



## 1243 - EFECTOS EN EL USO DE PERFUSIÓN EXTENDIDA DE BETALACTÁMICOS: UNA REVISIÓN SISTEMÁTICA

**María Concepción Ortuño Cerezo, Víctor Madrid Romero, Nuria Rodrigo Castroviejo, Joaquín Fernández López-Cuervo, Marina Pareja Martínez, María Dolores Orozco Vinent y Claudia García Loscos**

Hospital Universitario de Torrevieja, Torrevieja, España.

### Resumen

**Objetivos:** Evaluar la frecuencia y gravedad de efectos adversos en pacientes tratados con betalactámicos en perfusión extendida frente a pautas convencionales de infusión corta.

**Métodos:** Revisión sistemática de artículos tras una búsqueda en Embase, Cochrane, Medline y ClinicalTrials.gov. Se seleccionaron estudios en pacientes mayores de 18 años que comparasen pautas de perfusión extendida y continua (3-6 horas y 24 horas de infusión, independientemente de la dosis) frente a pautas convencionales (infusión en 20-30 minutos, independientemente de la dosis) e informasen de efectos adversos. Se empleó las herramientas RoB-2 y Robins-I-Tool para la evaluación de sesgos y la escala GRADE para determinar la calidad de la evidencia. Se optó por realizar una síntesis narrativa para resaltar las limitaciones de la evidencia existente.

**Resultados:** De los 1.503 resultados, se realizó una revisión manual de título y resumen, seleccionando un total de 15 estudios (fig. 1). Se aplicaron las herramientas descritas con presencia de importantes sesgos (figs. 2 y 3) y con una calidad de evidencia de moderada a muy baja. Ocho estudios eran ensayos clínicos, todos ellos aleatorizados, pero solo uno doble ciego. Seis eran ciego simple y uno no cegado. Siete eran estudios observacionales, todos ellos retrospectivos. La edad media se situaba entre los 44-69 años con ligero predominio de varones. El tamaño muestral fue muy variable con importante heterogeneidad de efectos adversos reportados, del 0 al 64%. En ningún caso se alcanzó la significación estadística (tabla 1). Solo cuatro estaban diseñados específicamente para evaluar efectos adversos. El resto no definía previamente los efectos adversos y en 7 no estaba indicado en el protocolo que se fuera a realizar la recogida. Las dosis de antibiótico estaban determinadas por protocolo de estudio o por el médico tratante, con una IMPORTANTE variabilidad en las mismas. Se admitía añadir otros antibióticos concomitantes (Tabla 1). El total de efectos adversos reportados se detalla en la tabla 2.

Estudio; país; servicio	Tamaño de la muestra; n (Grupo estudio- Grupo control)	Edad media grupo estudio; años (DE)	Edad media grupo control; años (DE)	Sexo grupo estudio; varones; n (%)	Sexo grupo control; varones; n (%)	Efectos adversos definidos previamente	Antibiótico	Lugar o tipo de infección	Infusión extendida: tiempo de perfusión; dosis/frecuencia	Infusión estándar: tiempo de perfusión; dosis/frecuencia	Antibióticos adicionales	Efectos adversos grupo estudio; n (%)	Efectos adversos grupo control; n (%)	Valor-p	
H. Bao (2016)	Ensayo clínico aleatorizado; China; UCI	50 (25-25)	69,75 (5,97)	67,04 (7,79)	14 (56)	15 (60)	No	Piperacilina-Tazobactam	Neumonía nosocomial	3h; 4/0,5 g/6 h	30 min; 4/0,5 g/6 h	Aminoglucósidos; vancomicina; quinolonas; metronidazol	11 (44)	16 (64)	0,637

