



Salud Pública de México

ISSN: 0036-3634

spm@insp.mx

Instituto Nacional de Salud Pública  
México

Cornejo-Juárez, Patricia; Velásquez-Acosta, Consuelo; Sandoval, Silvia; Gordillo, Patricia; Volkow-Fernández, Patricia

Patrones de resistencia bacteriana en urocultivos en un hospital oncológico

Salud Pública de México, vol. 49, núm. 5, 2007, pp. 330-336

Instituto Nacional de Salud Pública

Cuernavaca, México

Disponible en: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=10649503>

- 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

# Patrones de resistencia bacteriana en urocultivos en un hospital oncológico

Patricia Cornejo-Juárez, MD,<sup>(1)</sup> Consuelo Velásquez-Acosta, QFB,<sup>(2)</sup> Silvia Sandoval, Enf Gral,<sup>(3)</sup>  
Patricia Gordillo, Enf Gral,<sup>(3)</sup> Patricia Volkow-Fernández, MD.<sup>(1)</sup>

Cornejo-Juárez P, Velásquez-Acosta C, Sandoval S,  
Gordillo P, Volkow-Fernández P.  
Patrones de resistencia bacteriana  
en urocultivos en un hospital oncológico.  
Salud Publica Mex 2007;49:330-336.

Cornejo-Juárez P, Velásquez-Acosta C, Sandoval S,  
Gordillo P, Volkow-Fernández P.  
Antimicrobial resistance patterns of isolates  
from urine cultures at an oncological center.  
Salud Publica Mex 2007;49:330-336.

## Resumen

**Objetivos.** Describir los patrones de resistencia bacteriana en cultivos de orina en un hospital oncológico. **Material y métodos.** Se incluyeron las cepas obtenidas de cultivos de orina de 1998 a 2005. Se obtuvo el porcentaje de sensibilidad para diferentes antibióticos, tras analizar por separado cepas nosocomiales y compararlas con las de la comunidad. **Resultados.** Se detectaron 9 232 cultivos positivos (20.7%) de 44 447 muestras: gramnegativos, 78.8%; grampositivos, 13.8%; y levaduras, 7.4 por ciento. *Escherichia coli* fue el principal microorganismo identificado (41.3%); la resistencia en aislados nosocomiales fue mayor que en la comunidad para amikacina (92.4 y 97%), ceftazidima (83.1 y 95.1%) y ciprofloxacina (46.2 y 58.6%). De igual manera, *Pseudomonas aeruginosa* presentó mayor resistencia para amikacina y ceftazidima en las cepas nosocomiales (55.7 y 66.6%; y 65.5 y 84.8%, respectivamente). *Enterococcus* resistente a vancomicina se encontró sólo en 2.5% (3/119 aislados de *E. faecium*). **Conclusiones.** Existe una mayor resistencia bacteriana en las cepas de origen nosocomial en comparación con las cepas comunitarias. Se encontró un incremento progresivo de la resistencia para *E. coli*, el patógeno aislado con más frecuencia de infecciones nosocomiales y comunitarias. Es prioritario intensificar una campaña educativa para el control y uso racional de los antibióticos.

Palabras clave: resistencia bacteriana a drogas; antimicrobiano; nosocomial; orina; México

## Abstract

**Objective.** To describe the patterns of antimicrobial resistance of organisms isolated from urine cultures at a teaching oncological hospital for adult patients. **Material and Methods.** All strains obtained from urine cultures from 1998 to 2005 were included. Mean susceptibilities were obtained for each antimicrobial tested; nosocomial and community-acquired isolates were analyzed separately. **Results.** A total of 9 232 positive urine cultures were obtained (20.7%) from 44 447 samples taken. Gram negative bacteria were reported in 78.8%, Gram-positive in 13.8% and yeasts in 7.4%. *Escherichia coli* was the most frequently isolated bacterium (41.3%); antimicrobial resistance was higher in nosocomial isolates than in community strains (amikacin 92.4 vs. 97%, ceftazidime 83.1 vs. 95.1% and ciprofloxacin 46.2 vs. 58.6%). *Pseudomonas aeruginosa* showed a greater resistance to amikacin and ceftazidime in nosocomial cultures compared to community-acquired bacterial cultures (55.7 vs. 66.6% and 65.5 vs. 84.8% respectively). Vancomycin-resistant enterococci were found in only 2.5% (3 of 119 *E. faecium* isolates). **Conclusions.** Higher bacterial resistance was observed in nosocomial cultures than in community ones. Antimicrobial resistance was found to be progressively increasing for *E. coli*, the most frequent pathogen isolated both in nosocomial and community infections. We consider imperative the establishment of an intense educational campaign for the use and control of antibiotics.

