nuestro medio, aunque se hayan descrito recientemente los primeros casos [59], d) el nivel de sensibilidad a penicilina de *S. pneumoniae* mantiene a los betalactámicos como el tratamiento de elección de la bacteriemia por neumococo en los pacientes sin meningitis.

Basándose en estas consideraciones, amoxicilina-ácido clavulánico es un tratamiento empírico apropiado para el paciente con bacteriemia de origen desconocido procedente de la comunidad sin signos de gravedad. En los pacientes con sepsis grave o shock séptico el espectro de actividad del tratamiento antimicrobiano debería incluir *E. coli* BLEE, y por ello ertapenem, al ser la carbapenema de menor espectro, es el tratamiento empírico recomendado.

En los pacientes con sospecha de bacteriemia por bacilos gramnegativos la combinación de un betalactámico con un aminoglucósido es una recomendación popular. Está basada en dos estudios abiertos que demuestran reducción de la mortalidad con el tratamiento combinado [60,61]. Aunque ambos estudios incluyen el tratamiento con aminoglucósidos en el grupo que recibió monoterapia, que es un tratamiento inapropiado de la bacteriemia por bacilos gramnegativos. Un metaanálisis reciente concluye que el tratamiento combinado comparando monoterapia con betalactámicos no ofrece beneficio clínico, ni siquiera en los subgrupos de pacientes con shock séptico por bacilos gramnegativos, por *P. aeruginosa*, y tampoco por grampositivos y, que por el contrario aumenta la nefrotoxicidad [62]. Por estas razones se recomienda evitar el tratamiento combinado con aminoglucósidos en el paciente con sospecha de bacteriemia (DII). En la tabla 8 se resumen las recomendaciones de tratamiento empírico.

3. TRATAMIENTO ANTIMICROBIANO EMPÍRICO DE LA BACTERIEMIA PRIMARIA ASOCIADA A LOS CUIDADOS SANITARIOS.

La bacteriemia asociada a los cuidados sanitarios, comprende un grupo muy heterogéneo de pacientes con características propias revisadas en la Sección 1 y en la tabla 2. Entre ellas es necesario destacar: a) *S. aureus* es una etiología común y con frecuencia es resistente a la meticilina, b) las enterobacterias portadoras de BLEE son más frecuentes que en la comunidad, y c) *P. aeruginosa* es una causa de bacteriemia a tener en cuenta [4,5]. En general, la etiología y la sensibilidad de las bacteriemias en estos pacientes son más parecidas a las nosocomiales que a las comunitarias.

Tabla 8. Recomendaciones para el tratamiento empírico del paciente con sospecha de bacteriemia de origen desconocido.

Síndrome clínico	Tratamiento recomendado ^Ω	Categoría
Según el lugar de adquisición		
Adquirida en la comunidad: - Con sepsis - Con sepsis grave/shock séptico	- Amoxicilina-ácido clavulánico - Ertapenem ^α , ceftriaxona ^β	AIII AIII
Asociada a cuidados sanitarios: - Con sepsis - Con sepsis grave/shock séptico	- Amoxicilina-ácido clavulánico o; ceftriaxona - Ertapenem; o imipenem, meropenem o piperacilina-tazobactam + vancomicina ^φ	AIII AIII
Adquisición nosocomial: - Con sepsis - Con sospecha SARM - Con sepsis grave/shock séptico	- Ceftriaxona, o cefepima ^χ , o imipenem, meropenem o piperacilina-tazobactam ^δ - +/- vancomicina - Imipenem, meropenem o piperacilina-tazobactam + vancomicina +/- antifúngico ^{ε,η}	AIII AIII AIII
En poblaciones especiales de pacientes		
Pacientes en hemodiálisis - Con sepsis - Con sepsis grave o shock séptico	- Vancomicina - Vancomicina + meropenem o piperacilina-tazobactam	AII AIII
Receptores de trasplante de órgano sólido - Con sepsis - Con sepsis grave o shock séptico	- Ceftriaxona, o cefepima ^χ , o imipenem, meropenem o piperacilina-tazobactam ^δ - Imipenem, meropenem o piperacilina-tazobactam + vancomicina +/- antifúngico ^ε	AIII AIII
Receptores de TPH - Con sepsis - Sepsis grave o shock séptico	- Ceftriaxona, o cefepima ^χ , o imipenem, meropenem o piperacilina-tazobactam ^δ - Imipenem, meropenem o piperacilina-tazobactam + vancomicina +/- antifúngico ^ε	AIII AIII
Con cáncer y neutropenia postquimioterapia - Con sepsis - Con mucositis o sospecha SARM - Sepsis grave o shock séptico	- Cefepima o ceftazidima ^χ , o imipenem, meropenem o piperacilina-tazobactam ^δ - Añadir vancomicina - Imipenem, meropenem o piperacilina-tazobactam + vancomicina + caspofungina o anfotericina B	AIII AIII AIII
Pacientes con infección por el VIH - > 50 CD4 - < 50 CD4	- Ceftriaxona, amoxicilina-ácido clavulánico - Cefepima	AIII AIII
Pacientes con adicción a drogas vía parenteral - Sepsis - Sospecha infecciones mixtas	- Cloxacilina - Amoxicilina-ácido clavulánico - Ceftriaxona	AIII AIII AII
Pacientes con cirrosis hepática	- Ceftriaxona	AIII
Pacientes con esplenectomía	- Amoxicilina- ácido clavulánico	AIII
Pacientes con lesión medular		

Ω Ver el texto para explicación detallada. SARM: *Staphylococcus aureus* resistente a la meticilina. TPH : trasplante de progenitores hematopoyéticos. α En zonas geográficas con enterobacterias productoras de BLEE en la comunidad. β En zonas geográficas sin enterobacterias productoras de BLEE en la comunidad. φ En pacientes con sonda vesical permanente. χ En pacientes en áreas de hospitalización distintas de las unidades de cuidados intensivos y sin enterobacterias productoras de BLEE. δ En pacientes ingresados en unidades de cuidados intensivos y/ o en áreas de hospitalización con enterobacterias productoras de BLEE. ε Anfotericina B deoxicolato o anfotericinas lipídicas, fluconazol, caspofungina o, voriconazol. η En áreas de hospital con elevada incidencia de bacteriemia por bacilos gramnegativos multirresistentes, especialmente *P.aeruginosa*, el tratamiento combinado con un aminoglucósido podría ser útil al ampliar el espectro.

Tabla 9. Recomendaciones para el tratamiento dirigido del paciente con bacteriemia según el microorganismo.

Bacteria	Tratamiento recomendado ^α	Categoría
<i>S. aureus</i>		
- Sensible a meticilina	- Cloxacilina	AI
- Resistente a meticilina	- Vancomicina	AI
<i>P. aeruginosa</i>		
- En pacientes con neutropenia	- BLAP	AII
- Secundaria a catéter	- BLAP	AII
- Sepsis grave o shock séptico	- BLAP	AII

^α Ver el texto para explicación detallada

BLAP : betalactámicos con actividad frente a *P.aeruginosa*: ceftazidima, cefepima, aztreonam, piperacilina-tazobactam, imipenem o meropenem.

El tratamiento empírico recomendado en los pacientes estables y sin particulares factores de riesgo es amoxicilina-ácido clavulánico o ceftriaxona. En los pacientes con sepsis grave o shock séptico, ertapenem y, si son portadores de sonda vesical permanente, piperacilina-tazobactam o imipenem o meropenem, combinados con vancomicina. No se recomienda el tratamiento combinado con aminoglucósidos por las razones que se han comentado previamente en las bacteriemias adquiridas en la comunidad, y más aún en estos pacientes más vulnerables a la toxicidad renal de los aminoglucósidos por razones de edad, comorbilidad, e interacciones con otros fármacos.

En la tabla 8 se resumen las recomendaciones de tratamiento empírico.

4. TRATAMIENTO ANTIMICROBIANO EMPÍRICO DE LA BACTERIEMIA PRIMARIA DE ADQUISICIÓN NOSOCOMIAL.

Las principales características de las bacteriemias de adquisición nosocomial se exponen de forma general en la tabla 2 y de forma detallada por los diferentes tipos de poblaciones de pacientes en la tabla 3. El tratamiento empírico apropiado de estas bacteriemias es más difícil, especialmente las adquiridas en las UCIs, por la mayor frecuencia de bacterias multirresistentes como SARM, enterobacterias productoras de BLEE, e incluso potencialmente panresistentes, como *A. baumannii*, y *P. aeruginosa* y, también por la presencia especies de *Candida*. En estas circunstancias los informes del Servicio de Microbiología local son imprescindibles para guiar el tratamiento antimicrobiano empírico.

