



Iatreia

ISSN: 0121-0793

ISSN: 2011-7965

Universidad de Antioquia

Franco-Patiño, María Camila; Chanci-Drago, Romario; Taborda-Alzate, Érika Alexandra; Arango-Rivera, María Victoria

Tratamiento médico exitoso de una osteomielitis multifocal neonatal producida por la bacteria *Staphylococcus aureus* meticilina resistente (SAMR). Revisión de caso**

Iatreia, vol. 33, núm. 4, 2020, Octubre-Diciembre, pp. 377-382

Universidad de Antioquia

DOI: 10.17533/udea.iatreia.66

Disponible en: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=180566018008>

- Cómo citar el artículo
- Número completo
- Más información del artículo
- Página de la revista en redalyc.org

redalyc.org
UAEM

Sistema de Información Científica Redalyc
Red de Revistas Científicas de América Latina y el Caribe, España y Portugal
Proyecto académico sin fines de lucro, desarrollado bajo la iniciativa de acceso abierto



Tratamiento médico exitoso de una osteomielitis multifocal neonatal producida por la bacteria *Staphylococcus aureus*

María Camila Franco-Patiño¹, Romario Chanci-Drago², Érika Alexandra Taborda-Alzate³, María Victoria Arango-Rivera⁴

RESUMEN

La osteomielitis (OM) en el periodo neonatal es una condición rara y trascendental. Su incidencia estimada corresponde al 0,1 de casos por cada 100 admisiones hospitalarias. El subdiagnóstico es frecuente dada la presentación paucisintomática de este grupo etario, que lleva a demoras en el inicio del tratamiento y puede conducir a secuelas permanentes. Presentamos un caso de osteomielitis multifocal con fracturas asociadas, causada por la bacteria *Staphylococcus aureus* meticilina resistente (SAMR), secundaria a una infección asociada a catéter en un neonato nacido a las 37 semanas de gestación, con antecedente de asfixia perinatal y encefalopatía hipóxica isquémica. El caso debutó con sepsis, edema y artritis, pero el diagnóstico fue confirmado con ultrasonografía y radiografías que evidenciaron múltiples fracturas patológicas. Al no ser candidato para el manejo quirúrgico, se concertó una adecuación del esfuerzo terapéutico dirigiendo el manejo a la terapia antibiótica de amplio espectro y al control del dolor con adecuada respuesta clínica.

PALABRAS CLAVE

Fracturas Óseas; Osteomielitis; Recién Nacido

¹ Residente Pediatría, Universidad Pontificia Bolivariana, Medellín, Colombia.

² Médico General, Hospital Universitario San Vicente Fundación, Rionegro, Colombia.

³ Pediatra, Fellow de Neoatología, Universidad Pontificia Bolivariana, Medellín Colombia.

⁴ Neonatóloga, Universidad Pontificia Bolivariana, Medellín, Colombia.

Correspondencia: María Camila Franco-Patiño; mcamilafp@gmail.com

Recibido: 24 octubre 2019

Aceptado: 27 enero 2020

Cómo citar: Franco-Patiño MC, Chanci-Drago R, Taborda-Alzate EA, Arango-Rivera MV. Tratamiento médico exitoso de una osteomielitis multifocal neonatal producida por la bacteria *Staphylococcus aureus* meticilina resistente (SAMR). Revisión de caso. Iatreia. 2020 Oct-Dic;33(4):377-82. DOI 10.17533/udea.iatreia.66.

SUMMARY

Successful medical treatment of neonatal multifocal osteomyelitis caused by methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA). Case review

Osteomyelitis in the neonatal period is a rare but serious condition. Its estimated incidence corresponds to 0.1 case per 100 hospital admissions. Underdiagnosis is frequent given the paucisymptomatic presentation of this age group, leading to delays in the beginning of treatment and potential permanent sequelae. We present a case of osteomyelitis with associated fractures, caused by meticillin resistant *Staphylococcus aureus* secondary to catheter-related bloodstream infection, in a term neonate with history of perinatal asphyxia and hypoxic-ischaemic encephalopathy. The newborn debuted with sepsis associated with edema and arthritis and the diagnosis was confirmed with ultrasonography and radiographs that showed multiple pathologic fractures. Not being a candidate for surgical management, the therapeutic effort was adapted, directing management to broad-spectrum antibiotic therapy and pain control, with adequate clinical response.

