

## Principios generales de la terapéutica antimicrobiana

<u>Dra. LILLIAM CORDIÉS JACKSON, <sup>1</sup>Dr. LOONEY ANDRÉS MACHADO REYES</u><sup>2</sup> y Dra. MARÍA LILLIAM HAMILTON CORDIÉS<sup>3</sup>

## **RESUMEN**

Se revisan las generalidades de la terapéutica antimicrobiana. Se señalan los diferentes mecanismos de acción y las clasificaciones que más se utilizan de estos fármacos. Además, se revisan los mecanismos de resistencia de los antibióticos y se resumen las manifestaciones de toxicidad más frecuentes de los antibióticos de mayor uso.

**Descriptores DeCS**: ANTIBIOTICOS/uso terapéutico; AGENTES ANTIINFECCIOSOS/uso terapéutico; ANTIBIOTICOS/historia; AGENTES INFECCIOSOS/historia; RESISTENCIA MICROBIANA A LAS DROGAS/fisiología; ANTIBIOTICOS/clasificación.

## INTRODUCCIÓN

El uso de los agentes antimicrobianos en la terapéutica de las enfermedades infecciosas, ha constituido un acontecimiento sin precedentes, porque la curación y control de las infecciones permitió modificar favorablemente el panorama de la morbilidad y mortalidad del adulto, en el que estas afecciones ocupan el primer lugar entre las causas de muerte.

El desarrollo de la antibioticoterapia en la actualidad, permite un eficaz tratamiento de infecciones bacterianas agudas y algunas enfermedades crónicas, como la tuberculosis, pues los nuevos antibióticos resultan alentadores para el control de enfermedades virales e infecciones parasitarias y micóticas.

El desarrollo alcanzado por la microbiología en nuestros días, ha permitido identificar otros tipos de microorganismos e infecciones, por lo que se hace necesario el uso de nuevos fármacos para su tratamiento.

El empleo de agentes farmacológicos en el tratamiento de infecciones comienza cuando los chinos hace más de 2 500 años, utilizaron la cáscara enmohecida de la soja en el tratamiento de carbuncos, forúnculos e infecciones similares. En el año 1877 *Pasteur y Joubert* reconocen las potencialidades clínicas de los microorganismos como agentes terapéuticos. *Ehrlich* fue el primero en formular los principios de la toxicidad selectiva y en reconocer las relaciones químicas específicas entre los parásitos y los medicamentos, el desarrollo de resistencia a medicamentos en los parásitos y el papel de la terapéutica combinada para combatir dicha resistencia. Los experimentos de *Ehrlich* en la primera década de este siglo condujeron al descubrimiento de las arsfenaminas, primer triunfo importante de la quimioterapia planeada. Para combatir dicha resistencia.

La era moderna de la terapéutica antimicrobiana se inicia en 1934 con la descripción de *Dogmak* de la efectividad de la primera sulfonamida en el tratamiento de las infecciones experimentales por estreptococos.<sup>2</sup>

La llamada "Edad de Oro" de los antibióticos comienza en 1941 con la producción de la penicilina a gran escala y su utilización con buenos resultados en ensayos clínicos. En la actualidad se calcula que aproximadamente el 40 % de todos los pacientes hospitalizados reciben tratamiento con antimicrobianos, por lo que en la últimas décadas se han obtenido numerosos compuestos de esta índole, los que resultan de utilidad incuestionable, sin embargo, su amplio uso fomenta el aumento de la resistencia de los gérmenes, lo que crea una necesidad cada vez mayor de nuevas drogas, y se encarece el tratamiento. En este sentido, resulta imprescindible para nuestro trabajo diario, conocer los criterios farmacológicos y microbiológicos que permitan el uso más racional de estos compuestos.

Es propósito de este artículo esbozar los principios generales que rigen el uso de los agentes antimicrobianos específicamente los antibióticos.

#### **CONCEPTO**

Los antibióticos son sustancias químicas producidas por diferentes especies de microorganismos (bacterias, hongos, actinomicetos) o sintetizados por métodos de laboratorio, suprimen el crecimiento de otros microorganismos y pueden eventualmente destruirlos. Estos compuestos difieren marcadamente en sus propiedades físicas, químicas y farmacológicas, así como en su mecanismo de acción y espectro antimicrobiano. <sup>2,6,7</sup>

Con frecuencia se han utilizado de manera indistinta los términos antibiótico, antimicrobiano y quimioterápico para designar sustancias químicas definidas con actividad contra microorganismos específicos, como ya señalamos, el antibiótico es una sustancia producida en la naturaleza por microorganismos vivos o sintetizada en el laboratorio, por lo que se considera un producto de la evolución y puede conferir una ventaja selectiva a quienes los producen en un ecosistema específico.

Desde el punto de vista técnico, los antibióticos difieren de los quimioterápicos en que estos últimos son productos de síntesis química, aunque algunos como las sulfonamidas tienen actividad antibacteriana, por lo que se ha propuesto el término Aantimicrobiano@ para describir a todas las sustancias con esta actividad, ya sean naturales o de origen sintético. <sup>7,8</sup>

## CLASIFICACIÓN Y MECANISMO DE ACCIÓN

En la práctica diaria, las clasificaciones que más se utilizan son las que se basan en la acción del antibiótico sobre la bacteria, las que los clasifica según su mecanismo de acción, y al tener en cuenta la coloración de Gram y las que los agrupa según su estructura química. <sup>6,7</sup>

Según el efecto que ejerzan sobre la bacteria pueden ser (tabla 1):

Tabla 1. Clasificación de los antibióticos según su efecto bacteriano

Bactericidas Bacteriostáticos

Penicilinas Tetraciclinas

Cefalosporinas Eritromicina

Aminoglucósidos Sulfonamida

Rifampicina Novobiocina

Quinolonas Cloranfenicol

Monobactámicos

**Polimixinas** 

- a. Bacteriostáticos: aquéllos que inhiben la multiplicación bacteriana, la cual se reanuda una vez que se suspende el tratamiento.<sup>2</sup>
- b. Bactericidas: poseen la propiedad de destruir la bacteria, su acción es terapéutica *irreversible*.

Estas designaciones de bacteriostático o bactericida pueden variar según el tipo de microorganismo: la penicilina G suele ser bactericida para cocos grampositivos, pero sólo es bacteriostático contra enterococos (*Strep tococus faecalis*), en tanto que el cloranfenicol suele ser bacteriostático, incluso a concentraciones muy altas, pero puede ser bactericida contra *Hemophilus Influenzae*.<sup>8</sup>

La clasificación que se basa en el mecanismo de acción de los antibióticos, resulta de gran utilidad, sobre todo si hay que utilizar simultáneamente varios agentes.

Según su mecanismo de acción, los antibióticos se clasifican como sigue (fig. 1, tabla 2):

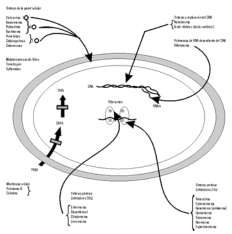


FIG. 1. Mecanismos de acción de los distintos antimicrobianos.

**TABLA 2**. Clasificación de los antibióticos según su mecanismo de acción sobre la estructura bacteriana

I. Inhibición de la síntesis de la pared Penicilinas

celular

Cefalosporinas

Vancomicina

Fosfomicina

Tercoplanina

Bacitracina

II. Lesión en la permeabilidad de la

membrana

Poliomixinas

celular Colistinas

Nistatina

Anfotericín B

III. Inhibición de la síntesis proteica Cloranfenicol

Tetraciclina

Aminoglucósidos

Lincomicinas

Eritromicina

IV. Inhibición de la síntesis de ácidos

nucleicos

Quinolonas

Sulfonamidas

Rifampicina

Trimetropín

1. Antibióticos que inhiben la síntesis de la pared celular.

Las bacterias son microorganismos hiperosmolares con respecto a los tejidos y al líquido intersticial de los mamíferos, por tanto, para mantener su integridad cuando infectan al hombre, necesitan una pared celular rígida.