En pacientes con sospecha de bacteriemia nosocomial se recomienda iniciar un tratamiento antibiótico de amplio espectro, especialmente si los signos de infección persisten después de haber retirado el CV. La monoterapia con cefalosporinas de tercera o cuarta generación, es adecuada si la incidencia local de SARM, *P. aeruginosa* y BGN multirresistentes es baja. En los pacientes con CVC sin otro foco aparente de infección se recomienda añadir vancomicina al tratamiento inicial. En los pacientes con sepsis grave o shock séptico el tratamiento empírico debe ser más amplio, teniendo

en cuenta que debe tener: a) actividad frente a *P. aeruginosa*, particularmente en los pacientes ingresados en UCI y con foco pulmonar [63], b) actividad frente a las bacterias multirresistentes como *A. baumannii*, enterobacterias productoras de BLEE, y SARM, si forman parte de la epidemiología local, y c) que incluya un antifúngico con actividad frente a *Candida* spp. en los pacientes con factores de riesgo para esta infección fúngica, que con frecuencia se manifiesta por shock séptico. Los factores de riesgo son: colonización previa por especies de *Candida*, nutrición parenteral total, CVC, cirugía abdominal, insuficiencia renal y cáncer [43,64,65]. En la actualidad anfotericina B deoxicolato, fluconazol, caspofungina y voriconazol han demostrado una eficacia equivalente, aunque con matices, en el tratamiento de la candidemia en pacientes adultos [65-68].

Por ello en estos pacientes con sepsis grave o shock séptico de adquisición nosocomial recomendamos el tratamiento empírico con piperacilina-tazobactam, imipenem o meropenem, más vancomicina y si el paciente tiene los factores de riesgo de candidemia mencionados, un antifúngico. No se recomienda el tratamiento combinado con aminoglucósidos por las razones expuestas previamente. Una excepción a esta recomendación sería en los centros o áreas de hospitalización con bacterias gramnegativas multirresistentes, especialmente *P. aeruginosa*, en los que el tratamiento combinado con aminoglucósidos podría ser útil al ampliar el espectro de la monoterapia con betalactámicos en los pacientes con sepsis grave o shock séptico.

En la tabla 8 se resumen las recomendaciones de tratamiento empírico en estos pacientes.

5. TRATAMIENTO ANTIMICROBIANO EMPÍRICO DE LA BACTERIEMIA PRIMARIA EN POBLACIONES ESPECIALES DE PACIENTES POR SU ENFERMEDAD SUBYACENTE.

Las principales características de estas bacteriemias se exponen de en las tablas 3 y 4. Teniéndolas en cuenta se realizan las siguientes recomendaciones terapéuticas y se resumen en la Tabla 8.

5.1. PACIENTES EN HEMODIÁLISIS.

S. aureus sensible a la meticilina y SARM son la etiología principal de la bacteriemia en estos pacientes [18]. Si la situación clínica es estable vancomicina es el tratamiento empírico de elección. En caso de sepsis grave o shock séptico, es recomendable ampliar la cobertura frente a bacilos gramnegativos, incluida *P. aeruginosa*.

5.2. RECEPTORES DE TRASPLANTE DE ÓRGANO SÓLIDO Y DE PROGENITORES HEMATOPOYÉTICOS.

El tratamiento empírico recomendado en los receptores de trasplante con sospecha de bacteriemia de origen desconocido adquirida en la comunidad sería un betalactámico de amplio espectro, ceftriaxona o amoxicilina-ácido clavulánico. En los casos de adquisición nosocomial o, en presencia de neutropenia, el tratamiento debe tener actividad frente a *P. aeruginosa*. En los pacientes con sepsis grave o shock séptico se recomienda añadir vancomicina y considerar el tratamiento antifúngico con actividad frente a *Candida* spp.

5.3 Pacientes con cáncer y neutropenia secundaria a quimioterapia.

Ante la sospecha de sepsis sin foco aparente, sin mucositis importante y con estabilidad clínica, está indicado el tratamiento con un betalactámico con actividad frente a *P. aeruginosa* como cefepima, piperacilina-tazobactam, imipenem o meropenem. Se recomienda añadir un glicopéptido, preferentemente vancomicina, en presencia de mucositis grave, colonización previa por SARM, infección del CV, y sepsis grave o shock séptico [38]. Linezolid es una alternativa a los glicopéptidos en esta indicación. En un estudio aleatorizado de tratamiento empírico en más de 400 pacientes neutropénicos, alcanzó una eficacia similar a la de vancomicina [69].

En general, el tratamiento combinado con aminoglucósidos se desaconseja porque no ha demostrado beneficio frente a la monoterapia e incrementa los efectos adversos [70]. En pacientes con sepsis grave o shock séptico además de vancomicina, se recomienda añadir un antifúngico activo frente a *Candida* spp. [43]. Anfotericina B deoxicolato y caspofungina se han comparado en el tratamiento de la candidiasis invasora, incluyendo un reducido número de pacientes neutropénicos, alcanzando una eficacia equivalente [65].

5.3. PACIENTES CON INFECCIÓN POR VIH.

En los pacientes con infección por el VIH con sospecha de bacteriemia comunitaria y con linfocitos CD4 > 50 cel/mm³ se recomienda amoxicilina-ácido clavulánico o una cefalosporina de amplio espectro como ceftriaxona o cefotaxima. Cuando el recuento de linfocitos CD4 es < 50 cel/mm³ se recomienda un betalactámico con actividad frente a *P. aeruginosa* como cefepima.

5.5. ADICTOS A DROGAS POR VÍA PARENTERAL (ADVP).

En los pacientes con ADVP con sospecha de bacteriemia comunitaria es obligada la cobertura de SASM con cloxacilina. Cuando se sospechen infecciones mixtas con *Streptococcus pyogenes* e incluso anaerobios y bacilos gramnegativos procedentes de la boca, el tratamiento empírico recomendado es amoxicilina-ácido clavulánico.

5.6. OTROS GRUPOS DE PACIENTES CON ENFERMEDADES SUBYACENTES.

En los pacientes con cirrosis hepática, en los que *E. coli* es la etiología más probable [27], el tratamiento empírico recomendado es ceftriaxona o cefotaxima.

En los pacientes con esplenectomía el tratamiento debe ir dirigido hacia las bacterias capsuladas [28], por lo que ceftriaxona o cefotaxima son la mejor elección.

En los pacientes con lesión medular con sospecha de bacteriemia en los que la etiología mixta es frecuente [29], el tratamiento empírico recomendado es amoxicilina-ácido clavulánico.

Las recomendaciones anteriores se resumen en la tabla 8 y como es lógico, deben modificarse en los pacientes con exposición nosocomial.

6. TRATAMIENTO ANTIMICROBIANO DIRIGIDO.

La confirmación de la bacteriemia con la identificación del microorganismo y la determinación de la sensibilidad a los antimicrobianos está disponible generalmente a las 48-72 h. de la extracción de los hemocultivos. Esta información junto con la evolución clínica del paciente son la base para modificar, si es necesario, el tratamiento empírico e indicar el tratamiento antimicrobiano dirigido.

Para la selección del tratamiento antimicrobiano dirigido deben tenerse en cuenta cinco principios básicos: 1º) El antimicrobiano seleccionado debe ser el más eficaz, 2º) debe ser el más seguro, 3º) debe ser el de espectro más reducido, 4º) debe ser el más fácil de administrar y 5º) debe ser el más económico (AIII). Por su especial relevancia clínica revisaremos el tratamiento dirigido de las bacteriemias por *S. aureus* y por *P. aeruginosa* (Tabla 9).

6.1 TRATAMIENTO DIRIGIDO DE LA BACTERIEMIA POR *S. AUREUS*.

Cloxacilina es el tratamiento de elección en la bacteriemia por SASM [71]. Algunos expertos recomiendan la adición de gentamicina en las bacteriemias de presentación grave durante los primeros 3-5 días de tratamiento, aunque el beneficio clínico de esta combinación, que incrementa el riesgo de nefrotoxicidad, no se ha demostrado [72]. Se recomienda cloxacilina en monoterapia como tratamiento de elección de la bacteriemia por SASM (AI). En los pacientes con alergia no anafiláctica a la penicilina, cefazolina es una buena opción terapéutica y en los pacientes con anafilaxia, vancomicina.

Vancomicina es el tratamiento de elección en la bacteriemia por SARM. No se recomienda la combinación de aminoglucósidos con vancomicina porque no mejoran los resultados en la endocarditis por SARM e incrementan la nefrotoxicidad [72].

Teicoplanina, linezolid y cotrimoxazol son tratamientos alternativos a la vancomicina en el tratamiento de la bacteriemia por SARM. No hay estudios aleatorizados que comparen teicoplanina con vancomicina en la bacteriemia por SARM. En un estudio abierto de bacteriemias por *S. aureus* las curaciones con teicoplanina alcanzan el 88% (69/78), y están directamente relacionadas con las concentraciones valle (7 mg/l en los que curan vs. 3.9 mg/dl en los que fracasa), por ello se recomiendan que la dosis de teicoplanina sea de 12 mg/kg/iv/día, para alcanzar niveles valle superiores a 10 mg/l. [73].

Cotrimoxazol tiene una eficacia clínica y microbiológica equivalente a vancomicina según datos de un ensayo aleatorizado y doble ciego de infecciones por *S. aureus* que incluye 38 pacientes con bacteriemia por SARM. La dosis de cotrimoxazol fue de 320/1.600 mg/12 h por vía IV pero los efectos adversos fueron más comunes con cotrimoxazol [74]. Linezolid tiene una eficacia equivalente a vancomicina en el tratamiento de la bacteriemia por SARM según datos procedentes de dos estudios, uno realizado en 22 pacientes con neumonía nosocomial bacteriémica y otro en 43 pacientes con bacteriemia por SARM. La dosis de linezolid fue de 600 mg/12h por vía IV durante al menos 7 días, continuando con 600 mg/12h por vía oral [75,76]. Las anteriores recomendaciones se resumen en la tabla 9.