KEY WORDS

Fractures, Bone; Infant, Newborn; Osteomyelitis

INTRODUCCIÓN

La osteomielitis (OM) es una inflamación ósea causada principalmente por bacterias. En el 2017, la encuesta nacional de OM aguda pediátrica en EE. UU. reportó una tasa anual general de hospitalización de 1,34 a 1,66 por cada 100.000 niños (1). En países desarrollados se reporta una prevalencia de 2 casos por cada 10.000 niños, la mayoría en menores de 5 años, quienes además pueden tener una presentación más agresiva de la enfermedad dada la ubicación intracapsular de la metáfisis, lo que predispone para adquirir una artritis séptica sobreagregada en sitios como el fémur proximal, húmero, radio y la tibia distal (2).

Aunque en la población pediátrica suele tener un curso benigno, se pueden presentar secuelas funcionales y complicaciones potencialmente mortales, especialmente cuando se involucran algunas cepas de

Staphylococcus aureus (3,4). El diagnóstico en etapas tempranas es un reto dada la sintomatología inespecífica, lo que con frecuencia lleva a retrasar el manejo (5).

Los reportes de infecciones osteoarticulares en la población neonatal son poco frecuentes y la mayoría corresponden a reportes de caso (6). Este cuadro de osteomielitis neonatal es de especial interés por su presentación inicial generalizada asociada con múltiples fracturas patológicas.

PRESENTACIÓN DEL CASO

Niño nacido a las 37 semanas de gestación, con peso adecuado, afectado por asfixia perinatal secundaria a *abruptio placentae*. Ingresó a hipotermia terapéutica. La resonancia magnética cerebral confirmó las lesiones en los núcleos basales. Como secuela se presentó un trastorno de la deglución y, de acuerdo con ello, se realizó una gastrostomía y paso de catéter venoso central (CVC) a la tercera semana de vida.

A los 25 días se documentó bacteriemia asociada al CVC por *Staphylococcus aureus* meticilino resistente (SAMR). Se retiró el CVC y se inició vancomicina. Ante la persistencia de la bacteriemia se descartó, inicialmente, endocarditis y trombosis séptica. Siete días después de documentarse la bacteriemia inicial se evidenció artritis séptica (AS) del codo izquierdo y absceso en el tejido subcutáneo en el costal izquierdo. Fue llevado a lavado y artrotomía, se aisló SAMR del líquido articular con hemocultivos negativos. Presentó cambios inflamatorios en otras articulaciones, se demostró miositis de cuádriceps derecho, compromiso articular multifocal, panosteomielitis y fracturas patológicas en todas las extremidades: destrucción cortical, lesiones líticas y soluciones de continuidad ósea en diferentes estadios en el húmero y radio (Figura 1 y 3); elevación perióstica y aplastamiento epifisiario en el fémur y la tibia bilateral; luxación de la cadera izquierda y gran edema de tejidos blandos (Figura 2). Durante este proceso se demostró una endocarditis con dos vegetaciones en valva tricuspídea, se inició anticoagulación y se adicionó gentamicina y rifampicina al manejo antimicrobiano por 5 y 10 días, respectivamente. Se consideró y descartó osteogénesis imperfecta y enfermedad ósea metabólica.

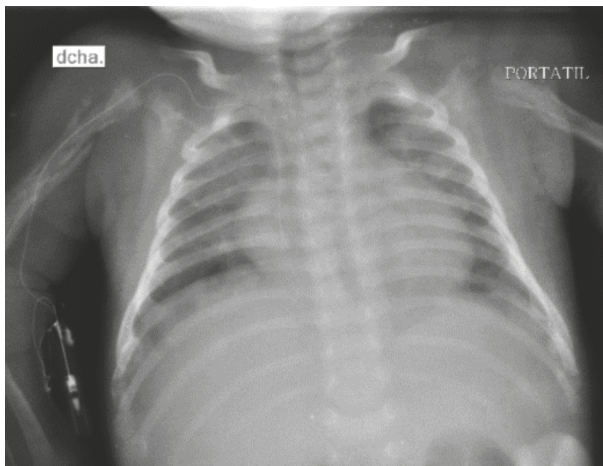


Figura 1. Radiografía del torso, abdomen y de los hombros. Fractura metafisodiasfisaria del húmero proximal derecho: hueso con características patológicas, específicamente áreas de secuestro e involucro. Fuente: tomada de la historia clínica del paciente con autorización