La inhibición de la síntesis de la pared bacteriana tiene habitualmente un efecto bactericida. La estructura de la pared celular es un polímero denominado peptidoglicano, cuya síntesis se divide en 3 etapas principales, cada una de éstas es inhibida por un grupo de antibióticos diferentes.

En la primera etapa se forma el UDP-N-acetil-munamil-pentapéptido en el citoplasma bacteriano. <sup>2,6</sup> En la segunda etapa, se polimerizan el UDP-N-acetil-muramil-pentepéptido y la N-acetilglucosamina que son transportados a través de la membrana citoplasmática y se unen al punto de crecimiento de la pared bacteriana. Esta fase es inhibida por antibióticos como la vancomicina y la bacitracina. <sup>6,7</sup> Por último, las cadenas de peptidoglicano, una vez fuera de la célula, quedan entrelazadas transversalmente y dan lugar a la formación de un polímero tridimensional, esta etapa,

también conocida como reacción de transpeptidación es inhibida por las penicilinas y las cefalosporinas.<sup>9-11</sup>

2. Antibióticos que ejercen su acción a través de la membrana celular y afectan su permeabilidad.

La membrana citoplasmática es fundamental para la regulación del medio intracelular de la bacteria. Esta membrana tiene estructura diferente para las bacterias y los hongos y puede lesionarse por algunos productos, de esta forma se obtiene una actividad antimicrobiana selectiva; antibióticos como polimixina, pristanamicina y anfotericín B poseen esta acción. Las polimixinas, tienen una afinidad especial para los receptores de polifosfatos situados en la membrana celular de las bacterias, producen toxinas, que si bien es letal para la bacteria, no es tóxico para el hombre. 12

3. Fármacos que inhiben la síntesis proteica (es decir, inhibición de la traducción y transcripción del material genético).

Algunos antibióticos (cloranfenicol, lincomicina, aminoglucósidos y las tetraciclinas) son capaces de inhibir la síntesis de las proteínas en las bacterias. 12

El ribosoma bacteriano más pequeño que el de los ma míferos, consta de 2 subunidades denominadas 50s y 30s; el antibiótico se une a los ribosomas bacterianos y bloquean la acción del RNA mensajero, este bloqueo en ocasiones es reversible. En el caso de los aminoglucósidos, éstos se unen a la subunidad ribosomal 30s y producen la acumulación de complejos iniciales de la síntesis proteica, lectura errónea del código RNAm y producción de poli péptidos anormales que se comportan como bactericidas.<sup>70</sup>

4. Inhibición de la síntesis de los ácidos nucleicos.

Las fluoroquinolonas, sulfonamidas, rifampicín, novobiocín y los nitroimidazoles actúan por este mecanismo al inhibir de forma selectiva, la enzima RNA polimerasa dependiente del DNA, lo cual cataliza la transcripción de la información genética contenida en el RNA mensajero y se convierte así en un potente bactericida. 11,13,14

Mediante el método de tinción de Gram, las bacterias pueden clasificarse en grampositivas y gramnega tivas (tabla 3). La naturaleza química de la pared celular bacteriana permite regir sus propiedades de tinción, por lo que pueden dividirse las bacterias en dos subgrupos en dependencia de la coloración que adopte el microorganismo, al ponerse en contacto con determinados colorantes: aquéllos que retienen el colorante y permanecen de color azul después de ser tratados con alcohol, se clasifican como grampositivos; ejemplos de ellos son: el estafilococo, estreptococos, corynebacterium. Las bacterias que se decoloran completamente con el alcohol y después se colorean en rojo por la safranina, son identificadas como gramnegativas; ejemplos de ellas son: las *Neisseria meningitidis* y la *Escherichia Coli*. 2,7,14

**TABLA 3**. Clasificación de los gérmenes según coloración de Gram

Grampositivos Gramnegativos

Staphylococcus aureus Neisseria meningitidis

Streptococcus ß hemolíti-

co (A,B,C,G) Neisseria gonorrhoeae

Streptococcus Grupo viridans Acinetobacter

Streptococcus bovis Bordetella pertussis

Enterococcus Brucella

Streptococcus pneumoniae Campylobacter fetus

Bacillus anthracis Escherichia coli

Corynebacterium diphteriae Haemophilus influenzae

Listeria monocytogenes Klebsiella pneumoniae

Legionella pneumophila

Proteus mirabilis

Pseudomonas aeruginosa

Salmonella typhis

Serratia marcescens

Shigella

Bacteroides fragilis

Yersinia pestis

Por último, los antibióticos pueden clasificarse según su composición química (tabla 4). En el orden práctico esta clasificación es de utilidad sobre todo a la hora de seleccionar el antibiótico o las combinaciones que de ellos se deben emplear, cuando se trata de infecciones polimicrobianas. <sup>15-17</sup>

TABLA 4. Clasificación de los antibióticos según su composición química

I. Penicilinas	I. Grupo	Penicilina procaína
	Benzilpenicilinas	

Penicilina benzatínica

Penicilina benetamine con clemizol

II. Grupo (se absorben Azidocillín

por vía oral, parecidas al primer grupo)

Fenoximetilpenicilina

Fenoxietilpenicilina

Fenoxipropilpenicilina

III. Grupo <u>A</u> Penicilinas isoxazólicas

(Meticillín resistente) Cloxacillín

Dicloxacillín

Flucloxacillín

Oxacillín

B Meticillín

<u>C</u> Nafcillín

IV. Grupo Penicilinas - Ampicillín de amplio espectro

Hetacillín

Melampicillín

- Ésteres del Ampicillín

Bacampicilina

Levampicilina

Pivampicilina

Talompicilina

- Ampicillín como

componente

Amoxacilina

Cicloxicilina

Epicilina

Mecilina

Pivmecilina

V. Grupo Penicilina - Ureidopenicilina

activa contra

Apalcilina

Pseudomonas Azlocillina aeruginosa

Mezlocillina

Piperacillina

- Carboxipenicilina

Carbenicilina

Caxfecilian

Carindacilina

Ticarcilina

Sulbenicilina

Foramidocilina

VI. Grupo Penicilina resistente a los Temocilina

Betalactamasas

II. Cefalosporina I. Grupo Cefazaflur (1ra G.)

(\*)

Cefazolina (1ra G.)

Ceforadine (1ra G.)

Ceftezole (1ra G.)

Cefasetrile (1ra G.)

Cefaloridine (1ra G.)

Cefalotina (1ra G.)

Cefaprín (1ra G.)

II. Grupo Cefaclor (1ra G.)

Cefadroxil (1ra G.)

Cefatrizine (1ra G.)

Cefroxadine (1ra G.)

Cefalexín (1ra G.)

Cefaloglicín (1ra G.)

Cefaridine (1ra G.)

III. Grupo Cefamandole (2da G.)

Cefbuperazone (2da

G.)

Cefmetazole (2da G.)

Cefodizime (2da G.)

Cefonicid (2da G.)

Cefotetán (3ra G.)

Cefotiam (2da G.)

Cefoxitín (2da G.)

Cefuroxime (2da G.)

IV. Grupo Cefepime (4ta G.)

Cefetamet (3ra G.)

Cefmenoxime (3ra

G.)

Cefodizime (3ra G.)

Cefotaxime (3ra G.)

Cefpirome (4ta G.)

Cefpodoxime (3ra G.)