6.2 TRATAMIENTO DIRIGIDO DE LA BACTERIEMIA POR *P. AERUGINOSA*.

En la bacteriemia por *P. aeruginosa* tradicionalmente se recomienda el tratamiento combinado con un antibiótico betalactámico antipseudomónico y un aminoglucósido [77]. Esta recomendación está basada en un estudio abierto realizado entre los años 1982 y 86 en 200 pacientes con bacteriemia por *P. aeruginosa* que concluye que el tratamiento combinado, un betalactámico más un aminoglucósido, reduce la mortalidad comparado con la monoterapia (27%, 38/143 vs. 47%, 20/43) [61]. Pero hay que añadir que en el grupo de pacientes que recibió tratamiento con monoterapia, la mayoría lo hizo con aminoglucósidos. Por ello la conclusión del estudio debería haber sido que en el tratamiento de la bacteriemia por *P. aeruginosa* la combinación de un betalactámico más un aminoglucósido es más eficaz que un aminoglucósido solo. Se sabe que los aminoglucósidos en monoterapia son un tratamiento inapropiado para las bacteriemias por bacilos gramnegativos [78]. Estudios clínicos posteriores sugieren que la monoterapia con betaactámicos activos frente a *P. aeruginosa* es tan eficaz como el tratamiento combinado [79], incluso en pacientes con

cáncer y neutropenia, y en pacientes con shock y neumonía [80]. Por ello se recomienda que el tratamiento dirigido de la bacteriemia por *P. aeruginosa* se realice con un betalactámico con actividad frente a la misma, ceftazidima, cefepima, aztreonam o piperacilina-tazobactam (AII).

Las anteriores recomendaciones se resumen en la tabla 9. En la tabla 10 se muestran las dosis de los antimicrobianos recomendados para el tratamiento.

7. TRATAMIENTO DE SOPORTE DEL PACIENTE CON SEPSIS GRAVE O SHOCK SÉPTICO.

El tratamiento de soporte precoz junto con el tratamiento antimicrobiano apropiado aumenta la supervivencia de los pacientes con sepsis grave o shock séptico [81]. Las medidas recomendadas para el tratamiento de soporte de estos pacientes han sido consensuadas por varias sociedades científicas internacionales [44]. Las principales recomendaciones se recogen en la tabla 11. Se recomienda establecer protocolos de actuación que aseguren que los pacientes con sepsis grave o shock séptico son atendidos como emergencias médicas comparables al dolor precordial (AI).

SECCIÓN 4.

Seguimiento del paciente con bacteriemia.

Tras conocer el resultado del hemocultivo y del antibiograma debe ajustarse el tratamiento antimicrobiano inicial según los criterios comentados en el apartado previo, y continuar el seguimiento del paciente mediante la evaluación clínica y microbiológica. La interpretación correcta de los datos clínicos y microbiológicos evolutivos permitirá definir las situaciones de fracaso o de éxito terapéutico y la duración final del tratamiento como se expone a continuación.

1. EVALUACIÓN CLÍNICA.

A diferencia de lo que ocurre con la neumonía, hay escasos datos acerca del tiempo que transcurre desde el inicio del tratamiento hasta la mejoría clínica en los pacientes con bacteriemia. En la bacteriemia por *S. aureus*, que es en la que con más detalle se ha estudiado la evolución clínica, la persistencia de la fiebre más allá de 72 h. tras el inicio del tratamiento y la persistencia de hemocultivos positivos más allá de las 48-96 h. de tratamiento predicen un curso complicado de la misma, definido por la evolución hacia una complicación supurada, la recidiva o la muerte [50].

En general se acepta que los pacientes con bacteriemia deben mejorar en las primeras 48-72 h. de tratamiento adecuado, y que la persistencia de la fiebre o la reaparición de la misma o de otros signos o síntomas de respuesta inflamatoria, más allá de 72 h. después del inicio del tratamiento deben alertar sobre un posible curso complicado de la bacteriemia.

Tabla 10. Dosis de los antimicrobianos recomendados en el tratamiento de la bacteriemia en pacientes adultos con función renal normal y sin alergias a los antimicrobianos.

Antimicrobiano	Dosis habitual	Antifúngico	Dosis habitual
Amoxicilina/ácido clavulánico	1-2 gr /125 mg / 8 h iv.	Anfotericina B deoxicolato	0.7-1 mg/kg/24 h. iv. en perfusión continua
Aztreonam	1-2 gr / 8 h. iv. ^β	Caspofungina	50 mg/24 h. iv. ^α
Cefazolina	2 gr / 8 h. iv.	Fluconazol	6 mg/kg/ 24 h. iv. o vo. ^α
Cefepima	1-2 gr /8-12 h. iv. ^β .	Voriconazol	200 mg/12 h. iv. o vo. ^α
Ceftazidima	2 gr /6-8 h. iv. ^β		
Ceftriaxona	1-2 gr /24 h. iv. o im.		
Cloxacilina	2 gr /4-6 h. iv.		
Ertapenem	1 gr / 24 h iv.		
Imipenem	0.5-1 gr /6-8 h. iv. ^β		
Linezolid	600 mg / 12 h. vo. o iv.		
Meropenem	1 gr /6-8 h. iv. ^β		
Piperacilina/tazobactam	4 gr/ 500 mg / 6 h. iv.		
Vancomicina	1 gr /12 h. iv.		
Teicoplanina	6-12 mg/kg/24 h. iv. ^{α χ}		
Trimetoprim-sulfametoxazol	10-20 mg de TMP/kg, en 3-4 dosis VO ó IV		

iv.: intravenoso. im.: intramuscular. vo.: vía oral. ^α Con este antimicrobiano es necesario administrar dosis de carga. ^β Utilizar dosis máxima para el tratamiento de *P.aeruginosa*. ^χ La dosificación óptima no está bien establecida y que 6 mg/kg/24 h. pueden ser insuficientes.

Tabla 11. Recomendaciones para el tratamiento de soporte de los pacientes con sospecha de bacteriemia y con sepsis grave o shock séptico [44]^α.

Recomendación	Comentarios
Reposición de fluidos	500-1000 ml. de cristaloides o 300-500 ml de coloides en 30 minutos. Repetir si no respuesta de la tensión arterial y de la diuresis
Vasopresores	Iniciar si la reposición de fluidos ha fracasado, con dopamina o con norepinefrina. Considerar vasopresina en shock refractarios a los vasopresores previos y dobutamina en pacientes con bajo gasto cardíaco.
Control de la glucemia	Insulina en perfusión continua para mantener la glucemia por debajo de 150 mg/dl.
Administración de hemoderivados	Transfusión de concentrados de hematies cuando la hemoglobina sea inferior a 7 g/dl en ausencia de enfermedad coronaria o de hemorragia aguda. Transfusión de plaquetas cuando el recuento sea inferior a 5000/mm ³ , y en caso de sangrado cuando el recuento sea inferior a 30.000/mm ³
Corticoides	200-300 mg/día de hidrocortisona en 3-4 dosis durante un máximo de 7 días en pacientes con shock séptico que requieran tratamiento con vasopresores.

^α Para conocer el resto de recomendaciones ver el documento referido [44].

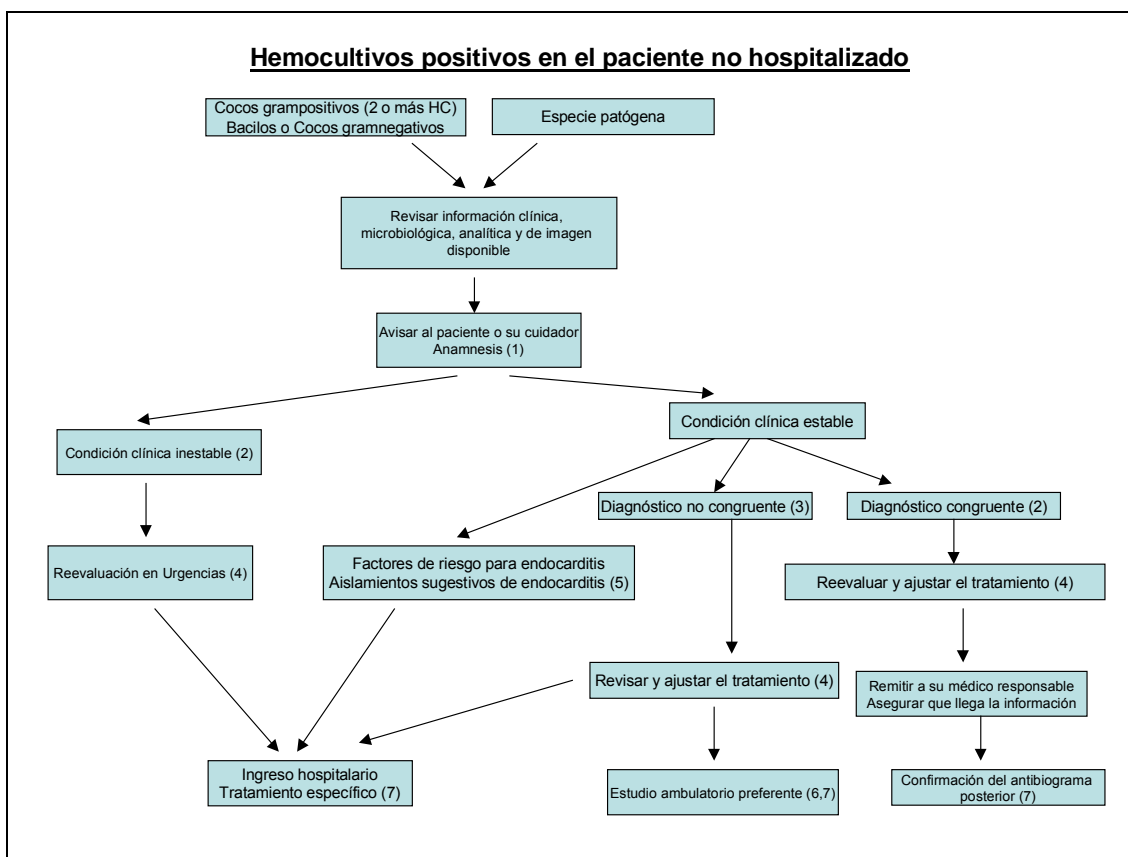
Del mismo modo, la reaparición de fiebre o signos de sepsis tras la finalización del tratamiento de una bacteriemia implica la necesidad de reevaluar al paciente y descartar una recidiva (ver más adelante) o una complicación supurada.