Key words: bacterial drug resistance; antimicrobial; nosocomial; urine; Mexico

(1) Departamento de Infectología, Instituto Nacional de Cancerología (INCan), México, DF, México.

(2) Laboratorio de Microbiología, INCan, México, DF, México.

(3) Comité de Vigilancia y Control de Infecciones Nosocomiales, INCan, México, DF, México.

Fecha de recibido: 22 de septiembre de 2006 • Fecha de aceptado: 9 de julio de 2007

Solicitud de sobretiros: Dra. Patricia Cornejo Juárez. Departamento de Infectología. Instituto Nacional de Cancerología.  
Av. San Fernando 22, Col. Sección XVI, 14000 Tlalpan, México, DF  
Correo electrónico: patcornejo@yahoo.com

Las infecciones de vías urinarias son una de las anomalías más frecuentes y causa de incremento de la morbilidad tanto en el hospital como en la comunidad. Conocer los principales gérmenes aislados, así como los patrones de resistencia, permite determinar la variación que existe entre las diferentes especies bacterianas y orientar el inicio empírico de antibióticos con mayores elementos de acierto.<sup>1</sup>

Los patógenos urinarios más comunes han desarrollado y expresado mecanismos de resistencia adquiridos o intrínsecos, por ejemplo, las enterobacterias con producción de lactamasas beta de espectro extendido (BLEE), *Pseudomonas aeruginosa* y *Acinetobacter* spp. multirresistentes, *Staphylococcus aureus* resistente a meticilina y *Enterococcus* spp. resistentes a vancomicina.<sup>1,2</sup>

La frecuencia de aislamiento de patógenos y la resistencia bacteriana varían en grado amplio según sean las diferentes regiones geográficas, incluso entre hospitales del mismo país y ciudad.<sup>1</sup> La Organización Mundial de la Salud ha considerado la emergencia y diseminación de la resistencia antimicrobiana como un problema prioritario y por ello desde septiembre de 2001 se instituyó una medida global para la contención de la resistencia antimicrobiana (*Global Strategy for Containment of Antimicrobial Resistance*), que incluye como medida fundamental la vigilancia de la sensibilidad antimicrobiana.<sup>3</sup> Por eso es importante publicar y dar a conocer los patrones y tendencias de sensibilidad en los diferentes hospitales del país y el mundo para aplicar o intensificar medidas estrictas de vigilancia y control del uso de los antibióticos.<sup>4,5</sup>

El objetivo de este estudio fue describir los patrones de resistencia antimicrobiana en los microorganismos aislados en cultivos de orina de enero de 1998 a diciembre de 2005, analizar por separado las muestras de pacientes con infecciones urinarias diagnosticadas como nosocomiales y distinguirlas de aquellas adquiridas en la comunidad en pacientes del Instituto Nacional de Cancerología (INCan).

## Material y métodos

### Hospital

El INCan es un hospital de tercer nivel, centro de referencia de toda la República mexicana de pacientes adultos con cáncer, que cuenta con 160 camas, seis camas en la unidad de terapia intensiva (UTI), una media de 7 500 egresos hospitalarios, 3 100 operaciones mayores y 130 000 consultas al año.

### Protocolo de trabajo

Se realizó un estudio retrospectivo basado en los informes del laboratorio de microbiología clínica del INCan. Se incluyeron todos los cultivos de orina tomados entre enero de 1998 y diciembre de 2005.

Las muestras se inocularon en los medios agar sangre, MacConkey y Sabouraud. La identificación y sensibilidad antimicrobianas se realizaron a través de un método semiautomatizado MicroScan (Dade-Behring, West Sacramento, CA, EUA). Se incluyeron los resultados de las cepas aisladas de *E. coli*, *Klebsiella* spp., *Morganella morganii*, *Proteus* spp., *Enterobacter* spp., *Citrobacter* spp., *P. aeruginosa*, *E. faecalis*, *E. faecium*, *Candida albicans* y *Candida* spp. Los antibióticos analizados para los gérmenes gramnegativos fueron amikacina (AK), gentamicina (GM), tobramicina (TOB), ceftazidima (CAZ), ceftriaxona (CAX), cefuroxima (CRM), trimetoprim/sulfametoxazol (TMP/SMX) y ciprofloxacina (CIP). Para *P. aeruginosa* se estudió además la piperacilina (PIP) y se excluyó el TMP/SMX. Para *Enterococcus* spp. se incluyeron ampicilina (AMP), vancomicina (VAN) y CIP.