Ceftazidime (3ra G.)

Ceftizoxime (3ra G.)

Ceftriaxone (3ra G.)

Latamoxef (3ra G.)

V. Grupo Cefixime (3ra G.)

Ceftibutén (3ra G.)

VI. Grupo Cefoperzona (3ra G.)

Cefpimizole (3ra G.)

Cefpiramide (3ra G.)

Cefsulodín (3ra G.)

III Betalactámicos Carbapenems Imipenem

Imipenem + Cilastatín

Meropenem

Thienamicim

Monobactámicos Aztreonam

Carumonán

Tigemonán

Inhibidores de las betalactamasas

Amoxacilina + Ácido

clavulánico

Ampicillín + Subbactom

Ticarcilina + Ácido

clavu-

lánico

Piperacilina + Tazobactam

Ácido

halopenicilínico

IV. Macrólidos Azitromicina

Claritromicina

Eritromicina

Josamicina

Kitasamicina

Midecamicina

Miocamicina

Micinamicina

Oleandomicina

Rosaramicina

Roxitromicina

Spiramicina

V. Tetraciclinas Clortetraciclina

Clomocicline

Demeclocicline

Doxicicline

Limecicline

Metacicline

Minocidine

Oxitetraciclina

Rolitetraciclina

Tetraciclina

VI. Cloranfenicol Cloranfenicol

Tianfenicol

VII. Estreptomicina

Amminoglucósidos

Neomicina

Kanamicina

Gentamicina

Tobramicina

Amikacina

Dibekacina

Habekacina

Isapemacina

Kasugamicina

Netilmicina

Paramomicina

Spectinomicina

Trospectomicina

## Dihidroestreptomicina

•	7 1	•	r			- 1		•				•	1	
١	/ I	П		•	Т	ı	۱t	~	r	12	m	۱1	А	as

Para usos generales (han disminuido su uso por altos efectos colaterales, el que más se emplea es la triplesulfa) Sulfatiazol

Sulfadiazine

Sulfadimidine B.P.

Triplesulfa

Sulfa con compuestos altamente solubles (alcanzan grandes concentraciones en orina, principal uso en tratamiento de infecciones urinarias)

Sulfafurazole

Sulfametizole

Sulfasonidine

Compuestos de baja solubilidad

Talilsulfatiazol

Succinilsulfatiazol

Sulfaguanidine

Sulfaloxante de

Calcio

Compuestos de larga y media actividad

Sulfametoxazole

Sulfametoxipiridozine

Sulfadimetoxine

Sulfadoxine

Sulfametopiracine

Sulfonamidas tópicas

Sulfasolazine

Sulfadiazina de Plata

Mafenide

IX. Lincosamidas Lincomicina

Clindamicina

-----

X. Antibióticos péptidos

Ciclopéptidos

Bacitracina

Gramicidina

Polimixina Sulfato de colistina

Sulfometate de

colistina

Polimixín B

Depsipéptidos Pristinamicina

Glicopéptidos Daptomicina

Telcoplamina

Vancomicina

XI. Metronidazole Nitroimidazole y

Nitrotiazoles

Metronidazol

Omidazol

Tinidazol

Niridazol

XII. Quinolonas 4 Quinolonas Acrosoxacín

Cinoxacín

Ácido nalidíxico

Ácido oxolínico

Ácido pipemídico

Fluoroquinolona Amifloxacín

Ciprofloxacina

Difloxacina

Enoxicina

Fleroxacina

Flumequine

Lomefloxacina

Norfloxacina

Ofloxacina

Pefloxacina

Temafloxacina

XIII. Rifamicina Rifabutín

Rifampicina

Rifampicina sódica

Rifapentine

Rifaximen

XIV. Agentes Ácido

paraminosalicílico

antimicobac-	Capreomicina	
terias	Clofazimina	
	Dapsone	
	Etambutol	
	Etionamida	
	Isoniazida	
	Pirazinamida	
	Tiacetazona	
	Tiambutosine	
	Viomicina	
XV. Diamino-	Diaminopirimidas en	Co-Trimazine
pirimidinas	combinación con sulfa	Co-Trimoxazole
		Pirimetamine
		Trimetropín
XVI. Agentes	Azoles	Fluconazol
Antimicóticos		Itraconazol
		Ketoconazol
		Miconazol
	Flucitosine, 5- Fluorocitosine	
	Griseofulvina	
	Macrólido poliénico	Anfotericín B
	Otros Agentes	Terbinafine
XVII. Antivirales	Adamantanes	Amantadina
		Rimantadina
		Isoprinosine
	Interferones	Interferón
	Nucleósidos	Aciclovir
		Ganciclovir
		Idoxuridine

Ribavirín

Trifluxidine

## Vidaradine

## Zidovudine

Compuestos en desarrollo con limitación clínica

Bezimidozole

Hidoxibentilbenzimidozole

Enviroxine

Agentes Quelantes

**B-Diketone** 

Ácido Fosfónico

Foscarnet

Ácido Fosfonacético

- Agentes

Inmunomoduladores

**Imutiol** 

Thimopentín

Interferones inductores

Ampligen

Pirimidinones

Nucleósidos

Arabinósidos

Citarabine

Vidarabine monofosfato

Dideoxinucleósido

análogo 2'3'

Dideoxicitidine

2' 3' Dideoxyinosine

2' Deoxyribosides

E-5 (2-Bromovinyl) 2' -

Deoxiciridine

Nucleósidos con

sustitución del azúcar

Fluoroiodoaracitosine 2' Fluoro B5-Metilaran

Thiosemicarbazones

Methisazone

Agentes misceláneos

Rifabutín

Antiminiotungstate

Catanospermine

CD-4-análogo

Aliogopéptidos y péptido

Τ

Sulfato de polisacárido

(\*) I Grupo: Compuestos parenterales de moderada actividad antimi crobiana y resistencia al stafilococos meticillín resistente, hidrolizado por una amplia variedad de betalactamasas.

II Grupo: Compuestos orales de moderada actividad antibacteriana de resistencia al stafilococo y moderada resistencia a algunas enterobacterias de betalactamasas.

III Grupo: Compuestos parenterales de moderada actividad antimi crobiana resistentes a un amplio rango de betalactamasas.

IV Grupo: Compuestos parenterales con una actividad antimicrobiana potente y resistencia a un amplio rango de betalactamasas.

V Grupo: Compuestos orales con una potente actividad antibac teriana y resistencia a un amplio rango de belactamasas.

VI Grupo: Compuestos parenterales con una moderada actividad ente robacterias, pero activas contra pseudomonas aeruginosa, con resistencia a un amplio rango de betalactamasas.

## INTERACCIONES DE LOS ANTIBIÓTICOS

Las interacciones de los antibióticos sobre los gérmenes pueden producir: sinergismo, adición, competencia, antagonismo y el llamado efecto posantibiótico. <sup>9,18</sup>

#### **SINERGISMO**

Cuando la acción bacteriana y/o bacteriostática de 2 o más antibióticos es mayor, que la que se obtiene con cada una de las drogas utilizadas individualmente. Son sinérgicas las combinaciones que actúan a diferentes niveles de la estructura bacteriana, por ejemplo penicilinas y aminoglucósidos, las primeras inhiben la síntesis de la pared celular mientras que los aminoglucósidos, inhiben la síntesis proteica.

