



Salud Pública de México

ISSN: 0036-3634

spm@insp.mx

Instituto Nacional de Salud Pública
México

Navarro-Navarro, Moisés; Robles-Zepeda, Ramón Enrique; Garibay-Escobar, Adriana; Ruiz-Bustos, Eduardo
Escherichia coli y Klebsiella pneumoniae comunitarias y hospitalarias productoras de B-lactamasas en
hospitales de Hermosillo, Sonora
Salud Pública de México, vol. 53, núm. 4, julio-agosto, 2011, pp. 341-344
Instituto Nacional de Salud Pública
Cuernavaca, México

Disponible en: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=10620241009>

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

redalyc.org

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

Escherichia coli y *Klebsiella pneumoniae* comunitarias y hospitalarias productoras de β -lactamasas en hospitales de Hermosillo, Sonora

Moisés Navarro-Navarro, M en C,⁽¹⁾ Ramón Enrique Robles-Zepeda, D en C,⁽¹⁾
Adriana Garibay-Escobar, D en C,⁽¹⁾ Eduardo Ruiz-Bustos, D en C.⁽¹⁾

Navarro-Navarro M, Robles-Zepeda RE, Garibay-Escobar A, Ruiz-Bustos E. *Escherichia coli* y *Klebsiella pneumoniae* comunitarias y hospitalarias productoras de β -lactamasas en hospitales de Hermosillo, Sonora. *Salud Publica Mex* 2011;53:341-344.

Navarro-Navarro M, Robles-Zepeda RE, Garibay-Escobar A, Ruiz-Bustos E. Hospital and community-acquired β -lactamases-producing *Escherichia coli* and *Klebsiella pneumoniae* at hospitals in Hermosillo, Sonora. *Salud Publica Mex* 2011;53:341-344.

Resumen

Objetivo. Determinar la prevalencia de *Escherichia coli* y *Klebsiella pneumoniae* productoras de β -lactamasas de espectro extendido (BLEE) en hospitales de Hermosillo, Sonora, México. **Material y métodos.** Se analizaron 1 412 aislamientos obtenidos durante un año (2008-2009). La detección de productores de BLEE se realizó por el método de sinergia de doble disco con y sin ácido clavulánico. **Resultados.** Se aislaron *E. coli* y *K. pneumoniae* productores de BLEE hospitalarios (31.8 y 35.3%) con mayor prevalencia que los comunitarios (14.4 y 0.0%) ($p < 0.005$). **Conclusiones.** Nuestro estudio demuestra la presencia de microorganismos productores de BLEE en los tres hospitales.

Palabras clave: *Escherichia coli*; *Klebsiella pneumoniae*; beta-lactamasa; México

Abstract

Objective. To determine the prevalence of extended-spectrum β -lactamases (ESBL)-producing *Escherichia coli* and *Klebsiella pneumoniae* in hospitals of Hermosillo, Sonora, Mexico. **Material and Methods.** To detect ESBL-production, 1 412 bacterial isolates obtained over a one year period (2008-2009) were analyzed using the double-disk synergy test, with and without clavulanic acid. **Results.** Hospitalary-acquired ESBL-producing *E. coli* and *K. pneumoniae* (31.8% and 35.3%) were isolated with higher prevalence that community-acquired isolates (14.4% and 0.0%) ($p < 0.005$). **Conclusions.** Our study shows the presence of ESBL-producing bacteria in the three hospitals.

Key words: *Escherichia coli*; *Klebsiella pneumoniae*; beta-lactamase; Mexico

Las beta-lactamasas de espectro extendido (BLEE) inactivan a las cefalosporinas de tercera generación y a los monobactámicos.¹ Los microorganismos productores de BLEE frecuentemente son multirresistentes a distintos antimicrobianos, con excepción de los carbapenémicos y cefamicinas.² La producción de BLEE se

relaciona con fallas terapéuticas y es un serio problema para el control de infecciones en los hospitales.³ *Escherichia coli* y *Klebsiella pneumoniae* se encuentran entre los microorganismos productores de BLEE y son causa frecuente de infecciones hospitalarias y comunitarias.^{4,5} Es importante estudiar su epidemiología ya que repre-

(1) Departamento de Ciencias Químico Biológicas, Universidad de Sonora. Hermosillo, Sonora, México.

sentan un problema creciente en las instituciones de salud.⁶ En el presente estudio, se evalúa la prevalencia de *Escherichia coli* y *Klebsiella pneumoniae* productores de BLEE y sus características microbiológicas en hospitales de Hermosillo, Sonora, México.