En esta situación está indicado repetir los hemocultivos y solicitar las exploraciones complementarias de acuerdo al contexto clínico. Por ello se recomienda que el diagnóstico de bacteriemia, y sus complicaciones o secuelas,

consten en el informe clínico del paciente que la ha padecido (CIII).

El diagnóstico de bacteriemia se establece en ocasiones a posteriori, en pacientes que han sido dados de alta, la mayoría de las veces desde el Servicio de Urgencias. Estos pacientes requieren la reevaluación inmediata para conocer su situación clínica y si el diagnóstico y el tratamiento indicados al alta eran apropiados. En la figura 2 se muestra un esquema para la atención a estos pacientes.

Figura 2. Esquema para la atención al paciente con bacteriemia que ha sido dado de alta previamente.



HC: hemocultivos

1. Es importante adaptar la información al interlocutor para evitar una excesiva alarma. A menudo es posible efectuar la anamnesis por vía telefónica.

Ver apartado sobre la interpretación de hemocultivos

2 y 3. En ocasiones el diagnóstico que sugiere la presencia de bacteriemia contradice al emitido en Urgencias. No es infrecuente que se efectúe el diagnóstico de ITU por sedimentos de orina no claramente patológicos o alterados por recogida inadecuada. Otras veces en pacientes con EPOC y fiebre se asume que el origen de la misma es siempre una infección respiratoria, etc.

4. En cualquier caso, basándose en la morfología de la tinción de Gram y los patrones de sensibilidad del entorno epidemiológico o del antibiograma si ya está disponible, se debe reevaluar si el tratamiento que recibe el paciente es o no adecuado. Si es preciso cambiar el tratamiento antibiótico debe asegurarse que el paciente o su cuidador han comprendido la prescripción e, idealmente, establecer contacto con los médicos de Atención Primaria en cuanto sea posible.

5. Siempre que por los aislamientos microbiológicos o factores predisponentes se sospeche endocarditis debe reevaluarse al paciente en Urgencias e indicar el ingreso hospitalario.

6. En ciertos casos, aunque el diagnóstico establecido en Urgencias no sea congruente, si el diagnóstico de sospecha y la situación clínica del paciente no determinan riesgo de complicaciones a corto plazo y es posible estudiar de forma ágil al paciente de forma ambulatoria, podrá optarse por ello. En caso de duda se indicará el ingreso hospitalario.

7. A menudo, cuando se avisa al paciente no se dispone de antibiograma o éste es preliminar. Es esencial que el procedimiento de cada centro asegure que alguien revisará el antibiograma inicial y verificará que el tratamiento es adecuado

2. EVALUACIÓN MICROBIOLÓGICA.

El diagnóstico microbiológico de la bacteriemia proporciona una información de gran utilidad clínica sobre el origen, los factores desencadenantes y las enfermedades subyacentes de la misma. Por ejemplo, la bacteriemia continua por *Gemmella morbillorum* o por enterococo, adquirida en la comunidad, orienta al diagnóstico de endocarditis, mientras que la bacteriemia primaria por *Salmonella enteritidis* o por neumococo sugiere la infección por el VIH. En la tabla 12 se ofrece una relación, no exhaustiva, del origen y de las condiciones clínicas que se asocian con mayor frecuencia a la bacteriemia por una etiología determinada.

El beneficio de los hemocultivos “de control” para establecer la curación microbiológica de la bacteriemia no se ha demostrado, con excepción de la bacteriemia por *S. aureus* en la que como se ha mencionado predicen una evolución complicada [50]. Se recomienda obtener hemocultivos a las 48-96 h. del inicio de tratamiento en las bacteriemias por *S. aureus*. Por la misma razón se recomienda obtener hemocultivos de control en los pacientes con bacteriemia que permanezcan con fiebre o sin respuesta clínica después de 48-96 h. de tratamiento apropiado, en los que reaparezca la fiebre, y en los pacientes con sospecha de endocarditis (All).

2. 1. FRACASO MICROBIOLÓGICO.

El fracaso microbiológico durante el tratamiento de la bacteriemia se define por la bacteriemia persistente y por la bacteriemia de brecha, ambas definidas en la Sección 2 [49].

Se define el fracaso microbiológico como la persistencia de hemocultivos positivos a partir de las 48-96 horas de tratamiento correcto, dado su valor pronóstico en la bacteriemia por *S.aureus* [50].

La bacteriemia persistente tiene mayor mortalidad y son factores de riesgo la presencia de CVC, la cirrosis hepática, la etiología polimicrobiana, la etiología por *Salmonella* spp, y el tratamiento antimicrobiano empírico inapropiado [82]. Los factores de riesgo para la bacteriemia persistente por *S. aureus* son la diabetes, la presencia de lesiones metastásicas y el tratamiento con vancomicina, además del CV [83].

La primera causa de fracaso microbiológico en los pacientes con bacteriemia con tratamiento antimicrobiano apropiado es la persistencia del foco primario de infección que mayoritariamente es el CV. Por ello se recomienda retirar los CVC en los pacientes con bacteriemia persistente, a menos que exista otra causa de la misma (All). Otros focos de infección causantes de bacteriemia persistente son la tromboflebitis supurada tras la retirada del CV, la infección de un aneurisma de la aorta abdominal, los abscesos y colecciones supuradas intraabdominales y, por supuesto, la endocarditis. La endocarditis debe sospecharse siempre ante bacteriemias primarias persistentes por bacterias de los géneros *Staphylococcus*, *Enterococcus*, o *Streptococcus* (especialmente, del grupo *viridans*).

La dosificación inadecuada del tratamiento antimicrobiano es otra causa de fracaso microbiológico en bacteriemias por bacilos gramnegativos y por cocos grampositivos [84,85]. Por lo tanto, ante una bacteriemia persistente, especialmente por bacterias resistentes, es recomendable optimizar el tratamiento antibiótico en términos farmacodinámicos.

El desarrollo de resistencia durante el tratamiento es otra causa de fracaso microbiológico, especialmente en la bacteriemia por *E. cloacae* cuando se trata con cefalosporinas en monoterapia [86] y, en menor medida, en las bacteriemias por *P. aeruginosa* tratadas con ciprofloxacino o imipenem en monoterapia y por *S. aureus* con ciprofloxacino. Por todo ello, es recomendable que el clínico comunique al microbiólogo cuantas discrepancias clínico-microbiológicas observe.

2.2. RECIDIVA.

La recidiva es la reaparición de la bacteriemia por la misma cepa bacteriana después de haber finalizado el tratamiento. La recidiva, que debe distinguirse de la reinfección por diferentes cepas de la misma especie, ocurre en menos del 10% de las bacteriemias y es más común en los pacientes con enfermedades subyacentes graves y con bacteriemias complicadas al diagnóstico [87]. Sus principales causas son los CV, otros cuerpos extraños endovasculares no retirados, la presencia de colecciones o abscesos no drenados y la duración insuficiente del tratamiento antimicrobiano. La recidiva en la bacteriemia por *S. aureus* se asocia además al tratamiento con vancomicina y a la hemodiálisis [88]. A pesar de la falta de datos sobre la utilidad de los hemocultivos al terminar el tratamiento antimicrobiano de la bacteriemia, se recomienda realizar hemocultivos al finalizar la antibioterapia en los pacientes con bacteriemias complicadas, incluida la endocarditis, y con bacteriemias por *S. aureus* en hemodiálisis y tratados con vancomicina, para diagnosticar precozmente la recidiva (BIII).

Tabla 12. Origen más frecuente y condiciones asociadas a determinadas especies bacterianas en pacientes con bacteriemia.