## **ADICIÓN**

Cuando el efecto de una combinación de medicamentos es igual al que se produce con cada uno de los medicamentos utilizados individualmente; un efecto aditivo eficaz puede lograrse combinando 2 betalactámicos (carbenicillín y cefalotín).<sup>19</sup>

#### **COMPETENCIA**

La competencia se establece cuando se utilizan 2 antibióticos y uno de ellos es más eficaz que los 2 juntos, constituye un ejemplo clásico, la asociación de penicilina y cloranfenicol.<sup>6</sup>

#### **ANTAGONISMO**

Este fenómeno se produce cuando el efecto de una droga contrarresta el de la otra. El ejemplo de antagonismo más frecuente entre 2 antibióticos se refiere a la combinación de un bactericida activo en la pared celular (penicilina) con un bacterostático potente que inhiba la síntesis proteica (tetraciclina), porque para que los medicamentos tipo penicilinas ejerzan su efecto mortal, es necesario que las células estén en crecimiento. <sup>5,6,8</sup>

## EFECTO POSANTIBIÓTICO

El seguimiento de la cinética de crecimiento de microorganismos expuestos a la acción de antimicrobianos permite comprobar la persistencia en la inhibición del crecimiento bacteriano de los supervivientes en un medio libre de antibióticos. Este efecto posantibiótico es variable en su duración en dependencia, además, del microorganismo de que se trate. <sup>18</sup>

Prácticamente, todos los antibióticos desarrollan esta condición frente a los grampositivos, así por ejemplo, las quinolonas y los aminoglucósidos inducen un efecto posantibiótico, tanto para los grampositivos como para los gramnegativos. <sup>9,12,20</sup>

El efecto posantibiótico significa que aun cuando no se erradiquen los gérmenes, éstos no proliferan nuevamente durante varias horas después de exponerlos a una concentración por encima de la concentración mínima inhibidora. Se ha demostrado además que en la fase de exposición posantibiótica, los microorganismos son más sensibles a la destrucción por los leucocitos.<sup>6</sup>

## MECANISMO DE RESISTENCIA A LOS ANTIBIÓTICOS

La resistencia de las bacterias a los antibióticos es un problema que se ha ido complicando, sobre todo en las últimas décadas, porque a medida que se han ido sintetizando nuevos antimicrobianos, han ido surgiendo cepas resistentes a los mismos. <sup>21,22</sup>

Se entiende por resistencia, el mecanismo a través del cual, la bacteria puede disminuir o inactivar la acción de los agentes antimicrobianos.<sup>23</sup>

Debe tenerse en cuenta que si bien la resistencia mi crobiana y resistencia clínica (fracaso terapéutico) están íntimamente relacionados, no son la misma cosa: la primera se refiere a la respuesta que desarrollan los patógenos susceptibles a las diferentes

concentraciones de antibióticos mientras que la segunda, se refiere a la ineficiencia terapéutica, aun cuando las concentraciones del antimicrobiano sean correctas: las mismas dependen de factores extrabacterianos (selección inadecuada del antibiótico) o del huésped (neutropenia, cuerpos extraños, etc.)<sup>22,24</sup>

La resistencia bacteriana puede ser:

- a. natural: cuando es una propiedad específica de algunas bacterias.
- b. adquirida: cuando se produce una mutación cromo sómica o la bacteria adquiere un plásmido de resistencia, es decir, un fragmento estracromosómico de DNA portador de genes que modifican la resistencia al antibiótico. La información genética presente en algunos plásmidos, es un factor importante en la patogenicidad o la invasividad de las bacterias, en la velocidad de aparición de cepas patógenas o invasivas resistentes a las drogas antimicrobianas y en la evolución del cuadro clínico.<sup>25,26</sup>

#### MECANISMO DE RESISTENCIA

Los mecanismos de resistencia a los antibióticos pueden clasificarse en 3 grupos.<sup>27,28</sup>

## DISMINUCIÓN DE LA PERMEABILIDAD

En estos casos el antibiótico no puede penetrar la superficie bacteriana y alcanzar el núcleo celular, es ésta la forma más frecuente de resistencia natural.<sup>6,21</sup>

La permeabilidad de la pared celular está determinada por la naturaleza de ésta. En las bacterias grampositivas, esta pared usualmente no es una barrera que impide la penetración de los antibióticos; sin embargo, en las gramnegativas, representa una barrera difícil de vencer y que varía según las diferentes especies; así por ejemplo, la pared celular es más permeable en algunas especies de *Neisseria* y *H. influenzae*, que la *Escherichia coli*, *P. aeruginosa* y *Proteus indolpo sitivo*. <sup>21</sup>

En la Escherichia coli y otras bacterias entéricas, una proteína específica (PORINS) impide la entrada de antibióticos hidrófilos con un peso molecular de hasta 650 daltons.<sup>21</sup>

Ejemplos de resistencia por disminución de la permeabilidad son la resistencia de los bacilos gramnegativos a la penicilina G, la eritromicina, la clindamicina y la vancomicina, así como la resistencia de los estreptococos, *P. aeruginosa* y otras bacterias anaerobias a los aminoglucósidos. <sup>21,25</sup>

## MODIFICACIÓN O INACTIVACIÓN DEL ANTIBIÓTICO

La modificación o inactivación del antibiótico, es el mecanismo más común de resistencia adquirida y está determinado en gran medida por la producción de enzimas: las betalactamasas. <sup>6,20,23</sup>

Las betalactamasas representan un grupo diferente de enzimas producidas por gérmenes grampositivos, gramnegativos aerobios y anaerobios capaces de hidrolizar el anillo betalactámico e inactivar el antibiótico correspondiente. <sup>18,23</sup>

Abraham y Cham, en 1940, publicaron los primeros informes en relación con su mecanismo de acción. Se ha demostrado que constituye un factor importante de resistencia de gérmenes como Staphylococcus aureus, H. influenzae, N. gonorreae, Bacteroides fragilis y algunas enterobacterias. 18,23,25

La información genética para la síntesis de estas enzimas puede estar contenida en un cromosoma o en un plásmido y su producción puede ser una característica del germen (tasa de producción constante), aunque también la misma puede ser inducida en presencia de un sustrato apropiado.<sup>21,22</sup>

*Richmond y Sykes*<sup>27</sup> dividieron estas enzimas en 5 grupos (I B V) basados en el perfil de su sustrato y en la respuesta a los inhibidores enzimáticos. En la práctica los más importantes son los grupos I y III.

El grupo I es producido en una cantidad significativa en presencia del antibiótico, codificado por los genes del cromosoma y universalmente distribuidos entre las cepas de las enterobacterias; estas betalactamasas son las responsables de la resistencia de cepas de bacilos gramnegativos nosocomiales a las cefalosporinas. Las betalactamasas del grupo III son enzimas de un alto espectro activas contra penicilinas y cefalosporinas y casi siempre codificadas por plásmidos; este grupo incluye el TEM betalactamasa que se encuentra presente en las enterobacterias, *H. influenzae y N. gonorreae*. <sup>29</sup>

Entre las bacterias anaerobias que producen beta lactamasas merece citarse el *Bacteroides fragilis*, el cual produce una cefalosporinasa capaz de ser inactivada por el ácido clavulánico <sup>21</sup>. Como se conoce el ácido clavulánico y el sulbactam son capaces de inhibir las betalactamasas, fundamentalmente, aquéllas mediadas por plásmidos cuando se combinan con algunos antibióticos, amoxicillín, ticarcilina, ampicillín y otros. <sup>21,25,28</sup>

Recientemente se han identificado algunas cepas de betalactamasas que pueden hidrolizar los nuevos betalactámicos; en este grupo se incluyen enzimas mediadas por plásmidos aislados de cepas de *Klepsiella pneumonae* que pueden hidrolizar la cefotaxina y otras cefalosporinas de tercera generación, así como el aztreonam <sup>27,29,31</sup> y enzimas mediadas por cromosomas presentes en cepas de xantomas ( pseudomonas ) maltophia, así como *Enterobacter cloacae*, *Serratia marcense y Bacteroides fragilis*, capaces de hidrolizar el imipenem y el meropenem. <sup>29</sup>