Material y métodos

Se realizó un estudio prospectivo del 1 de septiembre de 2008 al 31 de agosto de 2009. Se identificaron 1 412 aislamientos como *Escherichia coli* o *Klebsiella pneumoniae* en los laboratorios clínicos del Centro Médico Dr. Ignacio Chávez del Instituto de Seguridad y Servicios Sociales de los Trabajadores del Estado de Sonora (CMIC), Hospital Infantil del Estado de Sonora (HIES) y Hospital San José de Hermosillo (HSJH). El proyecto de investigación, sus objetivos y metodología fueron aprobados por una comisión científica de la Universidad de Sonora. Se incluyeron los aislamientos causantes de infección comunitaria, nosocomial o colonizadores y se registró la muestra clínica para cada aislamiento. Las pruebas de identificación y susceptibilidad se realizaron utilizando los sistemas Vitek2 y MicroScan. Para la evaluación fenotípica de producción de BLEE se empleó el método de sinergia de doble disco con y sin ácido clavulánico.⁷ Se utilizaron las cepas control *Escherichia coli* 25922 y *Klebsiella pneumoniae*

700603. Se determinó la ji cuadrada o la prueba exacta de Fisher utilizando el paquete estadístico NCSS. Se consideró significativo el valor de $p < 0.05$.

Resultados

Se estudiaron 1 412 aislamientos de los cuales 1 184 (83.9%) fueron *E. coli* y 228 (16.1%) *K. pneumoniae* (cuadro I); de los anteriores, 239 (44.7%) y 102 (20.2%) correspondieron con aislamientos hospitalarios respectivamente. En el porcentaje acumulado se observó una mayor prevalencia de *E. coli* y *K. pneumoniae* productores de BLEE hospitalarios (31.8 y 35.3%) que comunitarios (14.4 y 0.0%) ($p < 0.005$) (cuadro I), con excepción de los aislamientos de *E. coli* en el HSJH (cuadro I). En el cuadro II se observa que los productores de BLEE fueron aislados con mayor prevalencia de infecciones urinarias comunitarias (0.0-64.9%) y hospitalarias (0.0-50.0%), seguido de sangre (0.0-26.5%), piel y tejido blando (8.2-17.2%), éstas últimas de origen hospitalario. Los productores de BLEE fueron comúnmente sensibles a los carbapenémicos (94.0-100%) y amikacina (45.0-62.0%). Para *E. coli* resalta la sensibilidad a nitrofurantoina (83.0%) en el CMIC e HIES (86.0%) y para *K. pneumoniae* (HIES) la sensibilidad a quinolonas (91.0-94.0%) y trimetoprim/sulfametoxazol (91.0%).

Cuadro I
DISTRIBUCIÓN DE LOS MICROORGANISMOS PRODUCTORES DE BLEE EN LOS HOSPITALES PARTICIPANTES. HERMOSILLO, SONORA, MÉXICO, 2008-2009

	CMIC N=988						HIES N=233					
	Ec n=894			Kp n=94			Ec n=127			Kp n=106		
	H n=103	C n=791	p	H n=11	C n=83	p	H n=78	C n=49	p	H n=81	C n=25	p
Producción de BLEE n (%)	42 (40.8)	92 (11.6)	<0.001	1 (9.1)	0 (0.0)	<0.001	23 (29.5)	6 (12.2)	<0.005	34 (42.0)	0 (0.0)	<0.005
	HSJH N=191						Acumulado N=1 412					
	Ec n=163			Kp n=28			Ec n=1 184			Kp n=228		
	H n=58	C n=105	p	H n=10	C n=18	p	H n=239	C n=945	p	H n=102	C n=126	p
Producción de BLEE n (%)	11 (18.9)	38 (36.2)	<0.005	1 (10.0)	0 (0.0)	<0.005	76 (31.8)	136 (14.4)	<0.005	36 (35.3)	0 (0.0)	<0.005