Especie bacteriana	Origen más frecuente	Condiciones asociadas
<i>S.aureus</i>	Catéter, piel y partes blandas, osteoarticular	Endocarditis, espondilodiscitis, sacroileitis, uso de drogas por vía parenteral
Estafilococos coagulasa-negativo	Catéter	Endocarditis, Infección endovascular, contaminación
Corinebacterias	Catéter	Endocarditis, infección endovascular, contaminación
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	Respiratorio	Infección por VIH, linfoma, asplenia, mieloma múltiple, inmunodeficiencias congénitas, alcoholismo
<i>Streptococcus agalactiae</i>	Tracto genital femenino, piel y partes blandas	Sepsis puerperal y neonatal, alcoholismo, hepatopatía, diabetes, enfermedad neurológica, neoplasia
<i>Streptococcus pyogenes</i>	Piel y partes blandas	Uso de drogas por vía parenteral
<i>Gemella morbillorum</i>	Endocarditis	
<i>Streptococcus</i> gr. <i>viridans</i>	Endocarditis, Neutropenia con mucositis	Quimioterapia con citarabina, profilaxis quinolonas
<i>Streptococcus intermedius</i>	Infección supurada (absceso, empiema)	Patología digestiva o hepatobiliar
<i>Streptococcus bovis</i>	Gastrointestinal	Neoplasia de colon u otra patología del cólon, endocarditis
<i>Enterococcus</i> spp.	Urinario, catéter, úlceras por presión	Endocarditis, patología intraabdominal, neoplasia intestinal
<i>Leuconostoc</i> spp.	Catéteres	Neonatos e inmunodeprimidos, tratamiento con vancomicina
<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	Transmisión sexual	Artritis
<i>Neisseria meningitidis</i>	Meningitis	Déficit de complemento
<i>Neisseria</i> spp.	Endocarditis	Endocarditis, mordedura de perro
<i>Vibrio vulnificus</i>	Celulitis, gastroenteritis	Ingesta de marisco crudo en pacientes con cirrosis hepática e inmunodeprimidos
<i>Campylobacter fetus</i>	Gastrointestinal	Endocarditis, tromboflebitis supurada o aneurisma micótico en inmunodeprimidos
<i>H. influenzae</i>	Epiglotitis, sepsis fulminante	Niños, pacientes esplenectomizados
Grupo HACEK ^α	Cavidad oral	Endocarditis con embolismos periféricos frecuentes
<i>E. coli</i>	Tracto urinario, biliar, herida quirúrgica	Pielonefritis, colangitis
<i>Salmonella enteritidis</i>	Gastrointestinal	Infección por VIH, infección de un aneurisma aórtico
<i>Klebsiella</i> spp.	Tracto urinario y respiratorio	Absceso hepático, neumonía
<i>Proteus</i> spp.	Tracto urinario	Pielonefritis, patología supurada intraabdominal
<i>Morganella</i> spp.	Tracto urinario y respiratorio	Pielonefritis, neumonía nosocomial
<i>Citrobacter</i> spp.	Tracto urinario, respiratorio, herida quirúrgica	Pielonefritis, neumonía, infección lecho quirúrgico
<i>Enterobacter</i> spp.	Catéter, tracto urinario y respiratorio	Infección catéter, pielonefritis, neumonía nosocomial
<i>P.aeruginosa</i>	Respiratorio, catéter	Neumonía asociada a ventilación mecánica, a infección por el VIH, a neutropenia
<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>	Catéter, respiratorio	Infección catéter, neumonía nosocomial, tratamiento con carbapenem
<i>Acinetobacter baumannii</i>	Respiratorio, catéter, herida quirúrgica	Neumonía en ventilación mecánica, infección del catéter, del lecho quirúrgico
<i>Clostridium septicum</i>	Intestinal	Neoplasia de colon, aborto, gangrena gaseosa espontánea
<i>Fusobacterium necrophorum</i>	Orofaringe	Tromboflebitis supurada de las venas del cuello
<i>Bacteroides fragilis</i>	Intestinal	Enterocolitis

α. Grupo HACEK: constituido por *Haemophilus* spp., *Actinobacillus actinomycetemcomitans*, *Cardiobacterium* spp., *Eikenella corrodens* y *Kingella* spp.

3. EVALUACIÓN DEL TRATAMIENTO.

3.1. DURACIÓN.

La duración idónea del tratamiento de las bacteriemias no está definida, como no lo está para gran parte de las infecciones bacterianas que manejamos a diario. En general se recomiendan 7-14 días de tratamiento para las bacteriemias no complicadas (BIII), pero existen muchos matices clínicos a considerar. Es posible que la mayoría de los tratamientos actuales de la bacteriemia sean, en general, más prolongados de lo necesario. Así un estudio abierto sugiere que en las bacteriemias no complicadas en pacientes críticos, 5-6 días de tratamiento antimicrobiano pueden ser suficientes [89].

En las bacteriemias primarias por ECN se recomienda la retirada del CV más 3-7 días de tratamiento antimicrobiano en ausencia de factores de riesgo para endocarditis [39]. En algunos pacientes puede ser suficiente con la retirada del catéter (CIII). Para decidir la duración del tratamiento en la bacteriemia por *S. aureus* es clave descartar endocarditis. Para ello se recomienda realizar una ecocardiografía transesofágica en los pacientes de alto riesgo de endocarditis, situación que incluye entre otros a los pacientes con bacteriemia adquirida en la comunidad, a los portadores de prótesis valvulares y otros dispositivos intracardiacos permanentes, a los pacientes con bacteriemia persistente y a los pacientes con alteraciones recientes de la conducción cardiaca [90]. La duración del tratamiento en la bacteriemia no complicada por *S. aureus* en un paciente sin valvulopatía previa, ni prótesis endovasculares ni osteoarticulares, que está originada en un CV que puede retirarse y con hemocultivos negativos a las 48-96 h. de tratamiento, es de 10-14 días [91] (BII). En la bacteriemia no complicada en pacientes con valvulopatía previa, con hemocultivos negativos a las 48-96 h. de tratamiento, sin vegetaciones en la ecografía transesofágica practicada a partir del 5º día de tratamiento, y sin evidencia de complicaciones metastásicas en otras localizaciones, la duración del tratamiento antimicrobiano debe ser de un mínimo de 14 días [85] (BII). Finalmente, en la bacteriemia complicada, definida por la presencia de endocarditis infecciosa o de infección en un tejido profundo o de persistencia de la bacteriemia tras 48-96 h. de tratamiento antibiótico apropiado, el tratamiento debe tener una duración mínima de 4 semanas [90] (BII).

En la candidemia se recomienda que la duración del tratamiento sea de al menos 14 días a partir del último hemocultivo positivo [43] (BII).

3.2. TRATAMIENTO ORAL Y SECUENCIAL DE LA BACTERIEMIA.

Es posible que la mayor parte de las bacteriemias no complicadas con evolución favorable puedan ser tratadas por vía oral desde el principio, siempre que el antibiótico empleado tenga buena actividad intrínseca frente al patógeno aislado y elevada biodisponibilidad oral. Los resultados de algunos

estudios, con un reducido número de pacientes, así lo sugieren.

En la bacteriemia por *S. aureus*, fleroxacino más rifampicina oral es tan eficaz como el tratamiento intravenoso [91]. En pacientes con pielonefritis bacteriémica, ciprofloxacino oral es tan eficaz como por vía intravenosa [92], del mismo modo que lo fue diritromicina oral en 13 de 14 enfermos con neumonía neumocócica bacteriémica [93].

El tratamiento secuencial en las bacteriemias, aunque es una práctica habitual, es poco conocido. La experiencia publicada incluye un estudio de 18 pacientes con neumonía neumocócica bacteriémica, y otro con bacteriemias diversas tratadas con ciprofloxacino [94,95]. En el tratamiento de la candidemia se ha comprobado que el tratamiento con fluconazol o con voriconazol oral a partir del 4º día es tan eficaz como continuar con anfotericina intravenosa [68].

En pacientes seleccionados, con tolerancia a la vía oral y con alternativas razonables de tratamiento oral en función de los datos del antibiograma, origen de la bacteriemia y farmacocinética de los fármacos, puede realizarse tratamiento secuencial una vez estabilizado el cuadro clínico (CIII). En los pacientes con candidemia se recomienda el tratamiento secuencial con fluconazol oral a partir del 4º día de tratamiento (AI).

SECCIÓN 5.

RECOMENDACIONES

Sección 1. Epidemiología y etiología de la bacteriemia.

1. Clasificar la bacteriemia según el lugar de adquisición en bacteriemia de adquisición comunitaria, bacteriemia asociada a los cuidados sanitarios y bacteriemia de adquisición nosocomial (BIII).
2. Realizar y distribuir por el Servicio de Microbiología de cada centro informes periódicos estratificados por áreas y por Servicios del hospital, con la frecuencia y la sensibilidad de los microorganismos aislados en los hemocultivos (BIII).

Sección 2. Evaluación clínica: desde la sospecha hasta la confirmación de la bacteriemia.

1. Clasificar la gravedad clínica inicial del paciente con sospecha de bacteriemia, de acuerdo con los criterios internacionales, en sepsis, sepsis grave y shock séptico (BII).
2. Medir y registrar la tensión arterial, frecuencia cardiaca, frecuencia respiratoria, nivel de conciencia y diuresis en todos los pacientes con sospecha de sepsis (AII).
3. Indicar hemocultivos antes de iniciar el tratamiento antimicrobiano en todo paciente con sepsis e infección de órgano o sistema (BIII); con sepsis grave o shock séptico (AII); con sospecha de endocarditis, de brucelosis, o de fiebre tifoidea (AII); con sepsis y neutropenia, o inmunosupresión relevante, o senilidad (AII).