Se consideró cultivo positivo cuando se obtuvo una cuenta mayor de 100 000 UFC/ml. Se determinaron cepas sensibles o resistentes de acuerdo con la concentración mínima inhibitoria, según los parámetros del *Clinical and Laboratory Standards Institute* (CLSI).<sup>6</sup> Las bacterias que se encontraban en un rango intermedio se asumieron como susceptibilidad disminuida.

Las cepas de origen nosocomial se documentaron mediante el Programa de Vigilancia de Infecciones Nosocomiales, a cargo del personal adscrito al Comité de Vigilancia y Control de Infecciones Nosocomiales, quien coordina un programa permanente para la detección de episodios de infección nosocomiales con base en los criterios de la Norma Oficial SSA-26.

### Análisis estadístico

Se determinó la tendencia anual de la frecuencia de resistencia de cada uno de los microorganismos especificados a los distintos antibióticos. Se obtuvo la diferencia porcentual (incremento o decremento) tras comparar las frecuencias de resistencia, al inicio y al final del tiempo del estudio. Se utilizó la prueba de la ji cuadrada y se tomó como diferencia estadísticamente significativa  $p \leq 0.05$ . Se analizaron en forma separada la cepas aisladas de muestras de orina procedentes de infecciones urinarias nosocomiales.

## Resultados

Durante el periodo de estudio se incluyeron 44 447 cultivos de orina. Se notificaron positivos 9 232 (20.7%), de los cuales 7 269 (78.8%) fueron gramnegativos, 1 275 (13.8%) grampositivos y 688 (7.4%) levaduras. Las muestras de origen comunitario representaron 92.7% ( $n=8\,556$ ) y las de origen nosocomial 7.3% ( $n=676$ ) (cuadro I).

Los principales microorganismos aislados en las muestras de la comunidad fueron *E. coli* ( $n=3\,621$ , 42.3%), *Klebsiella spp.* ( $n=425$ , 4.9%), *Proteus spp.* ( $n=399$ , 4.7%), *C. albicans* ( $n=297$ , 3.5%), *E. faecalis* ( $n=294$ , 3.4%) y *P. aeruginosa* ( $n=175$ , 2%; figura 1). Los principales microorganismos de las cepas nosocomiales fueron *E. coli* ( $n=195$ , 28.8%), *C. albicans* ( $n=91$  (13.5%), *P. aeruginosa* ( $n=57$ , 8.4%), *E. faecium* ( $n=46$ , 6.8%) y *E. faecalis* ( $n=45$ , 6.6%) (figura 2). Hasta 14.5% de las muestras de origen nosocomial se aisló en la UTI y 85.5% se aisló en pisos de hospitalización.

El germen aislado con mayor frecuencia fue *E. coli* (41.3% del total). Las cepas de origen nosocomial presentaron menor sensibilidad a todos los antibióticos estudiados en comparación con las cepas de la comunidad (AK, 92.4 y 97%; GM, 72.7 y 80.4%; TOB,

67.1 y 77.6%; CAZ, 83.1 y 95.1%; CAX, 82.6 y 94.6%; CRM, 62.7 y 80.2%; CIP, 46.2 y 58.6%; y TMP/SMX, 35 y 38%) (figuras 3 y 4). La tendencia anual identificada mostró una disminución progresiva del porcentaje de sensibilidad para *E. coli* de origen hospitalario durante los últimos cuatro años en relación con todos los antibióticos estudiados.

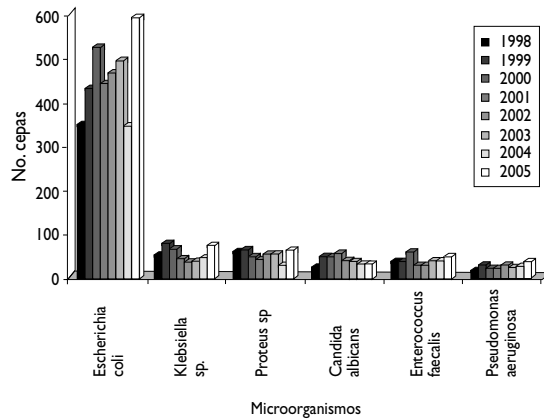
*P. aeruginosa* presentó una diferencia estadísticamente significativa tan sólo para CAZ al comparar el promedio de sensibilidad de las cepas de la comunidad y las hospitalarias (84.8 y 65.5%, respectivamente;  $p=0.001$ ). Los aminoglucósidos también mostraron menor sensibilidad en las cepas nosocomiales (AK, 55.7 y 66.6%; GM, 47.5 y 52.7%; TOB, 61 y 66.7%;  $p=ns$ ). Para CIP, la sensibilidad promedio de las cepas nosocomiales fue mayor en comparación con las de la comunidad (71 y 64.6%;  $p=ns$ ).