# ALTERACIONES DEL SITIO DONDE LOS ANTIBIÓTICOS EJERCEN SU ACCIÓN

Estos mecanismos de resistencia se refieren a las modificaciones producidas en la estructura o paso metabólico sobre los que ejercen su acción, bien por incremento de la concentración de una sustancia competitiva, o por modificación de las diferentes estructuras bacterianas alternas. <sup>7,18</sup>

La tolerancia, si bien no es considerada propiamente un mecanismo de resistencia, puede en la práctica comportarse como tal. La tolerancia se define como la existencia de una CBM muy superior a la CTM y se atribuye a la selección de mutantes deficientes en sistemas autolíticos. Probablemente, las dosis altas destinadas a conseguir niveles muy

superiores a la CIM del microorganismo reduzcan la selección de estas subpoblaciones, por lo que, cuando se sospecha la existencia de ésta es necesario prolongar el tiempo de duración del tratamiento.<sup>8,18</sup>

## CRITERIOS PARA LA UTILIZACIÓN DE LOS ANTIBIÓTICOS

El objetivo fundamental del tratamiento antimicrobiano es destruir o inhibir el crecimiento de un patógeno infectante sin causar daño al huésped, por lo que debe existir una interacción entre el huésped infectado, el microorganismo y el antibiótico que se utiliza. <sup>2,9</sup> Es necesario tener en cuenta además, que las bacterias durante el tratamiento, pueden cambiar sus propiedades patogénicas hacia el huésped, y desarrollar mecanismos de resistencia.

Los aspectos más importantes a tener en cuenta a la hora de seleccionar el antibiótico adecuado son:

- 1. Identificación y sensibilidad del germen para seleccionar el antibiótico.
- 2. Reconocimiento de los factores que dependen del huésped y que son capaces de modificar la eficacia terapéutica.
- 3. Vías de administración, dosis, costos y complicaciones del tratamiento antimicrobiano. 9,14,18

Antes de iniciar el tratamiento es aconsejable identificar al germen infectante, pero en casi todas las circunstancias, no será posible disponer de la comprobación del cultivo y de pruebas *in vitro*, de sensibilidad antimicrobiana, cuando menos por unos días<sup>-1,8</sup>

En las situaciones en que sea posible, podemos auxiliarnos de pruebas simples como la tinción de Gram, la cual puede brindar una orientación inicial para la selección del antibiótico; hacemos énfasis en este proceder de fácil realización, bajo costo y probada confiabilidad, el cual con frecuencia no es utilizado. Otras técnicas y procederes con las que se pueden identificar el germen se describen con precisión en esta publicación en el capítulo correspondiente.

Existen algunas características del huésped que deben tenerse en cuenta a la hora de elegir el antibiótico.

La edad es un factor fundamental, puesto que las edades límites plantean situaciones particulares, así por ejemplo en los individuos de la tercera edad, las infecciones sobre todo bacterianas son muy graves y se complican con frecuencia; además, en este grupo el diagnóstico de infección bacteriana puede ser más difícil que en el adulto joven y no debe olvidarse a la hora de iniciar la terapéutica, que la toxicidad particular de algunos antibióticos puede ser más elevada en el anciano, ejemplo de esto son la nefrotoxicidad y ototoxicidad de los aminoglucósidos y el aumento de riesgo de la sobrecarga de volumen al emplear antibióticos que contienen abundante sodio (ticarcilina, carbamicina). 18,32

Las alteraciones genéticas y del metabolismo pueden interferir en los efectos terapéuticos de algunos antibióticos. El déficit de glucosa G fosfato deshidrogenasa, puede condicionar la aparición de episodios de hemólisis ante una situación de sobrecarga oxidativa en individuos sometidos a tratamiento con cloranfenicol y

sulfamidas.<sup>6</sup> Se conoce que en pacientes diabéticos a los cuales se asocia una vasculopatía no es recomendable utilizar la vía intramuscular para administrar antibióticos, sobre todo si la terapéutica debe prolongarse por más de 7 días, además, se ha comprobado que algunos antibióticos como el cloranfenicol pueden potenciar el efecto de los hipoglicemiantes orales.<sup>8,14</sup>

Hay infecciones donde la penetración del antibiótico al foco séptico es dudosa y aunque los gérmenes proliferan a una velocidad menor, se hacen mas difíciles de destruir, tal es el caso de las endocarditis bacterianas y las osteomielitis. 9,25

En las infecciones relacionadas con obstrucción de vías urinarias, respiratorias o biliares, la penetración antimicrobiana a estas zonas es pobre, lo que sucede también en presencia de cuerpos extraños (sondas, válvulas protésicas) y abscesos donde las bacterias proliferan lentamente y el antibiótico puede ser destruido por enzimas elaboradas por los microorganismos. <sup>9,33</sup>

El paso de un medicamento al LCR no sólo se relaciona con el fármaco en sí, sino también con el grado de inflamación meníngea. Los compuestos liposolubles como el cloranfenicol, isoniacida, rifampicina, sulfonamidas y metronidazol llegan bien al LCR. Los aminoglucósidos, anfotericina B y polimixinas, no se difunden en LCR aun cuando hay inflamación. Las cefalosporinas, vancomicina y tetraciclina tienen una buena difusión solamente en presencia de inflamación meníngea (fig. 2).

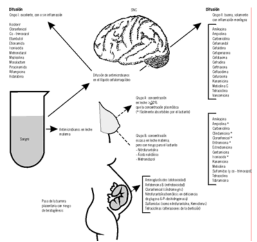


FIG. 2. Medicamentos que atraviesan la barrera hematoencefálica placentaria y la leche materna.

Prácticamente todos los antibióticos atraviesan la barrera placentaria, por lo que deben administrarse con mucha precaución durante el embarazo y la lactancia. La figura 2 ilustra las complicaciones que producen los diferentes antimicrobianos al pasar la barrera placentaria o excretarse por la leche materna.

Cuando los mecanismos de defensa del huésped están índemnes, la respuesta al tratamiento antimicrobiano es la misma, independientemente de que el antibiótico usado tenga actividad bactericida o bacteriostática,<sup>6,9</sup> en caso de existir trastornos en dichos mecanismos, el control de la sepsis depende en gran medida del tipo de actividad antimicrobiana.<sup>18</sup>

En enfermedades tales como la drepanocitemia, neoplasias, diabetes mellitus, alcoholismo, trasplantes de órganos, síndrome de inmunodeficiencia adquirida, etc. la sepsis es un hecho temido y esperado de extraordinaria gravedad, además, estos enfermos en ocasiones son sometidos a antibioticoterapia profiláctica, que los predispone a superinfecciones con microorganismos resistentes y a sepsis nosocomiales de muy difícil control. Los gérmenes gramnegativos, los hongos, algunos protozoos (*Pneumocystis carim*) y algunos virus son los que infectan a estos pacientes con más frecuencia. <sup>35,36</sup>

Las alteraciones de la función renal y hepática influyen de manera decisiva sobre el empleo de estos fármacos. La mayoría de los antibióticos de uso común se eliminan sobre todo por el riñón; algunas excepciones incluyen la eritromicina y el cloranfenicol. Las concentraciones suelen ser más altas en orina y bilis que en suero, por lo que en la insuficiencia renal y hepática es necesario hacer ajustes posológicos.