4. Realizar la toma de muestras de los posibles focos de infección en los pacientes con sospecha de bacteriemia secundaria antes de iniciar la antibioterapia (BIII).
5. En los pacientes con catéter vascular difícilmente sustituible y sin signos claros de infección indicar hemocultivos simultáneos por punción percutánea y a través del catéter para realización de hemocultivos cuantitativos o, cualitativos con monitorización continua del tiempo de crecimiento (AII).
6. Valorar el aislamiento de un microorganismo en un hemocultivo integrando las características clínicas y microbiológicas (BII).
7. Elegir el tratamiento antimicrobiano empírico en el paciente con sospecha de bacteriemia tras la realización de un juicio clínico de sospecha que integre los datos de la historia y de la exploración clínica, la información microbiológica y la epidemiología local (AIII).

Sección 3. Tratamiento del paciente con bacteriemia.

1. Las recomendaciones para el tratamiento antimicrobiano empírico del paciente con sospecha de bacteriemia de origen desconocido se recogen en la tabla 8.
2. Evitar el tratamiento combinado con aminoglucósidos en los pacientes con sospecha de bacteriemia (DII) salvo en circunstancias especiales.
3. El tratamiento antimicrobiano dirigido debe cumplir cinco principios básicos que por orden de importancia son: el antimicrobiano seleccionado debe ser el más eficaz; el más seguro; el de espectro más reducido; el más fácil de administrar y el más económico (AIII).
4. Las recomendaciones para el tratamiento dirigido del paciente con bacteriemia por *S. aureus* se recogen en la tabla 9.
5. Las recomendaciones para el tratamiento dirigido del paciente con bacteriemia por *P. aeruginosa* se recogen en la tabla 9.
6. Establecer protocolos de actuación que aseguren que los pacientes con sepsis grave o shock séptico son atendidos como emergencias médicas comparables al dolor precordial (AI).

Sección 4. Seguimiento del paciente con bacteriemia.

1. Hacer constar el diagnóstico de bacteriemia en el informe clínico de alta (CIII).
2. Indicar hemocultivos de control a las 48-96 horas del inicio de tratamiento en las bacteriemias por *S. aureus*, en los pacientes con bacteriemia por cualquier etiología que permanezcan con fiebre o sin respuesta clínica después de 48-96 h. de tratamiento apropiado, y en los pacientes con sospecha de endocarditis (AII).
3. Retirar el catéter venoso central en los pacientes con bacteriemia persistente, a menos que exista otra causa de la misma (AII).

4. La duración del tratamiento antimicrobiano:
 - a. En la bacteriemia por *S. aureus* no complicada y sin riesgo de endocarditis es de 10-14 días (BII).
 - b. En la bacteriemia por *S. aureus* no complicada en pacientes con valvulopatía previa, con hemocultivos negativos a las 48-96 h. de tratamiento, sin vegetaciones en la ecografía transesofágica practicada a partir del 5º día de tratamiento, y sin evidencia de complicaciones metastásicas en otras localizaciones, la duración del tratamiento antimicrobiano debe ser de un mínimo de 14 días (BII).
 - c. En la bacteriemia complicada por *S. aureus* la duración del tratamiento antimicrobiano debe ser de un mínimo de 28 días (BII).
 - d. En la candidemia la duración del tratamiento antifúngico debe ser de al menos 14 días a partir del último hemocultivo positivo (BII), y se recomienda el tratamiento secuencial con fluconazol oral a partir del 4º día de tratamiento (AI).
 - e. En la bacteriemia por ECN asociada a catéter vascular en pacientes sin factores de riesgo de endocarditis puede ser suficiente con la retirada del catéter (CIII).
 - f. En el resto de bacteriemias no complicadas la duración del tratamiento recomendada es de 7-14 días (BIII).

En pacientes seleccionados, con tolerancia a la vía oral y con alternativas razonables de tratamiento oral en función de los datos del antibiograma, origen de la bacteriemia y farmacocinética de los fármacos, puede realizarse tratamiento secuencial una vez estabilizado el cuadro clínico (CIII).

BIBLIOGRAFIA

1. Loza Fernández de Bobadilla E, Planes Reig A, Rodríguez Creixems M. 3a. Hemocultivos 2003. En: Procedimientos en Microbiología Clínica. Recomendaciones de la Sociedad Española de Enfermedades Infecciosas y Microbiología Clínica. Editores: Cercenado E y Cantón R. Disponible en: <http://www.seimc.org/protocolos/microbiologia>
2. Gross PA, Barrett TL, Dellinger P, Krause PJ, Martone WJ, McGowan Jr JE, et al. Purpose of quality standards for Infectious Diseases. Clin Infect Dis 1994; 18:421.
3. Martin GS, Mannino DM, Eaton S, Moss M. The Epidemiology of sepsis in the United States from 1979 through 2000. N Engl J Med 2003; 348: 1546-54.
4. Siegman-Igra Y, Fourer B, Orni-Wasserlauf R, Golan Y, Noy A, Schwartz D, Giladi M. Reappraisal of community-acquired bacteremia: a proposal of a new classification for the spectrum of acquisition of bacteremia. Clin Infect Dis 2002; 34: 1431-39.
5. Calbo E, Vallés J, Anoro E, Fontanals D, Espejo E, Xercavins M, et al. Health care related blood stream infections: the growing importance of this group in a country with a public health care system. Abstract 1942. En: Programa y Abstracts del 45th Interscience Conference on Antimicrobial Agents and Chemotherapy (ICAAC), Washington 2005.
6. Cisneros JM, Sánchez-González M, Prados MT, Llanos C, Vigil E, Soto-Espinosa B, et al. Hemocultivos en el servicio de Urgencias. Enferm Infecc Microbiol Clin 2005; 23: 135-39.