Para otras enterobacterias se encontró que las especies de *Citrobacter* y *Enterobacter* han evidenciado un incremento gradual y estadísticamente significativo de la resistencia para todos los antibióticos estudiados durante los años de observación. *Citrobacter spp.* presentó sensibilidad en cepas nosocomiales ( $n=21$ ) y comunitarias ( $n=200$ ) para AK de 30 y 75%, CAZ de

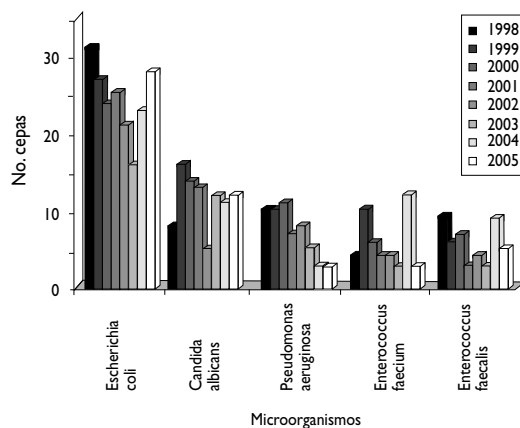
**Cuadro I**  
**FRECUENCIA DE EPISODIOS Y PRINCIPALES MICROORGANISMOS AISLADOS EN CULTIVOS DE ORINA.**  
**CIUDAD DE MÉXICO, ENERO 1998 A DICIEMBRE 2005**

Año de estudio	1998	1999	2000	2001	2002	2003	2004	2005	Total
No. total cultivos	5 343	5 716	6 066	7 536	4 718	4 867	4 819	5 382	44 447
Cultivos positivos No.	1 048	1 264	1 335	1 217	1 158	1 189	973	1 048	9 232
(%)	(18.2)	(23.2)	(26)	(23.2)	(24.5)	(20.1)	(20.1)	(19.4)	(20.7)
Gramnegativos – No.	805	985	1 033	940	923	952	759	872	7 269
(%)	(77)	(78)	(77)	(77)	(80)	(80)	(78)	(83.2)	(78.8)
Grampositivos – No.	198	161	194	152	161	169	136	104	1 275
(%)	(19)	(13)	(15)	(13)	(14)	(14)	(14)	(9.9)	(13.8)
Levaduras – No.	45	118	108	125	74	68	78	72	688
(%)	(4)	(9)	(8)	(10)	(6)	(6)	(8)	(6.9)	(7.4)
Aislados comunitarios – No.	944	1 152	1 233	1 138	1 098	1 131	880	980	8 556
(%)	(90.1)	(91.1)	(92.4)	(93.5)	(94.8)	(95.1)	(90.5)	(93.5)	(92.7)
Aislados nosocomiales – No.	104	112	102	79	60	58	93	68	676
(%)	(9.9)	(8.9)	(7.6)	(6.5)	(5.2)	(4.9)	(9.5)	(6.5)	(7.3)