CMIC: Centro Médico Dr. Ignacio Chávez del ISSSTESON

HIES: Hospital Infantil del Estado de Sonora

HSJH: Hospital San José de Hermosillo

Ec: *Escherichia coli*

Kp: *Klebsiella pneumoniae*

H: Hospitalario

C: Comunitario

BLEE: β -lactamasas de espectro extendido

Cuadro II
DISTRIBUCIÓN DE LOS AISLAMIENTOS PRODUCTORES DE BLEE POR ORIGEN Y SITIO DE INFECCIÓN.
HERMOSILLO, SONORA, MÉXICO, 2008-2009

Origen del aislamiento	Tejido o tracto	CMIC	HIES		HSJH	p
		Ec n=134	Ec n=29	Kp n=34	Ec n=49	
Hospitalario n (%)	Vías urinarias	16 (11.9)	13 (44.8)	17 (50.0)	0 (0.0)	<0.005
	Piel y tejido blando	20 (14.9)	5 (17.2)	3 (8.8)	4 (8.2)	0.48
	Sangre	4 (3.0)	5 (17.2)	9 (26.5)	0 (0.0)	0.001
	TG,TGI y Otros*	2 (1.5)	0 (0.0)	5 (14.7)	7 (14.3)	<0.001
Comunitario n (%)	Vías urinarias	87 (64.9)	3 (10.3)	0 (0.0)	38 (77.6)	<0.001
	TG,TGI	5 (3.7)	3 (10.3)	0 (0.0)	0 (0.0)	0.056

*Se incluyen sistema nervioso central, tracto respiratorio superior e inferior y líquidos diversos.

CMIC: Centro Médico Dr. Ignacio Chávez del ISSSTESON

HIES: Hospital Infantil del Estado de Sonora

HSJH: Hospital San José de Hermosillo

Ec: *Escherichia coli*

Kp: *Klebsiella pneumoniae*

TG: Tracto genital

TGI: Tracto gastrointestinal

Discusión

El sistema de vigilancia SENTRY informa una prevalencia de 45.0 y 8.5% en América Latina, 7.6 y 3.3% en Estados Unidos y 22.6 y 5.3% en Europa para *E. coli* y *K. pneumoniae* productoras de BLEE respectivamente.⁸ Se detectó un incremento de 18.4% en la prevalencia total de *E. coli* y de 25.4% para *K. pneumoniae* productoras de BLEE en el HIES, en comparación con un estudio de prevalencia realizado de 2002 a 2003 (4.4 y 6.7% respectivamente).⁹ Silva-Sánchez y col.¹⁰ informaron que *K. pneumoniae* es la enterobacteria productora de BLEE de origen nosocomial con mayor frecuencia de aislamientos (56.0%) en hospitales mexicanos, seguida de *Enterobacter cloacae* (29.0%) y *Escherichia coli* (15.0%). En Europa, los productores de BLEE son causantes frecuentes de infecciones en sangre, tracto urinario, tracto respiratorio, piel y tejido blando.¹¹ En Canadá, Mulvey y col.¹² informaron que la infección urinaria hospitalaria es donde frecuentemente se aíslan *E. coli* y *K. pneumoniae* productoras de BLEE. Los microorganismos productores de BLEE son causantes de infección en pacientes con factores de riesgo y hospitalizados.¹³ Son cada vez más los informes del hallazgo comunitario de *E. coli* uropatógena productora de BLEE.² Coque y col.,¹¹ en Turquía, observaron una prevalencia de 21.0% en el aislamiento de *E. coli* productora de BLEE uropatógena comunitaria. En el presente estudio se detectaron *E. coli*

y *K. pneumoniae* productoras de BLEE como causantes de diversas infecciones hospitalarias y comunitarias, regularmente sensibles a los carbapenémicos. Los informes científicos confirman que los carbapenémicos son los antibióticos de primera elección para el tratamiento de las infecciones graves causadas por microorganismos productores de BLEE.³ La vigilancia constante de la prevalencia de microorganismos productores de BLEE en los hospitales contribuye a conocer la dimensión del problema y a definir estrategias para su control.