7. Friedman ND, Kaye KS, Stout JE, McGarry SA, Trivette SL, Briggs JP, et al. Health care-associated bloodstream infections in adults: a reason to change the accepted definition of community-acquired infections. *Ann Intern Med* 2002; 137: 791-97.
8. Wisplinghoff H, Bischoff T, Tallent SM, Seifert H, Wenzel RP, Edmond MB. Nosocomial bloodstream infections in US hospitals: analysis of 24.179 cases from a prospective nationwide surveillance study. *Clin Infect Dis* 2004; 39: 309-17.
9. Alvarez-Lerma F, Palomar M, Olaechea P, Insausti J, Bermejo B, Cerdá E. Estudio nacional de vigilancia de infección nosocomial en unidades de cuidados intensivos. Informe del año 2002. *Med Intensiva* 2005; 29: 1-12.
10. Pujol M, Pena C, Pallares R, Ariza J, Ayats J, Dominguez MA, Gudiol F. Nosocomial *Staphylococcus aureus* bacteremia among nasal carriers of methicillin-resistant and methicillin-susceptible strains. *Am J Med* 1996; 100: 509-16.
11. Pujol M, Pena C, Pallares R, Ayats J, Ariza J, Gudiol F. Risk factors for nosocomial bacteremia due to methicillin-resistant *Staphylococcus aureus*. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis* 1994; 13: 96-102.
12. Crnich CJ, Maki DG. Infections of vascular devices. In: Cohen J, Podwerly WG, eds. *Infectious Diseases*. 2nd ed. London: Mosby-Elsevier; 2004: 629-39.
13. Petti CA, Sanders LL, Trivette SL, Briggs J, Sexton DJ. Postoperative bacteremia secondary to surgical site infection. *Clin Infect Dis* 2002; 34: 305-8.
14. Wisplinghoff H, Seifert H, Wenzel RP, Edmond MB. Current trends in the epidemiology of nosocomial bloodstream infections in patients with hematological malignancies and solid neoplasms in hospitals in the united states. *Clin Infect Dis* 2003; 36:1103-10.
15. Cometta A, Calandra T, Gaya H, Zinner SH, de Bock R, Del Favero A, et al. Monotherapy with meropenem versus combination therapy with ceftazidime plus amikacin as empiric therapy for fever in granulocytopenic patients with cancer. *Antimicrob Agents Chemother*. 1996;40:1108-15.
16. Askarian M, Hosseini RS, Kheirandish P, Memish ZA. Incidence of urinary tract and bloodstream infections in Ghotbeddin Burn Center, Shiraz 2000-2001. *Burns*. 2003;29:455-9.
17. Santucci SG, Gobara S, Santos CR, Fontana C, Levin AS. Infections in a burn intensive care unit: experience of seven years. *J Hosp Infect* 2003; 53: 6-13.
18. Taylor G, Gravel D, Johnston L, Embil J, Holton D, Paton S. Incidence of bloodstream infection in multicenter inception cohorts of hemodialysis patients. *Am J Infect Control* 2004; 32: 155-60.
19. Moreno A, Mensa J, Almela M, Vilardell J, Navasa M, Claramonte J et al. Estudio de 138 episodios de bacteremia o funguemia en pacientes con trasplante de órgano sólido (renal o hepático). *Med Clin (Barc)* 1994;103;161-4.
20. Rodriguez C, Munoz P, Rodriguez-Creixems M, Yanez JF, Palomo J, Bouza E. Bloodstream infections among heart transplant recipients. *Transplantation*. 2006;81:384-91.
21. Torre-Cisneros J, Herrero C, Canas E, Reguera JM, De La Mata M, Gomez-Bravo MA. High mortality related with *Staphylococcus aureus* bacteremia after liver transplantation. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis* 2002; 21: 385-8.
22. Collin BA, Leather HL, Wingard JR, Rampal R. Evolution, incidence, and susceptibility of bacterial bloodstream isolates from 519 bone marrow transplant patients. *Clin Infect Dis* 2001; 33:947-53.
23. Dettenkofer M, Wenzler-Röttle S, Babikir R, Bertz H, Ebner W, Ruden H, et al. Surveillance of nosocomial sepsis and pneumonia in patients with a bone marrow or peripheral blood stem cell transplant: a multicenter project. *Clin Infect Dis* 2005; 40: 926-31.
24. Petrosillo N, Viale P, Nicastrì E, Arici C, Bombana E, Casella A, et al. Nosocomial bloodstream infections among human immunodeficiency virus-infected patients: incidence and risk factors. *Clin Infect Dis* 2002; 34: 677-85.
25. Arthur G, Nduba VN, Kariuki SM, Kimari J, Bhatt SM, Gilks CF. Trends in bloodstream infections among human immunodeficiency virus-infected adults admitted to a hospital in Nairobi, Kenya, during the last decade. *Clin Infect Dis*. 2001;33:248-56.
26. Romanik Cabrera J. Bacteriemia en pacientes infectados por el VIH y en ADVP. *Rev Clin Esp* 1997; 197 (Monográfico 5): 62-5.
27. Thulstrup AM, Sorensen HT, Schonheyder HC, Moller JK, Tage-Jensen U. Population-based study of the risk and short-term prognosis for bacteremia in patients with liver cirrhosis. *Clin Infect Dis* 2000;31:1357-61.
28. Davidson RN, Wall RA. Prevention and management of infections in patients without a spleen. *Clin Microbiol Infect* 2001; 7: 657-60.
29. Wall BM, Mangold T, Huch KM, Corbett C, Cooke CR. Bacteremia in the chronic spinal cord injury population: risk factors for mortality. *J Spinal Cord Med*. 2003;26:248-53.
30. Bates DW, Cook EF, Goldman L, Lee TH. Predicting bacteremia in hospitalised patients. A prospectively validated model. *Ann Intern Med* 1990; 113: 495-500.
31. Bates DW, Sands K, Miller E, Lancken PN, Hibberd PL, Graman PS, et al. Predicting bacteremia in patients with sepsis syndrome. *J Infect Dis* 1997; 176: 1538-51.
32. Lizarralde E, Gutiérrez A, Martínez P, Franco R, García N, Miguel F. Bacteriemia adquirida en la comunidad: elaboración de un modelo de predicción clínica en pacientes ingresados en un servicio de medicina interna. *Med Clin (Barc)* 2004; 123: 241-6.
33. Muñoz P, Simarro N, Rivera M, Alonso R, Alcalá L, Bouza E. Evaluation of procalcitonin as a marker of infection in a nonselected sample of febrile hospitalised patients. *Diagn Microbiol Infect Dis* 2004; 49: 237-41.
34. Paul M, Andreassen S, Nielsen AD, Tacconelli E, Almanasreh N, Fraser A, et al. Prediction of bacteremia using TREAT, a computerized decision-support system. *Clin Infect Dis*. 2006 ;42:1274-82.
35. Brun-Buisson C, Doyon F, Carlet J, Dellamonica P, Gouin F, Lepoutre A, et al. Incidence, risk factors, and outcome of severe sepsis and septic shock in adults. A multicenter prospective study in intensive care units. *JAMA* 1995; 274: 968-74.
36. Levy MM, Fink MP, Marshall JC, Abraham E, Angus D, Cook D, et al. 2001 SCCM /ESICM/ACCP/ATS/SIS International Sepsis Definition Conference. *Crit Care Med* 2003; 31: 1250-6.
37. O'Grady NP, Barie PS, Bartlett JG, Bleck T, Garvey G, Jacobi J, et al. Practice guidelines for evaluating new fever in critically ill adult patients. *Clin Infect Dis* 1998; 26: 1042-59.
38. Hughes WT, Armstrong D, Bodey GP, Bow EJ, Brown AE, Calandra T, ET AL. 2002 guidelines for the use of antimicrobial agents in neutropenic patients with cancer. *Clin Infect Dis* 2002; 34: 730-51.
39. Mermel LA, Farr B, Sherertz RJ, Raad II, O'Grady N, Harris JA, et al. Guidelines for the management of

- intravascular catheter-related infections. *Clin Infect Dis* 2001; 32: 1249-72.
40. Pachon J, Alcantara JD, Cordero E, Lama C, Rivero A. Clinical management of community-acquired pneumonia. *Enferm Infecc Microbiol Clin*. 2003;21:350-7.
 41. Velasco M, Martínez JA, Moreno-Martínez A, Horcajada JP, Ruiz J, Barranco M, et al. Blood cultures for women with uncomplicated acute pyelonephritis: are they necessary?. *Clin Infect Dis* 2003; 37: 1127-30.
 42. Bentley DW, Bradley S, High K, Schoenbaum S, Taler G, Yoshikawa TT. Practice guidelines for the evaluation of fever and infection in long-term care facilities. *Clin Infect Dis* 2000; 31: 640-53.
 43. Pappas PG, Rex JH, Sobel JD, Filler SG, Dismukes WE, Walsh TJ, et al. Guidelines for treatment of candidiasis. *Clin Infect Dis* 2004; 38: 161-89.
 44. Dellinger RP, Carlet JM, Masur H, Gerlach H, Calandra T, et al. Surviving sepsis campaign guidelines for management of severe sepsis and septic shock. *Crit Care Med* 2004; 32: 858-73. Erratum in: *Crit Care Med*. 2004 ;32:1448. Correction of dosage error in text. *Crit Care Med*. 2004;32:2169-70.
 45. Rivero A, Zambrana JL, Pachon J. Fiebre de duración intermedia. *Enferm Infecc Microbiol Clin* 2003;21:147-52.
 46. Garner, J.S., W.R. Jarvis, T.G. Emori, T.C. Horan, and J.M. Hughes. 1988. CDC definitions for nosocomial infections. *Am. J. Infect. Control*. 16: 128-40.
 47. Alvarez-Lerma F, Torres A, Rodríguez De Castro F, SEMICYUC, SEPAR y SEIMC. Recomendaciones para el diagnóstico de la neumonía asociada a ventilación mecánica. *Enferm Infecc Microbiol Clin* 2001; 19: 479-87.
 48. Petrak RM, Sexton DJ, Butera ML, Tenenbaum MJ, MacGregor MC, Schmidt ME, et al. The value of an infectious diseases specialist. *Clin Infect Dis* 2003; 36: 1013-17.
 49. Fowler VG Jr, Sakoulas G, McIntyre LM, Meka VG, Arbeit RD, Cabell CH, et al. Persistent bacteremia due to methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* infection is associated with agr dysfunction and low-level in vitro resistance to thrombin-induced platelet microbicidal protein. *J Infect Dis* 2004; 190: 1140-9.
 50. Fowler VG Jr, Olsen MK, Corey GR, Woods CW, Cabell CH, Reller LB, et al. Clinical identifiers of complicated *Staphylococcus aureus* bacteremia. *Arch Intern Med*. 2003;163:2066-72.
 51. Paterson DL, Wen-Chien K, Von Gottberg A, Mohapatra S, Casellas JM, Goossens H, et al. International prospective study of *Klebsiella pneumoniae* bacteremia: implications of extended-spectrum β -lactamase production in nosocomial infections. *Ann Intern Med* 2004; 140: 26-32.
 52. Rodríguez-Baño J, Pascual A, Gálvez J, Muniain MA, Ríos MJ, Martínez-Martínez L, et al. Bacteriemias por *Acinetobacter baumannii*: características clínicas y pronósticas. *Enferm Infecc Microbiol Clin* 2003; 21: 242-7.
 53. Laupland KB, Gregson DB, Zygun DA, Doig CJ, Mortis G, Church D. Severe bloodstream infections: A population-based assessment. *Crit Care Med* 2004;32:992-7.
 54. Vallés J, Rello J, Ochagavía A, Garnacho J, Alcalá MA. Bloodstream infection in critically ill adult patients. Impact of shock and inappropriate antibiotic therapy on survival. *Chest* 2003;123:1615-24.
 55. Pedersen G, Schonheyder HC, Sorensen HT. Source of infection and other factors associated with case fatality in community-acquired bacteremia –a Danish population-based cohort study from 1992 to 1997. *Clin Microbiol Infect* 2003;9:793-802.
 56. McDonald JR, Friedman D, Stout JE, Sexton DJ, Kaye KS. Risk Factors for Ineffective Therapy in Patients With Bloodstream Infection. *Arch Intern Med* 2005;165:308-13.
 57. Oteo J, Lazaro E, de Abajo FJ, Baquero F, Campos J. Antimicrobial-resistant invasive *Escherichia coli*, Spain. *Emerg Infect Dis* 2005;11:546-53.
 58. Rodríguez Baño J, Navarro MD, Romero L, Martínez-Martínez L, Muniain MA, Perea EJ et al. Epidemiology and clinical features of extended-spectrum beta-lactamase-producing *Escherichia coli* in non-hospitalized patients. *J Clin Microbiol* 2004; 42: 1089-94.
 59. Broseta A, Chaves F, Rojo P, Otero JR. Emergencia de un clon de *Staphylococcus aureus* resistente a metilina de origen comunitario en la población pediátrica del sur de Madrid *Enferm Infecc Microbiol Clin*. 2006;24:31-5.
 60. Korvick JA, Bryan CS, Farber B, Beam TR Jr, Schenfeld L, Muder RR, et al. Prospective observational study of *Klebsiella* bacteremia in 230 patients: outcome for antibiotic combinations versus monotherapy. *Antimicrob Agents Chemother* 1992;36:2639-44.
 61. Hilf M, YU VL, Sharp J, Zuravleff JJ. Antibiotic therapy for *Pseudomonas aeruginosa* bacteremia: outcome correlation in a prospective study of 200 patients. *Am J Med* 1989;87:540-6.
 62. Paul M, Silbiger I, Grozinsky S, Soares-Weiser K, Leibovici L. Beta lactam antibiotic monotherapy versus beta lactam-aminoglycoside antibiotic combination therapy for sepsis. *Cochrane Database Syst Rev* 2006;1:CD003344.
 63. Alvarez-Lerma F, Pavesi M, Calizay M, Valles J, Palomar M. Factores de riesgo y factores pronósticos de las bacteriemias por *Pseudomonas aeruginosa* en pacientes ingresados en servicios de cuidados intensivos. *Med Clin (Barc)* 2001;117:721-6.
 64. Hadley S, Lee WW, Ruthazer R, Nasraway SA Jr. Candidemia as a cause of septic shock and multiple organ failure in nonimmunocompromised patients. *Crit Care Med*. 2002;30:1808-14.
 65. Mora-Duarte J, Betts R, Rotstein R, Colombo AL, Thompson-Moya L, Smietana J, et al. Comparison of caspofungin and amphotericin B for invasive candidiasis. *N Engl J Med* 2002; 347: 2020-9.
 66. Rex JH, Bennett JE, Sugar AM, Pappas PG, van der Horst CM, Edwards JE, et al. A randomized trial comparing fluconazole with amphotericin B for the treatment of candidemia in patients without neutropenia. *N Engl J Med* 1994; 331:1325-30.
 67. Rex JH, Pappas PG, Karchmer AW, Sobel J, Edwards JE, Hadley, et al. A randomized and blinded multicenter trial of high-dose fluconazole plus placebo versus fluconazole plus amphotericin B as therapy for candidemia and its consequences in nonneutropenic subjects. *Clin Infect Dis* 2003; 36:1221-8.
 68. Kullberg BJ, Sobel JD, Ruhnke M, Pappas PG, Viscoli C, Rex JH, et al. Voriconazole versus a regimen of amphotericin B followed by fluconazole for candidaemia in non-neutropenic patients: a randomised non-inferiority trial. *Lancet* 2005;366:1435-42.
 69. Jaksic B, Martinelli G, Perez-Oteyza J, Hartman CS, Leonard LB, Tack KJ. Efficacy and safety of linezolid compared with vancomycin in a randomized, double-blind study of febrile neutropenic patients with cancer. *Clin Infect Dis* 2006;42:597-607.
 70. Paul M, Soares-Weiser K, Leibovici L. Beta lactam monotherapy versus beta lactam-aminoglycoside