Figura 2. Radiografía de los miembros inferiores. Destrucción metafisaria de fémur proximal, distal bilateral y tibia proximal derecha. Fractura de metáfisis distal y marcada elevación perióstica en el fémur derecho, aplanamiento de epífisis y gran edema de tejidos blandos. Fuente: tomada de la historia clínica del paciente con autorización

Dada la extensión de la afección el paciente no era candidato para el manejo quirúrgico. Se optimizó la analgesia con opioides y antiinflamatorios, además, recibió cinco semanas de vancomicina, continuando con dos más de clindamicina, para un total de siete



Figura 3. Radiografía del brazo izquierdo. Periostitis epifisiadisfisaria del húmero, destrucción metafisaria y cortical con elevación perióstica. Fuente: tomado de la historia clínica del paciente con autorización.

semanas con antibiótico parenteral. Con estas medidas hubo resolución de las lesiones inflamatorias. Egresó estable a los 71 días de nacido. Se demostró la consolidación de todas las fracturas con inflamación residual únicamente en la rodilla y el codo derecho, se asoció con una limitación funcional discreta en estas articulaciones.

DISCUSIÓN

La OM puede ocasionar secuelas permanentes entre el 6 y el 50 % de los casos, como la limitación articular, detención en el crecimiento óseo por daño de la placa fisiaria, discrepancias en la longitud de las extremidades, fracturas patológicas y, rara vez, destrucción completa de las articulaciones (7,8). Varios casos de OM neonatal han sido reportados sin encontrar secuelas a largo plazo (6); no obstante, la literatura

disponible es escasa. En neonatos solo se ha descrito un caso de fractura femoral fisiaria distal en los últimos cinco años (9). Según nuestro conocimiento, este es el primer caso publicado con fracturas múltiples y destrucción ósea generalizada.

En la mayoría de los niños no se identifican factores de riesgo. Sin embargo, ciertas situaciones como las infecciones del tracto respiratorio superior, el trauma, las lesiones en la piel, las heridas penetrantes, la anemia de células falciformes y las inmunodeficiencias podrían predisponer a para esta condición. Los neonatos representan una población de especial interés por su mayor susceptibilidad; la prematuridad, las infecciones en la piel, los procedimientos invasivos, la bacteriemia o candidemia y los catéteres centrales son factores que incrementan el riesgo de padecer infecciones osteoarticulares (10).

Staphylococcus aureus es el principal agente causal de OM y AS, seguido por *Kingella kingae* o *Streptococcus* del grupo A. El tipo de microbio varía con respecto a la edad en la que se presenta el cuadro infeccioso y a otros factores de riesgo. Patógenos menos frecuentes son *Streptococcus pneumoniae*, *Pseudomonas*, *Salmonella*, *Haemophilus influenzae* tipo B (HIB), entre otros. *Streptococcus* del grupo B y *Escherichia coli* son microorganismos importantes en la población neonatal (10,11). Wu *et al.*, reportaron un caso de fractura epifisiaria asociada a osteomielitis neonatal por *Streptococcus* del grupo A (9). *Staphylococcus aureus* ha sido asociado con desenlaces desfavorables (3,4).

La principal vía de infección es la hematogena. Situación que facilita la diseminación de los microorganismos a cualquier parte del cuerpo. Estos patógenos alcanzan la metáfisis a través de la arteria nutricia, allí se replican en los sinusoides venosos donde causan hiperemia intensa y edema difuso en la porción medular del hueso, con la subsiguiente respuesta inflamatoria localizada. La lesión endotelial predispone a trombosis vascular dando origen a infartos óseos (5,7,12). Este proceso genera un aumento de la presión hidrostática, lo que facilita la extensión hacia la corteza alcanzando el espacio subperióstico y los tejidos blandos adyacentes. Dado que el aporte circulatorio del plexo perióstico es vital con respecto a lo cortical, cuando se presenta la separación del periostio se disminuye o cesa el aporte sanguíneo al hueso compacto generando áreas de necrosis y secuestro óseo (13).