Fuente: Laboratorio de Microbiología, Instituto Nacional de Cancerología



**FIGURA 1. PRINCIPALES GÉRMENES AISLADOS DE UROCULTIVOS DE LA COMUNIDAD. CIUDAD DE MÉXICO, 1998 A 2005 (N=5211)**

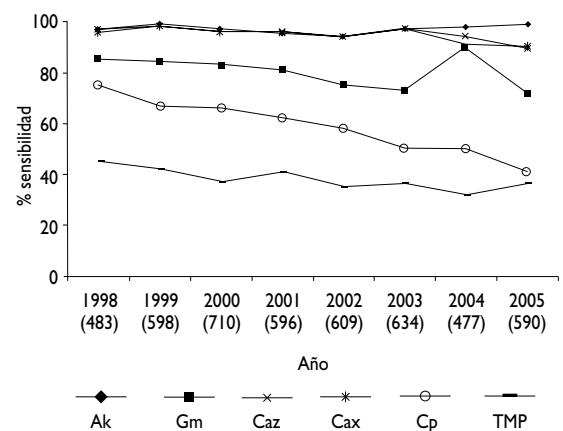


**FIGURA 2. PRINCIPALES GÉRMENES AISLADOS DE UROCULTIVOS NOSOCOMIALES. INCAN. CIUDAD DE MÉXICO, 1998 A 2005 (N=435)**

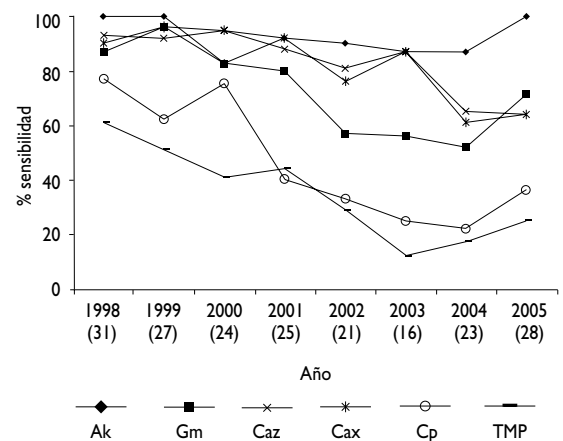
30 y 71%, CIP de 28 y 58% y TMP/SMX de 26 y 65 por ciento. Las sensibilidades para *Enterobacter spp.* de cepas nosocomiales ( $n=19$ ) y comunitarias ( $n=171$ ) fueron para AK de 53 y 92%, CAZ de 46 y 85%, CIP de 55 y 93% y TMP/SMX de 31 y 84 por ciento.

*Enterococcus faecalis* fue el germen grampositivo aislado con mayor frecuencia (quinto lugar de las cepas nosocomiales y comunitarias). La sensibilidad a AMP se informó en 86.7%, CIP en 48.3% y VAN en 100 por

ciento. *E. faecium* se aisló en 1.3% del total de los cultivos ( $n=119$ ) y ocupó el cuarto lugar en las cepas hospitalarias. Se encontraron sólo tres cepas resistentes a VAN (2.5%), una en 2000, otra en 2001 y una tercera en 2002, todas de origen nosocomial. Estas cepas se enviaron a un laboratorio de referencia y la resistencia se confirmó por medio de concentraciones mínimas inhibitorias (Labora-



**FIGURA 3. SUSCEPTIBILIDAD A ANTIBIÓTICOS EN *E. COLI* OBTENIDA DE CULTIVOS DE ORINA DE LA COMUNIDAD. CIUDAD DE MÉXICO**



**FIGURA 4. SUSCEPTIBILIDAD A ANTIBIÓTICOS EN *E. COLI* OBTENIDA DE CULTIVOS DE ORINA NOSOCOMIALES. INCAN, CIUDAD DE MÉXICO**

torio de Microbiología del Instituto Nacional de Ciencias Médicas y de la Nutrición Salvador Zubirán).

Respecto de las levaduras, *C. albicans* fue la más aislada, al punto de ocupar el segundo lugar de las cepas nosocomiales (13.5%,  $n=91$ ) y el cuarto lugar en los aislamientos comunitarios (3.8%,  $n=327$ ).

## Discusión

En los resultados obtenidos destaca el hecho de que, tal y como lo comunican estudios de vigilancia de infecciones urinarias de otras regiones del mundo, las enterobacterias son los patógenos aislados más a menudo. *E. coli* ocupó el primer lugar en aislamientos, si bien en un menor porcentaje (41.3%) en comparación con los informes de la bibliografía (~70%).<sup>1,5,7-10</sup> La distribución de los gérmenes en las cepas de la comunidad incluyó a los notificados con regularidad en otros estudios, como *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*, *C. albicans* y *Enterococcus spp.*<sup>1</sup> Asimismo, los microorganismos aislados de las muestras nosocomiales fueron aquellos habitualmente relacionados con la transmisión hospitalaria (*P. aeruginosa*, *E. faecium*, *C. albicans*).