En el riñón, los factores de los cuales depende la excreción del antibiótico son: el flujo sanguíneo renal, la filtración glomerular y el transporte transtubular, así por ejemplo los aminoglucósidos se eliminan por la filtración glomerular y las penicilinas por secreción tubular activa. 8,18

Varios de los antibióticos de uso más frecuente, se metabolizan en el hígado y se excretan por la bilis; tal es el caso de las sulfonamidas, el cloranfenicol y la tetraciclina, por lo que debe también ajustarse la dosis o no administrarse cuando existe una hepatopatía aguda o crónica.<sup>19</sup>

La selección del antibiótico, las vías de administración y las dosis a utilizar están en dependencia también de la severidad de la infección del estado del enfermo. Se prefiere la vía parenteral para las sepsis graves, pacientes críticos cuando se requiere niveles terapéuticos del fármaco en sangre y tejidos profundos; también se prefiere la vía parenteral cuando la absorción oral o intramuscular es deficiente, también cuan do el tratamiento debe prolongarse más de 2 sema nas. <sup>15</sup> En las tablas 5 y 6 se exponen los antibióticos que más se utilizan en la práctica diaria, así como sus dosis, vías de administración y gérmenes a los que son sensibles.

**TABLA 5**. Gérmenes más frecuentes e infecciones y drogas seleccionadas en la terapéutica

Germen	Droga de 1ra opción	Alternativa terapéutica	También efectivos
I. Cocos y bacilos grampositivos			
Staphilococcus aureus			
a) Metilcillina sensible	PSRP (*) ej. Temocillín	Cefalosporinas de 1ra. G, vancomicina, eritromicina	Timentií, Unacyn, Imipenem, augmentín
		Clindamicina	ciprofloxina

			pefloxacina
b) Meticillina resistente	Vancomicina	Tercoplanina	Ác. Fusídico, rifampicina, sulfaprim
- Staphilococcus epidermides	Vancomicina		PSRP
- Streptococcus	Penicilina G-V	Betalactámicos, eritromicina	
A,B,C,G,F			
- Streptococcus pheumoniae	Penicilina G	Múltiples drogas son efectivas, quinolonas, fluoroquilonas	Rifampicina + vancomicina
- Enterococcus	Penicilina G	Vancomicina + gentamicina	Ampicillina
	Ampicillina + gentamicina		
- Bacilos grampositivos			
Bacilos anthracis	Ciprofloxacina o doxiciclina	Penicilina G, eritromicina	
Clostridium tetani	Metronidazol	Doxicilina	Imipenem
Clostridium perfringens	Clindamicina + penicilina G	Doxiciclina	Eritromicina, cloranfenicol, cefoxitina penicilinas antipseudomonas, imipenem
Clostridium difficile	Metronidazol (V.O.)	Vancomicina (V.O.)	Bacitracina (V.O.)
Corynebacterium diphteriae	Eritromicina	Penicilina G	Clindamicina, rifampicina
Listeria monocytogenes	Ampicillín	Sulfaprim	Eritromicina, penicilina G (alta dosis)
			Aminoglucósidos antipseudomonas
II. Cocos y bacilos gramnegativos			
- Neisseria meningitidis	Penicilina G	Ceftriaxone	Cefuroxima, cefotaxima, doxiciclina

			Sulfonamidas (algunas cepas)
			Cloranfenicol (profiláctico)
- Neisseria gonorrhoeae	Ceftriaxone, cefixime	Ofloxacina, ciprofloxacina, spectinomicina	Karamicina
- Bacilos gramnmegativos	Metronidazol	Clindamicina	Cefoxitina, imipenem, timentín
Bacteroides			Piperacilina B Tazobactan, unacyn
Enterobacter	Imipenem o penicilinas antipseudomonas + Aminoglucósidos antipseudomonas	+ Timentín, ciprofloxacina	Cefalosporinas 4ta. G
Escherichia coli	Penicilinas + Inhibidores de		
	be+ talactamasas, Cefalosporinas		
	3ra G, fluoroquinolonas		
	Sulfaprim, aminoglucósidos, nitrofurantoínas		
	Imipenem (dependiendo del sitio de infección)		
Klebsiella pneumoneae	Cefalosporina 3ra G o ciprofloxacina	Aminoglucósidos antipseudomonas	Penicilinas antipseudomonas
			Imipenem, aztreonam
		Timentín, unacyn	
Proteus mirabilis	Ampicillín	Sulfaprim	Augmentín, cefalosporinas 1ra., 2da, 3ra. G
Indol	Imipenem, aztreonam.		
Proteus			
Indol + (Providencia,	Cefalosporinas 3ra G, fluoroquinolonas	Aminoglucósidos antipseudomonas	Imipenem, aztreonam

Vulgari, Morganis)

infec-

ciones graves

Providencia stuarti Sulfaprim Penicilinas Amikacina, ciprofloxacina, antipseudomonas + cefalosporinas 3ra amikacina Imipenem Acitromicina, Cloranfenicol, Salmonella typhi ceftriazone, amoxacillín, cefoperazona sulfaprim Serratia Amikacina, Aztreonam cefalosporinas marcescens 3ra G, imipenem, Fluoroquinolonas Shigella Fluoroquinolonas Sulfaprim, ampicillín (resistente - en Latinoamerica y Medio Oriente) Yersinia Cefalosporina 3ra Ciprofloxacina enterocolítica G, Aminoglucósidos antipseudomonas Acinetobacter Imipenem, Se reporta 5 % fluoroquinolonas + resistencia a amicacina imipenem e incre Ceftaxidima mento de la resistencia a la amikacina y fluoroquinolonas Brucellas Doxiciclina + Doxiciclina, gentamicina sulfaprim, cloranfenicol Doxiciclina + rifampicina Gardnerella Metronidazol Clindamicina vaginalis Haemophilus influenzae Cefotaxime Sulfaprim Cloranfenicol - Meningitis Epiglotitis y otras Ceftriaxone Imipenem

Ciprofloxacina

Anpicillín (no productor de betalactamasas)

- Infecciones no graves	Argumentín, cefalosporinas orales de 2da y 3ra G		
	Sulfaprim, azitromicina, claritromicina, unacyn		
Legionella pneumophila	Eritromicina + rifampicina	Azitromicina, claritromicina	Sulfaprim,pefloxacino, ciprofloxacino
- Otros gérmenes			
Mycoplasmas pneumoniae	Eritromicina, azitromicina	Claritromicina	Doxicilina
Leptospira	Penicilina G, doxiciclina	-	-
Treponema pallidum	Penicilina G	Tetraciclina, eritromicina, cloranfenicol	-
Chlamydias pneumoneae	Doxiciclina	Eritromicina	Aztromicín, claritromicina
Chlamydias trachomatis	Acitromicina, doxiciclina	Ofloxacina, eritromicina	Ciprofloxacina
Citrobacter freundi	Imipenen	Fluoroquinolonas	Aminoglúsidos antipseudomonas
Pseudomona aeruginosa	Penicilinas antipseudomonas	Ciprofloxacino, cefalosporinas 4ta G timentín	-
	Cefalosporinas 3ra G antipseudomonas, Imipenem, trobamicina	Aztreonan	
Pseudomona cepacea	Sulfaprim, imipenem, ciprofloxacina	Minociclina, cloranfenicol	Habitualmente resistente a los aminoglucósidos
Vibrion cholerae	Doxiciclina, fluoroquinolonas	Sulfaprim	-
Campilobacter	Fluoroquinolonas	Eritromicina	Clindamicina,