- combination therapy for fever with neutropenia: systematic review and meta-analysis. *BMJ*. 2003;326:1111.
71. Lowy FD. *Staphylococcus aureus* infections. *N Engl J Med*. 1998;339:520-32.
 72. Baddour LM, Wilson WR, Bayer AS, Fowler VG Jr, Bolger AF, Levison ME et al. Infective endocarditis: diagnosis, antimicrobial therapy, and management of complications. *Circulation*. 2005;111:e394-434.
 73. Harding I, MacGowan AP, White LO, Darley ES, Reed V. Teicoplanin therapy for *Staphylococcus aureus* septicaemia: relationship between pre-dose serum concentrations and outcome. *J Antimicrob Chemother* 2000; 45: 835-41.
 74. Markowitz N, Quinn EL, Saravolatz LD. Trimethoprim-sulfamethoxazole compared with vancomycin for the treatment of *Staphylococcus aureus* infection. *Ann Intern Med*. 1992; 117: 390-8.
 75. Wunderink RG, Rello J, Cammarata SK, Croos-Dabrera RV, Kollef MH. Linezolid vs vancomycin. Analysis of two double-blind studies of patients with methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* nosocomial pneumonia. *Chest* 2003; 124: 1789-97.
 76. Stevens DL, Herr D, Lampiris H, Hunt JH, Batts DH, Hafkin B, and the Linezolid MRSA study group. Linezolid versus vancomycin for the treatment of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* infections. *Clin Infect Dis* 2002; 34: 1481-90.
 77. Martínez-Martínez L, Gómez García L, Garau Alemany J. Infecciones por *Pseudomonas*. En: Auxina V, Moreno S, eds.. Tratado SEIMC de enfermedades infecciosas y microbiología clínica. Editorial Panamericana 2006;347-56.
 78. Leibovici L, Paul M, Poznanski O, Drucker M, Samra Z, Konigsberger H, Pitlik SD. Monotherapy versus beta-lactam-aminoglycoside combination treatment for gram-negative bacteremia: a prospective, observational study. *Antimicrob Agents Chemother*. 1997;41:1127-33.
 79. Vidal F, Mensa J, Almela M, Martínez JA, Marco F, Casals C, et al. Epidemiology and outcome of *Pseudomonas aeruginosa* bacteremia, with special emphasis on the influence of antibiotic treatment. Analysis of 189 episodes. *Arch Intern Med* 1996;156:2121-6.
 80. Chatzinikolaou I, Abi-Said D, Bodey GP, Rolston KV, Tarrand JJ, Samonis G. Recent experience with *Pseudomonas aeruginosa* bacteremia in patients with cancer: retrospective analysis 245 episodes. *Arch Intern Med*. 2000;160:501-9.
 81. Rivers E, Nguyen B, Havstad S, Ressler J, Muzzin A, Knoblich B et al. Early goal-directed therapy in the treatment of severe sepsis and septic shock. *N Engl J Med* 2001;345:1368-77.
 82. Chowers MY, Gottesman B, Paul M, Weinberger M, Pitlik S, Leibovici L. Persistent bacteremia in the absence of defined intravascular foci: clinical significance and risk factors. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis*. 2003;10:592-6.
 83. Khatib R, Johnson LB, Fakih MG, Riederer K, Khosrovaneh A, Shamse TM, et al. Persistence in *Staphylococcus aureus* bacteremia: incidence, characteristics of patients and outcome. *Scand J Infect Dis* 2006;38:7-14.
 84. Zelenitsky SA, Harding GK, Sun S, Ubhi K, Ariano RE. Treatment and outcome of *Pseudomonas aeruginosa* bacteraemia: an antibiotic pharmacodynamic analysis. *J Antimicrob Chemother*. 2003;52:668-74. 16.
 85. Jensen AG, Wachmann CH, Espersen F, Scheibel J, Skinhoj P, Frimodt-Moller N. Treatment and outcome of *Staphylococcus aureus* bacteremia: a prospective study of 278 cases. *Arch Intern Med*. 2002;162:25-32.
 86. Chow JW, Fine MJ, Shlaes DM, Quinn JP, Hooper DC, Johnson MP, et al. Enterobacter bacteremia: clinical features and emergence of antibiotic resistance during therapy. *Ann Intern Med* 1991;115:585-90.
 87. Capdevila JA, Almirante B, Pahissa A, Planes AM, Ribera E, Martínez-Vázquez JM. Incidence and risk factors of recurrent episodes of bacteremia in adults. *Arch Intern Med* 1994;154:411-5.
 88. Fowler VG Jr, Kong LK, Corey GR, Gottlieb GS, McClelland RS, Sexton DJ, et al. Recurrent *Staphylococcus aureus* bacteremia: pulsed-field gel electrophoresis findings in 29 patients. *J Infect Dis*. 1999;179:1157-61.
 89. Corona A, Wilson AP, Grassi M, Singer M. Prospective audit of bacteraemia management in a university hospital ICU using a general strategy of short-course monotherapy. *J Antimicrob Chemother*. 2004;54:809-17.
 90. Petti CA, Fowler VG. *Staphylococcus aureus* bacteremia and endocarditis. *Infect Dis Clin N Am* 2002; 16: 413-35.
 91. Schrenzel J, Harbarth S, Schockmel G, Genne D, Bregenzer T, Flueckiger, et al. A randomized clinical trial to compare fleroxacin-rifampicin with flucloxacillin or vancomycin for the treatment of staphylococcal infection. *Clin Infect Dis*. 2004;39:1285-92.
 92. Mombelli G, Pezzoli R, Pinoja-Lutz G, Monotti R, Marone C, Franciulli M. Oral vs intravenous ciprofloxacin in the initial empirical management of severe pyelonephritis or complicated urinary tract infections: a prospective randomized clinical trial. *Arch Intern Med*. 1999;159:53-8.
 93. Hernandez JM, Sides GD, Conforti PM, Smietana MG. Clinical efficacy of dirithromycin in patients with bacteremic pneumonia. *Clin Ther*. 1996;18:1128-38.
 94. Ramirez JA, Bordon J. Early switch from intravenous to oral antibiotics in hospitalized patients with bacteremic community-acquired *Streptococcus pneumoniae* pneumonia. *Arch Intern Med*. 2001;161:848-50.
 95. Krumpe PE, Cohn S, Garreltes J, Ramirez J, Coulter H, Haverstock D, Echols R. Intravenous and oral mono- or combination-therapy in the treatment of severe infections: ciprofloxacin versus standard antibiotic therapy. *J Antimicrob Chemother* 1999; 43 (Suppl. A): 117-28.