Se reconoció que la sensibilidad de *E. coli* a fármacos utilizados con frecuencia en pacientes ambulatorios con infecciones de vías urinarias, como TMP/SMX y CIP, fue baja en grado alarmante (38 y 58.6%, respectivamente); en consecuencia, es posible concluir que debido a esta elevada tasa de resistencia, estos fármacos quedan fuera del arsenal de la terapia empírica de las infecciones de la vía urinaria en la comunidad. Las cefalosporinas de tercera generación presentaron una sensibilidad promedio de 83% para las cepas nosocomiales, con una disminución progresiva durante los últimos cuatro años. En las cepas de la comunidad, la sensibilidad para ceftazidima y ceftriaxona se mantiene en 95 por ciento. Al comparar con los resultados de un estudio realizado en Chile, antibióticos como AK, CIP y TMP/SMX presentaron mayor sensibilidad (98.7, 94.4 y 53.4%, respectivamente), mientras que CAX fue muy similar a los presentes resultados (84.4% en Chile y 82.6% en este estudio).<sup>8</sup> Una investigación de Brasil también notificó mayor sensibilidad a TMP/SMX (54.3%) y CIP (92.1%).<sup>5</sup> Un tercer protocolo realizado en España mostró una gran sensibilidad a fármacos como CIP (88%) y GM (97%).<sup>10</sup>

*P. aeruginosa* presentó un decremento de la frecuencia de los aislamientos de origen nosocomial. Se aisló con una frecuencia de 2.5% y un promedio de sensibilidad en cepas hospitalarias para antibióticos potencialmente útiles contra este patógeno, como CIP, CAZ y AK, de 71.5, 65.5 y 55.8%, respectivamente (mayor a lo comunicado en otros países).<sup>11</sup> La sensibilidad

a CIP fue de 58.6% en las cepas de la comunidad y de 46% en las cepas nosocomiales en promedio durante los años de estudio, muy probablemente porque éste es un fármaco de amplia prescripción y promocionado por la industria farmacéutica para suministrarse en diferentes procesos infecciosos, incluida la infección de la vía respiratoria superior.

En un estudio multicéntrico que incluyó 210 cepas de *P. aeruginosa* procedentes de sujetos con infecciones de vías urinarias, este germen representó 7% de los aislamientos y ocupó el tercer lugar después de *E. coli* y *Klebsiella spp.* La sensibilidad a CIP se registró en 40.8% en Europa (71 cepas en 16 centros hospitalarios); 29.2% en Norteamérica (106 cepas en 31 hospitales) y 54.5% en Latinoamérica (33 cepas en 10 hospitales).<sup>7</sup>

La sensibilidad a CIP para otras enterobacterias estudiadas fue en promedio de 57.5% en infecciones nosocomiales y 70% en infecciones de la comunidad; por lo tanto, se confirma que CIP debe restringirse incluso en infecciones urinarias no complicadas y adquiridas en la comunidad. En individuos con infecciones urinarias complicadas o de origen nosocomial se recomienda la combinación de antimicrobianos con mayor sensibilidad, como las cefalosporinas de tercera generación junto con un aminoglucósido, y aun fármacos con mayor espectro, como aztreonam o carbapenémicos.<sup>12,13</sup> Un estudio reciente halló que estos últimos fármacos fueron el grupo más efectivos contra patógenos gramnegativos causantes de infecciones urinarias.<sup>9</sup> En este estudio no se evaluó de modo sistemático la sensibilidad a los agentes carbapenémicos, excepto en cepas multirresistentes (datos no mostrados).

Se identificaron tres cepas de *E. faecium* resistentes a VAN (2.5%), todas de origen nosocomial, en pacientes que habían recibido antibióticos por tiempo prolongado debido a otro proceso infeccioso. El suministro de VAN en el INCAN está restringido a pacientes con indicaciones específicas, los cuales se aíslan en forma estricta.<sup>14</sup> Estos resultados son similares a los de otros protocolos efectuados en México, en los cuales el problema del enterococo resistente a la vancomicina parece ser mucho menos frecuente que lo informado en Europa y Estados Unidos.<sup>15-17</sup>

Las levaduras se han convertido en patógenos importantes en infecciones de vías urinarias. La frecuencia de aislamiento es similar a la comunicada en hospitales oncológicos y no oncológicos de Estados Unidos.<sup>18</sup> *C. albicans* es la segunda causa de infección urinaria nosocomial, tal vez debido a que en los enfermos hospitalizados se conjuntan otros factores de riesgo para este tipo de infecciones, entre ellos el uso de antibióticos de amplio espectro, sondas urinarias, nutrición parenteral y estancia hospitalaria prolongada.<sup>19</sup>