*jejuni* doxiciclina

Nota: (\*) Penicilina semisintética resistente penicilinasa

TABLA 6. Nuevos antimicrobianos, dosis y vías de administración

Antimicrobianos		Dosis	Vías de administración
Penicilinas 2da G	Nafcillín	2 g c/4 h	ev
Penicilinas 3ra G	Unasyn (ampicillín +sulbactán)	1,5 a 3g c/6 h	im-ev
	Augmentín (amoxillina + ácido clavulánico)	0,25 a 0,5 g c/8 h Oral	
Penicilinas 4ta G	Ticarcillina	3 g c/4 h	ev
	Timetín (ticarcillina + ácido clavulánico)	3,1 g c/4 a 6/h	im-ev
	Amdinocillín (Coactín)	10 mg x kg c/6 h	im-ev
Penicilinas 5ta G	Piperacillín	3,4 g c/6 h	im-ev
	Azlocillín	3,4 g c/6h	im-ev
Penicilinas 6ta. G	Temocillín	1!2 g c 12 h	im-ev
Cefalosporinas 2da G	Cefoxitín (mefoxín)	2 a 4 g c/8 h	im-ev
	Cefomandole (mandol)	2 g c/4 h	im-ev
Cefalosporinas 3ra G.	Cefotaxime (clarofán)	2 g c/4 h	im-ev
	Ceftriazone (rocephín)	1 g c/8 h	im-ev
	Ceftizoxime (cefizox)	4 g c/8 h	im-ev
	Ceftazidime (Fortaz)	1-2 g c/8 a 12 h	im-ev
Cefalosporinas 4ta G.	Cefepime	1-2 g c/8 h	im-ev
Aminoglucósidos	Amikacina	15 mg x Kg x día (dosis única diluida o	im-ev
		fraccionada en 2 dosis diarias)	

	Dibekacina	1 mg x Kg c/8 a 12 h	im-ev
	Netilmicina	4-7,5 mg x Kg x día c/8 a 12 h	im-ev
Carbapenems	Imipenem!cilastin (primaxín)	50 mg x Kg x día (dosis máxima)	ev
	Meropenem	1-2 g hasta 4 g diaria en 3 o 4 dosis)	
Monobactámicos	Aztreonam (azactam)	1-2 g c/6 a 8 h hasta 8 g	ev
Quinolonas	Ciprofloxacín	500-750 mg c/12 h	Oral
		200-300 mg c/12 h	ev
	Norfloxacín (noroxín)	400 mg/día	Oral
	Enoxacín	200-400 mg c/12 h	Oral

Las manifestaciones de toxicidad más frecuentes de los antibióticos comúnmente utilizados, se resumen en la tabla 7.

 TABLA 7. Complicaciones producidas por el uso de diferentes antibióticos

Antibióticos		Toxicidad
I.	Penicilinas	Alergia-rash maculopapular, urticaria vesicular, dermatitis por contacto, eritema multiforme, síndrome Henoch-Schonlein, síndrome Stevens-Johnson, vasculitis.
		Náuseas
		Vómitos
		Diarreas
	Penicilina antiestafilococos	Nefrotoxicidad
		Nefritis intersticial
		Fiebre, <i>rash</i> , hematuria y eosinofilia
	Penicilina antipseudomonas	Diátesis plaquetaria
II.	Cefalosporinas	Hipersensibilidad

		Nefrotoxicidad
III.	Betalactámicos monobactámicos	Flebitis o molestias en el sitio de la infección
		Alergia-erupción leve, náuseas, vómitos y diarreas
		Incremento transitorio de los niveles de transaminasa y fosfatasa alcalina
	Betalactámicos carbapenems	Convulsiones
		Náuseas
		Vómitos
		Diarreas
		Alergia-erupciones
IV.	Macrólidos	Flebitis
		Hepatitis colestásica (si se usa el estolato de eritromicina)
		Fiebre medicamentosa
		Exantemas
V.	Tetraciclinas	Hipersensibilidad
		Fotosensibilidad
		Hepatotoxicidad
		Diabetes insípida renal (si se usa democlociclina)
		Náuseas, vómitos
		Papiledema en el adulto
VI.	Cloranfenicol	Depresión de la médula ósea
VII.	Aminoglucósidos	Ototoxicidad
		Nefrotoxicidad
		Bloqueo neuromuscular
		Alergia (rash)
VIII.	Sulfonamidas	Hipersensibilidad
		Necrólisis tóxica epidémica
		Síndrome Steven-Johnson

		Exacerba el lupus eritematoso sistémico
IX.	Lincosamidas	Enterocolitis seudomembranosa (por Clostridium difficile)
		Anafilaxia
		Leucopenia
X.	Antibióticos péptidos polimixinas	Parestesias
		Bloqueo neuromuscular
		Convulsiones
	Antibióticos péptidos glicopéptidos	Hipersensibilidad
		Nefrotoxicidad
		Hepatotoxicidad
		Ototoxicidad
		Hipotensión
XI.	Metronidazole	Hepatotoxicidad
		Gusto metálico en la boca
		Anorexia
		Vómitos
		Polineuritis
		Crecimiento excesivo de candidas
XII.	Quinolonas	Náuseas
		Vómitos
		Convulsiones
		Rash
		Insomnio
		Eleva enzimas hepáticas
		Leucopenia y Neutropenia
		Anemia
		Toxicidad del SNC

Se señala que durante el tratamiento antimicrobiano pueden presentarse sangramientos, los cuales se producen por diferentes mecanismos, tales como: interferencia con la vitamina K, trastornos de la función plaquetaria e hipoprotrombinemia. <sup>19</sup> Los glicopéptidos, específicamente la tecloplamina puede producir un cuadro de trombocitopenia importante que desaparece cuando se suspende el tratamiento. <sup>37</sup>

Algunos antibióticos orales (cloranfenicol, tetraciclina, neomicín) deprimen la flora intestinal encargada de sintetizar la vitamina K, y pueden producirse sangramientos. El metronidazol y sus congéneres, cuando se administran conjuntamente con anticonceptivos orales, por un mecanismo de competencia desplazan en parte los derivados de cumarínicos fijados en la albúmina plasmática y pueden también provocar hemorragia. <sup>25</sup>

Un aspecto de suma importancia en el tratamiento, es el referido a los costos. Cualquier tratamiento con antibióticos de amplio espectro resulta extremadamente caro, pues a los mismos se le añaden además, los gastos de hospitalización; lo que obliga la aplicación de un ajuste racional, sin perjudicar la calidad de la atención médica.

Las ventajas y desventajas de las combinaciones de antibióticos y el uso profiláctico de la antibioticoterapia son aspectos polémicos. En el caso de las combinaciones, éstas tienen indicaciones precisas como son la bacteriemia polimicrobiana, pacientes críticos donde no se conoce el germen productor de la sepsis, infecciones nosocomiales graves y cuando es necesario reducir toxicidad y resistencia.<sup>25</sup>

Para la antibioticoterapia profiláctica deben preferirse antibióticos de bajo costo y toxicidad bien respaldados por una política antimicrobiana racional.

## ALGUNAS RECOMENDACIONES PARA EL USO DE LOS ANTIBIÓTICOS

- 1. Siempre que sea posible utilizar un solo antibiótico.
- 2. No usar antibióticos de la misma familia.
- 3. En casos de sepsis graves usar bactericidas.
- 4. Trabajar en estrecha y activa colaboración con el laboratorio de Microbiología.
- 5. No utilizar antibióticos sin conocer su toxicidad.
- 6. No utilizar antibióticos de alta toxicidad en pacientes ambulatorios.
- Si en el cultivo, el germen es sensible a una droga específica que hemos utilizado ya y la respuesta clínica es satisfactoria, puede valorarse con el mismo régimen de tratamiento.
- 8. El último antibiótico que aparece en el mercado no es necesariamente el mejor.

#### **SUMMARY**

Authors made a review of antimicrobial therapeutics. Different action mechanisms, and more used classifications of these drugs are detailed. In addition, antibiotic resistance mechanisms are analysed. Toxicity manifestations, more frequent of widely used antibiotics, are summarized.