En la edad pediátrica, la OM y la AS concomitantes se encuentran en aproximadamente el 30 % de los casos. Mientras tanto, en neonatos se reporta un compromiso epifisiario o AS sobreagregada hasta en el 76 % de los pacientes, lo que se explica por la existencia de vasos transfisiarios que permiten el flujo desde la metáfisis de los huesos largos hasta la epífisis, presentes en los menores de 18 meses (2,14).

Los síntomas son bastante inespecíficos. Se puede observar irritabilidad, dificultades nutricionales y signos inflamatorios como el edema localizado o generalizado, calor y eritema. El dolor, en ocasiones, limita el movimiento motivando una pseudoparálisis. No es infrecuente la presentación clínica de sepsis (2,5,10).

Los hemocultivos son la prueba de oro para establecer la etiología. Aunque los antibióticos se inician previamente al procedimiento quirúrgico y los cultivos del hueso usualmente son estériles, es indispensable tomar muestras para el cultivo óseo con el fin de mejorar el rendimiento, ya que en menos de la mitad de los casos se logra un aislamiento microbiológico en los hemocultivos (10). Los hallazgos de laboratorio son bastante sensibles, aportan un alto valor predictivo positivo, pero son tiempo-dependientes; hay un aumento de la velocidad de sedimentación globular y de la PCR, las cuales alcanzan niveles máximos entre 3 a 5 días y las primeras horas, respectivamente.

Dentro de las opciones imagenológicas la resonancia magnética es el método de elección debido a su alta sensibilidad y especificidad. La radiografía muestra cambios óseos importantes, pero tardíos, como la elevación subperióstica y otros signos de destrucción evidentes después de 10 días de haberse instaurado el proceso agudo. La ultrasonografía facilita la detección de infiltración de tejidos blandos, abscesos, fistulas o derrame articular. La gammagrafía ósea tiene baja especificidad y sensibilidad, pueden presentarse falsos positivos por lesiones hipercaptantes de otro origen, así como falsos negativos por estadios tempranos de la enfermedad. La tomografía resulta útil en la detección de complicaciones como el secuestro (5,10).

El diagnóstico temprano y el tratamiento oportuno son esenciales para disminuir las complicaciones. Se debe determinar precozmente la necesidad de lavado y desbridamiento, evento que no debe retrasar el inicio del tratamiento antibiótico (5,15).

La decisión sobre cuál antibiótico elegir debe ser individualizada (12,16). El tratamiento antibiótico empírico se selecciona de acuerdo con los patógenos potencialmente responsables según el grupo de edad, la epidemiología local, los patrones de resistencia regionales y la condición clínica del paciente. Tradicionalmente, el manejo se ha basado en terapias intravenosas prolongadas, aunque nuevas revisiones sugieren que en los casos no complicados puede darse un curso corto de antibiótico parenteral seguido de tratamiento oral. La mejoría clínica y paraclínica del paciente determina el régimen a seguir (10,16,17).

Dado que la evidencia científica en neonatos es escasa, no hay recomendaciones claras sobre cuáles diferencias se deben tomar en consideración para establecer el tratamiento en pacientes prematuros que se presentan con osteomielitis multifocal (18). No obstante, este grupo de pacientes supone un riesgo mayor de enfermedad rápidamente progresiva con desenlaces fatales, por lo tanto, debe ser manejado con regímenes parenterales (16).

Las complicaciones a largo plazo se relacionan con el retraso en el diagnóstico o en el drenaje quirúrgico, las localizaciones peligrosas como en la cadera u hombros, los cursos inadecuados del tratamiento antibiótico, la persistencia de marcadores inflamatorios en la sangre y una pobre respuesta clínica (18).

CONCLUSIONES

El reconocimiento oportuno de la OM neonatal puede ser difícil y, por lo tanto, la sospecha diagnóstica resulta fundamental ante la aparición de un edema localizado, asimétrico y/o doloroso en las extremidades, o bien, frente a la elevación persistente de marcadores inflamatorios en la ausencia de otros focos infecciosos. La confirmación imagenológica resulta necesaria y fundamental para orientar las intervenciones subsiguientes y, de esta manera, prevenir secuelas a largo plazo.