En el INCAN se emplea una política de restricción de antibióticos con base en la disponibilidad de la farmacia del hospital. Esta investigación, que complementa un estudio previo en cultivos de sangre,<sup>20</sup> apoya el hecho de que a pesar de la restricción del uso de antimicrobianos y un programa estricto de vigilancia y control de las infecciones nosocomiales, existe una tendencia al incremento progresivo de la resistencia de las cepas aisladas en orina, así como en las de sangre, con una disminución progresiva de la resistencia a CIP durante los últimos siete años a pesar de su utilización en México durante apenas dos décadas. Destaca también que AK fue el aminoglucósido con mayor sensibilidad durante todo el periodo de estudio (se ha utilizado en los últimos 18 años en el hospital), por lo que no se justifica la disposición de rotar estos antibióticos propuesta en otros estudios.<sup>21,22</sup>

La resistencia antimicrobiana parece ser un fenómeno mucho más complejo, no sólo atribuible a un factor como el uso de uno u otro tipo de antibióticos, sino a la existencia de muchas variables aún no estudiadas y que intervienen en las directrices de prescripción, por ejemplo las medidas para el control de infecciones, los diferentes tipos de antisépticos y el movimiento de pacientes o del personal de salud de un hospital a otro; todo constituye un puente de paso de cepas multirresistentes entre diferentes hospitales.

Las principales limitaciones del estudio fueron la ausencia de estudios genéticos en las cepas aisladas, lo que impide conocer la relación entre las cepas de la comunidad y las del hospital. No se realizó en forma sistemática la sensibilidad para carbapenémicos, lo cual no permite conocer en este momento la sensibilidad real a este grupo de fármacos. Sin embargo, el comportamiento de la resistencia bacteriana en una institución como el INCAN, con gran número de pacientes inmunosuprimidos, tiene particular importancia para el tratamiento de sujetos colonizados o infectados por cepas resistentes y de fácil transmisión nosocomial.

En el ámbito nacional, otros aspectos a considerar son la legislación de la prescripción de antibióticos sólo por personal médico, la promoción de una normatividad para asegurar la calidad de los medicamentos genéricos y la garantía y verificación por las instancias adecuadas de la bioequivalencia y biodisponibilidad. Es necesario intensificar la educación de ganaderos, agricultores y veterinarios para la utilización correcta de antibióticos y evitar su uso con fines no terapéuticos, como promover el crecimiento del ganado vacuno o la industria avícola.<sup>9,23,24</sup>

Todas estas medidas son indispensables para asegurar el uso adecuado y racional de los antibióticos, lo

cual permitirá combatir el problema de la emergencia y diseminación de la multirresistencia antimicrobiana.