Subject headings: ANTIBIOTICS/therapeutics use; ANTI-INFECTIVE AGENT/therapeutic use; ANTIBIOTICS/history; ANTI-INFECTIVE

AGENTS/history; MICROBIAN RESISTANCE TO DRUGS/physiology; ANTIBIOTICS/classification.

## REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- 1. Sande M, Mandell GL. Quimioterapia de las enfermedades: agentes antimicrobianos. En: Goodman Gilman A, Goodman LS. Las bases farmacológicas de la terapéutica. La Habana:Editorial Científico-Técnica,1982:t.2:1062-1165.
- 2. Quimioterapia antimicrobiana. En: Jawetz E. Manual de microbiología médica. 9ed. México, DF: Editorial El Manual Moderno, SA de CU, 1989:110-53.
- 3. Ronald RA. Clinical trials of antimicrobial agents following licensure. J Infect Dis 1989;159:3-16.
- 4. Petersdor RG. Infectious disease 1947-1987; a retrospective. Posgrad Med 1987;82:115-31.
- 5. Wyatt TD, Passmore CM, Morrow NC, Reilly RM. Antibiotic prescribing: the need for a policy in general practice. Br Med j 1990; 300:441-4.
- 6. Calderwood S, Moellering D Jr. Principios de tratamiento anti-infeccioso. En: Stein LH. Medicina interna. 2 ed. La Habana: Editorial Científico-Técnica,1988:1469-86.
- 7. Coloraciones bacterianas. En: Bowman WC, Raud M. Farmacología: bases químicas y patológicas. 2 ed. La Habana:Editorial Científico-Técnica,1987;13:6-16.
- 8. Young L.S. Tratamiento antimicrobiano. En: Wyngaarden J, Lloyd HS, Bennett J, eds. Cecil: tratado de Medicina Interna. 19 ed. México, DF: Nueva Editorial Interamericana, 1994;1859-72.
- 9. Neu H. Conceptos generales sobre quimioterapia de enfermedades infecciosas. Clin Med North Am 1987;71:1115.
- 10. Wright A, Wilkoushe J. The penicillins. Mayo Clin Proc 1987;62:806-19.
- 11. Thompson BI. Cephalosporin. Carbapenem and Momobactam antibiotics. Mayo Clin Proc 1987;62:821-32.
- 12. Broek P van der. Antimicrobial drugs, microorganism and phagocytes. Rev Infect Dis 1989;2:213-8.
- 13. Greenwood D. Antibiotic: modes of action. En: Lambert H, O?grady P. Antibiotic and chemotherapy. 6 ed. Churchill Livingstone, Londres. 1992:291-302.
- 14. Hoeprich P. Antimicrobianos y antihelmintos para el tratamiento sistémico. En: Tratado de enfermedades infecciosas. 2 ed. La Habana: Editorial Científico-Técnica,1985;t1:154-90.
- 15. Wilkouse CJ, Hermans PF. General principles of antimicrobial therapy. Mayor CLin Proc 1987:62:789-95.
- 16. Allan J, Davis JN. Combinaciones de antibiòticos. Clin Med North Am 1987;71:1145.
- 17. Reubeu AG, Mieshen O. Polymicrobial bacteremia: clinical and microbiologic patterns. Rev Infect DIs 1989;11:161.
- 18. Neu H. general therapeutic in infectious disease. En: Gorbach SL, Bartlett JG, Blacklou NR, eds, Infectious diseases. Philadelphia: WB Saunders, 1992:123-60.

- 19. Cohen J. Antimicrobial therapy in the inmunocompromised host. En: Lambert H, O?grady P. Antibiotic and chemotherapy. 6 ed. Londres. Churchill Livingtone, 1992:321-35.
- 20. Carter BL. Properties of beta lactamase inhibitions. Infect Dis New 1989;2:8.
- 21. Farran EW. Bacterial resistance. En: Lambert H, O?grady P. Antibiotic and chemotherapy. 6 ed. Londres Churchill Livingstone, 1992:303-12.
- 22. Mayer KH, Opalg M, Medeiros HA. Mechanisms of antibiotic resistence. En: Mandell GL, Douglas JR, Bennetteje, eds. 3 ed. Londres, Churchill Livingstone, 1992:206-18.
- 23. Medeiros A. recent increases in resistance: mechanisms and organism. CLin Infect Dis 1977;24(Suppl 1):519-45.
- 24. Norby SR. Treatment failures with broad-séctrum antibiotics. Scand J Infect Dis 1991;78:64-70.
- 25. Cordiés Jackson L, Vázquez Vigoa A. Principios generales de la terapéutica antimicrobiana. Revisión bibliográfica. Rev Acta Médica 1990;4(2):165-92.
- 26. Cisneros Benavides E, Gómez Enchelmaun M. Trasferencia y resistencia al suero en cepas gramnegativas multiresistentes a las drogas antimicrobianas. Rev Latinoa Microbiol 1987;29:27.
- 27. Silva J Jr. Community-adquired pneumonia it is time for the penicillin bullet to be replaced?. West J Med 1996;164:79-80.
- 28. Neu DC. Contribution of betalactamases to bacterial resistance and mechanism to inhibit betalactamases. Am J Med 1985;79(Suppl 5 B) 2:16.
- 29. Chandrasekar P, Alangaden G. Newer betalactamic antibiotic. Curr Opin Infect Dis 1996;9:391-7.
- 30. Stynadka NCJ, Jensen SF, John K. Structural and kinetic characteriza-tion of a b-lactamase inhibitor protein. Nature 1994;368:657-60.
- 31. Lode H, Garan J, Grassi C, Hone J, Treatment of community-acquired pneumonia: a randomized comparison of sparfloxacin, amoxycillin-clavulanic acid and erythromycin. Eur Resp J 1995;8:1999-2007.
- 32. Hulloway WJ, Palmer D. Clinical applications of a new parenteral antibiotic in the treatment of severe bacterial infection. Am J Med 1996;100(Suppl 6A)525-95
- 33. Sharafi R, Geckler R, Childs S. Treatment of urinary tract infections: selecting an appropriate broad-spectrum antibiotic for nosocomial infection. Am J Med 1996;100(Suppl 6 A):76-S82S.
- 34. Saenz Lloneus Y, Castaño F, García R. Prospective randomizer comparison of cefiline and cefotaxime for treatment of bacterial meningitis in infants and children. Antimicrob Chemother 1995;29:937-40.
- 35. Cordiés Jackson S. Antibióticos y pacientes críticos. Rev Cubana Cir 1989;2:389.
- 36. Meropenemus Study Group of Leuven, London and Nimegen. Equivalent efficacies of meropenem and ceftazidime as empirical monotherapy of febrile nuetropenic patients. J Antimicrob Chemother 1995;36:185-200.
- 37. Outman WR, Nighitngale CH, Sweeney KR, Quíntiliami R. Tuchoplamm pharmaco kinetics in health volunteers after administration of intravenous loading and maintenan doses. Antimicrob Agents Chemother 1990;34:901-3.

Recibido: 17 de diciembre de 1997. Aprobado: 8 de enero de 1998.

Dra. Lilliam Cordiés Jackson. Hospital Clinicoquirúrgico "Hermanos Ameijeiras". San Lázaro No. 701 entre Belascoaín y Marqués González, municipio Centro Habana, Ciudad de La Habana, Cuba.

**Indice Anterior Siguiente** 

 <sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Especialista de II Grado en Medicina Interna. Profesor Auxiliar.
 <sup>2</sup> Especialista de I Grado en Medicina Interna.
 <sup>3</sup> Especialista de I Grado en Neurofisiología.