CONFLICTOS DE INTERESES

Ninguno por declarar.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Okubo Y, Nochioka K, Testa M. Nationwide survey of pediatric acute osteomyelitis in the USA. *J Pediatr Orthop B*. 2017;26(6):501-6. DOI 10.1097/BPB.000000000000441.
2. Agarwal A, Aggarwal AN. Bone and Joint Infections in Children: Acute Hematogenous Osteomyelitis. *Indian J Pediatr*. 2016;83(8):817-24. DOI 10.1007/s12098-015-1806-3.
3. Sheikh HQ, Aqil A, Kirby A, Hossain FS. Panton-Valentine leukocidin osteomyelitis in children: a growing threat. *Br J Hosp Med (Lond)*. 2015;76(1):18-24. DOI 10.12968/hmed.2015.76.1.18.
4. Niemann S, Bertling A, Brodde MF, Fender AC, Van de Vyver H, Hussain M, et al. Panton-Valentine Leukocidin associated with *S. aureus* osteomyelitis activates platelets via neutrophil secretion products. *Sci Rep*. 2018;8(1):2185. DOI 10.1038/s41598-018-20582-z.
5. Iliadis AD, Ramachandran M. Paediatric bone and joint infection. *EFORT Open Rev*. 2017;2(1):7-12. DOI 10.1302/2058-5241.2.160027.
6. Zhan C, Zhou B, Du J, Chen L. Clinical analysis of 17 cases of neonatal osteomyelitis: A retrospective study. *Medicine (Baltimore)*. 2019;98(2):e14129. DOI 10.1097/MD.00000000000014129.
7. Decembrino L, Decembrino N, Stronati M. Neonatal Osteomyelitis. En: Barría RM, editor. Selected Topics in Neonatal Care [Internet]. [Citado 2019 Sep 22]. Disponible en: <https://bit.ly/2Xxou95>
8. Ilharreborde B. Sequelae of pediatric osteoarticular infection. *Orthop Traumatol Surg Res*. 2015;101(1):S129-37. DOI 10.1016/j.otsr.2014.07.029.
9. Wu X, Xia J, Li J, Sun J, Shen X. Distal femoral physeal fractures after neonatal osteomyelitis: A case report. *Medicine (Baltimore)*. 2019;98(18):e15396. DOI 10.1097/MD.00000000000015396.
10. Saavedra-Lozano J, Falup-Pecurariu O, Faust SN, Girschick H, Hartwig N, Kaplan S, et al. Bone and Joint Infections. *Pediatr Infect Dis J*. 2017;36(8):788-99. DOI 10.1097/INF.0000000000001635.
11. Brischetto A, Leung G, Marshall CS, Bowen AC. A Retrospective Case-Series of Children with Bone and Joint Infection From Northern Australia: *Medicine (Baltimore)*. 2016;95(8):e2885. DOI 10.1097/MD.0000000000002885.
12. Peltola H, Pääkkönen M. Acute Osteomyelitis in Children. *N Engl J Med*. 2014;370(4):352-60. DOI 10.1056/NEJMra1213956.

13. Cherry JD, Demmeler-Harrison G, Kaplan S, Steinbach W, Hotez P Feigin and Cherry's textbook of pediatric infectious diseases. 8 ed. España: Elsevier, 2017.

14. Arnold JC, Bradley JS. Osteoarticular Infections in Children. *Infect Dis Clin North Am.* 2015;29(3):557-74. DOI 10.1016/j.idc.2015.05.012.

15. Le Saux N. Diagnosis and management of acute osteoarticular infections in children. *Paediatr Child Health.* 2018;23(5):336-43. DOI 10.1093/pch/pxy049.

16. Castellazzi L, Mantero M, Esposito S. Update on the Management of Pediatric Acute Osteomyelitis and Septic Arthritis. *Int J Mol Sci.* 2016;17(6):855. DOI 10.3390/ijms17060855.

17. Keren R, Shah SS, Srivastava R, Rangel S, Bendel-Stenzel M, Harik N, et al. Comparative Effectiveness of Intravenous vs Oral Antibiotics for Postdischarge Treatment of Acute Osteomyelitis in Children. *JAMA Pediatr.* 2015;169(2):120-8. DOI 10.1001/jamapedia-trics.2014.2822.

18. Medisch Spectrum Twente, Mp S. Multifocal Osteomyelitis in a Neonate, an Overview of Diagnosis and Treatment. *J Orthop Res Physiother.* 2015;1(3):1-4. DOI 10.24966/ORP-2052/100015.