## Referencias

1. Turnidge J, Bell J, Biedenbach DJ, Jones RN. Pathogen occurrence and antimicrobial resistance trends among urinary tract infection isolates in the Asia-Western Pacific region: report from the SENTRY Antimicrobial Surveillance Program, 1998-1999. *Int J Antimicrob Agents* 2002;20:10-17.
2. Jones RN. Resistance patterns among nosocomial pathogens: trends over the past few years. *Chest* 2001;119(suppl 2):397S-404S.
3. World Health Organization-Antimicrobial resistance. Fact sheet N° 194. Revised January 2002. [Consultado 19 agosto 2006]. Disponible en: [www.who.int/mediacentre/factsheets/fs194/en/print.html](http://www.who.int/mediacentre/factsheets/fs194/en/print.html).
4. Goldmann DA, Huskins WC. Control of nosocomial antimicrobial-resistant bacteria: a strategy priority for hospitals worldwide. *Clin Infect Dis* 1997;24(suppl 1):S139-S145.
5. Oplustil CP, Nunes R, Mendes C, RESISTNET Group. Multicenter evaluation of resistance patterns of *Klebsiella pneumoniae*, *Escherichia coli*, *Salmonella* spp and *Shigella* spp isolated from clinical specimens in Brazil. RESISTNET Surveillance Program. *Braz J Infect Dis* 2001;5:8-12.
6. National Committee for Clinical Laboratory Standards. Performance standards for antimicrobial susceptibility testing for bacteria that grow aerobically. (Eleventh Informational Supplement). Wayne (PA): NCCLS; 2001. Document M100-S11.
7. Jones RN, Beach ML, Pfaller MA. Spectrum and activity of three contemporary fluoroquinolones tested against *Pseudomonas aeruginosa* isolates from urinary tract infections in the SENTRY Antimicrobial Surveillance Program (Europe and the Americas; 2000): more alike than different! *Diagn Microbiol Infect Dis* 2001;41:161-3.
8. Valdivieso F, Trucco O, Prado V, Díaz MC, Ojeda A, Grupo PRONARES. Antimicrobial resistance of agents causing urinary tract infections in 11 Chilean hospitals. PRONARES project. *Rev Med Chil* 1999;127:1033-40.
9. Savas L, Guvel S, Orlen Y, Savas N, Duran N. Nosocomial urinary tract infections: micro-organisms, antibiotic sensitivities and risk factors. *West Indian Med J* 2006;55:188-193.
10. Vallano A, Rodríguez D, Barcelo ME, López A, Cano A, Vinado B, et al. Antimicrobial susceptibility of uropathogens and outcome following antibiotic treatment for urinary tract infections in primary healthcare. *Enferm Infect Microbiol Clin* 2006;24:418-25.
11. Carmeli Y, Troillet N, Eliopoulos GM, Samore MH. Emergence of antibiotic-resistant *Pseudomonas aeruginosa*: comparison of risks associated with different antipseudomonal agents. *Antimicrob Agents Chemother* 1999;43:1379-82.
12. Patterson JE. Hospital-acquired infections: realities of risk and resistance. *Chest* 2001;119(suppl 2):426S-430S.
13. Fridkin SK, Edwards JR, Tenover FC, Gaynes RP, McGowan JE Jr. Intensive Care Antimicrobial Resistance Epidemiology (ICARE) Project: National Nosocomial Infection Surveillance (NNIS) System Hospitals. Antimicrobial resistance prevalence rates in hospital antibiograms reflect prevalence rates among pathogens associated with hospital-acquired infections. *Clin Infect Dis* 2001;33:324-30.
14. Recommendations for preventing the spread of vancomycin resistance: recommendations of the hospital infection control practices advisory committee (HICPAC). *MMWR* 1995;44(RR12):1-13.
15. Sifuentes-Osorio J, Ponce de León A, Muñoz-Trejo T, Villalobos-Zapata Y, Ontiveros-Rodríguez C, Gómez-Roldán C. Antimicrobial susceptibility patterns and high-level gentamicin resistance among enterococci isolated in a Mexican tertiary care center. *Rev Invest Clin* 1996;48:91-6.

16. Calderón-Jaimes E, Arredondo-García JL, Aguilar-Iuarte F, García-Roca P. In vitro antimicrobial susceptibility in clinical isolates of *Enterococcus* species. *Salud Publica Mex* 2003;45:96-101.
17. Goldmann DA, Weinstein RA, Wenzel RP, Tublan OC, Duma RJ, Gaynes RP, et al. Strategies to prevent and control the emergence and spread of antimicrobial resistant microorganisms in hospitals. A challenge to hospital leadership. *JAMA* 1996;275:234-40.
18. Anaissie E. Opportunistic mycoses in the immunocompromised host: experience at a cancer center and review. *Clin Infect Dis* 1992;14 (suppl 1):S43-S53.
19. Lundstrom T, Sobel J. Nosocomial candiduria: a review. *Clin Infect Dis* 2001;32:1602-7.
20. Cornejo-Juárez P, Velásquez-Acosta C, Díaz-González A, Volkow-Fernández P. Tendencia del perfil de sensibilidad antimicrobiana de los aislamientos de sangre en un hospital oncológico (1998-2003). *Salud Publica Mex* 2005;47:288-293.
21. Raymond DP, Pelletier SJ, Cabtree TD, Gleason TG, Hamm LL, Pruett TL, et al. Impact of a rotating empiric antibiotic schedule on infectious mortality in an intensive care unit. *Crit Care Med* 2001;29:1101-1108.
22. Landman D, Quale JM, Mayorga D, Adediji A, Vangala K, Ravinshankar J, et al. Citywide clonal outbreak of multiresistant *Acinetobacter baumannii* and *Pseudomonas aeruginosa* in Brooklyn, NY. *Arch Intern Med* 2002;162:1515-1520.
23. Okeke IN, Laxminarayan R, Bhutta ZA, Duse AG, Jenkins P, O'Brien TF, et al. Antimicrobial resistance in developing countries. Part I: recent trends and current status. *Lancet Infect Dis* 2005;5:481-493.
24. Okeke IN, Klugman KP, Bhutta ZA, Duse AG, Jenkins P, O'Brien TF, et al. Antimicrobial resistance in developing countries. Part II: strategies for containment. *Lancet Infect Dis* 2005;5:568-80.