Declaración de conflicto de intereses: Los autores declararon no tener conflicto de intereses.

Referencias

1. Katz OT, Peled N, Yagupsky P. Evaluation of the current National Committee for Clinical Laboratory Standards guidelines for screening and confirming extended-spectrum beta-lactamase production in isolates of *Escherichia coli* and *Klebsiella* species from bacteremic patients. Eur J Clin Microbiol Infect Dis 2004;23:813-817.
2. Hernández JR, Pascual A, Cantón R, Martínez-Martínez L. Grupo de estudio de infección hospitalaria (GEIH). *Escherichia coli* y *Klebsiella pneumoniae* productoras de B-lactamasas de espectro extendido en hospitales españoles (Proyecto GEIH-BLEE 2000). Enferm Infecc Microbiol Clin 2003;21:77-82.
3. Pitout JD, Laupland KB. Extended-spectrum beta-lactamase-producing Enterobacteriaceae: an emerging public-health concern. Lancet Infect Dis 2008;8:159-166.

4. Falagas ME, Karageorgopoulos DE. Extended-spectrum β -lactamase-producing organisms. *J Hosp Inf* 2009;73:345-354.
5. Silva J, Gatica R, Aguilar C, Becerra Z, Garza-Ramos U, Velázquez M, et al. Outbreak of infection with extended-spectrum β -lactamase-producing *Klebsiella pneumoniae* in a mexican hospital. *J Clin Microbiol* 2001;39:3193-3196.
6. Garza-Ramos U, Martínez-Romero E, Silva-Sánchez J. SHV-type extended-spectrum β -lactamase (ESBL) are encoded in related plasmids from enterobacteria clinical isolates from Mexico. *Salud Publica Mex* 2007;49:415-421.
7. CLSI. Performance standards for antimicrobial susceptibility testing: eighteenth informational supplement. Clinical and Laboratory Standards Institute 2008. M100-S18. Wayne, PA.
8. Winokur PL, Canton R, Casellas JM, Legakis N. Variations in the prevalence of strains expressing an extended-spectrum β -lactamase phenotype and characterization of isolates from Europe, the Americas, and the Western Pacific Region. *Clin Inf Dis* 2001;32(Suppl 2):S94-103.
9. Navarro-Navarro M, Moreno-Noriega BO, López-Munguía BE, Fragosó-Carmelo MC, Sánchez-Padilla JA. Detección de cepas de *Escherichia coli* y *Klebsiella pneumoniae* productoras de β -lactamasas de espectro extendido (BLEE) en el Hospital Infantil del Estado de Sonora. *Bol Clin Hosp Inf Edo Son* 2005;22:64-70.
10. Silva-Sanchez J, Garza-Ramos JU, Reyna-Flores F, Sanchez-Perez A, Rojas-Moreno T, Andrade-Almaraz V, et al. Extended-spectrum β -lactamase-producing *Enterobacteriaceae* causing nosocomial infections in Mexico. A retrospective and multicenter study. *Arch Med Res* 2011;42:156-162.
11. Coque TM, Baquero F, Canton R. Increasing prevalence of ESBL-producing enterobacteriaceae in Europe. *Eurosurveillance* 2008;13:1-11.
12. Mulvey MR, Bryce E, Boyd D, Ofner-Agostini M, Christianson S, Simor AE, et al. Ambler class A extended-spectrum beta-lactamase-producing *Escherichia coli* and *Klebsiella* spp. in Canadian hospitals. *Antimicrobial Agents Chemother* 2004;48:1204-1214.
13. Gniadkowsky M. Evolution and epidemiology of extended-spectrum β -lactamases (ESBLs) and ESBL-producing microorganisms. *Clin Microbiol Infect* 2001;7:597-608.