I. Chytra (2012)	Ensayo clínico aleatorizado; República Checa; UCI	240 (120-120)	44,9 (17,8)	47,2 (16,3)	78 (65)	83 (69,2)	Sí	Meropenem	Respiratoria; abdominal; piel y partes blandas; sistema nervioso central; vías urinarias; sepsis; bacteriemia	24 h; 4 g/24 h	30 min; 2 g/8 h	Oxacilina; ampicilina; piperacilina-tazobactam; quinolonas; aminoglucósidos	10 (8,33)	12 (10)	0,420
R. Ram (2018)	Ensayo clínico aleatorizado; Israel; hospitalización	123 (60-63)	60,4 (50,9-67,5)	60,1 (45,8-66,3)	37 (61,7)	45 (66,6)	Sí	Piperacilina-Tazobactam	Neutropenia febril de alto riesgo	4 h; 4/0,5 g/8 h (piperacilina) o 2 g/8 h (ceftazidima)	30 min; 4/0,5 g/8 h (piperacilina) o 2 g/8 h (ceftazidima)	Amikacina; vancomicina; quinolonas	6 (10,3) FRA/2 (3,4) C.Diff.	2 (6,3) FRA/0 (0) C.Diff.	1,0/0,5
S. Hagel (2022)	Ensayo clínico aleatorizado; Alemania; UCI	249 (125-124)	67,2 (13,9)	65,3 (13,5)	80 (63,5)	92 (72,4)	No	Piperacilina-Tazobactam	Neumonía; intraabdominal; piel y partes blandas; ósea; herida quirúrgica	24 h; 13,5 g/24 h (según niveles)	24 h; 13,5 g/24 h	Quinolonas; vancomicina; macrólidos; linezolid	20 (15,7)	33 (21,3)	0,24
W. K. Lau (2006)	Ensayo clínico abierto; Estados Unidos; hospitalización	258 (128-130)	50,4 (16,58)	49,3 (17,77)	81 (63,3)	75 (57,7)	No	Piperacilina-Tazobactam	Infección intraabdominal complicada	24 h; 12/1,5 g/24 h	30 min; 3/0,375 g/6 h	NR	21 (16,9)	24 (13,6)	0,583
J. Cotrina-Luque (2015)	Ensayo clínico aleatorizado; España; hospitalización	78 (40-38)	64,3 (14,25)	63,8 (17,25)	26 (65)	20 (52,6)	No	Piperacilina-Tazobactam	Neumonía, sepsis	24 h; 8/1 g/24 h	30 min; 4/0,5 g/8 h	NO	0 (0)	0 (0)	NR
T. Lertwattanachai (2020)	Ensayo clínico aleatorizado; Tailandia; UCI	76 (38-38)	69 (19)	67 (14,6)	19 (50)	21 (55,3)	No	Meropenem	Sepsis; shock séptico	3 h; 2 g/8 h	30 min; 1 g/8 h	Polimixinas; aminoglucósidos; quinolonas; glucopéptidos	8 (21,1)	12 (31,6)	0,435
Y. Carmeli (2016)	Ensayo clínico aleatorizado; Israel; hospitalización	333 (165-168)	64,3 (14,6)	61,3 (15,3)	80 (56)	74 (54)	No	Ceftazidima-Avibactam	Urinaria; intraabdominal	2 h; 2/0,5 g/8 h	Mejor opción disponible	Meropenem; imipenem; doripenem; colistina; tigeciclina; metronidazol	43 (28)	54 (35)	NR
H. Huang (2014)	Cohortes retrospectivo; China; hospitalización	68 (34-34)	47,2 (12,1)	48,4 (13,5)	20 (58,82)	14 (41,17)	No	Cefepime	Infección neuroquirúrgica	24 h; 4 g/24 h	30 min; 2 g/12 h	NO	0 (0)	0 (0)	NR
E.M. Winstead (2016)	Cohortes retrospectivo; Estados Unidos; hospitalización	181 (86-95)	65,1 (16,4)	68,2 (15,4)	37 (43)	45 (47,4)	No	Piperacilina-Tazobactam	Urinaria; intraabdominal; piel y partes blandas; respiratoria	3 h; 3,375 g/6 h	NR	NR	22 (25,6)	27 (28,4)	0,668
H. McCormick (2015)	Cases y controles; Estados Unidos; hospitalización	200 (100-100)	62,28 (NR)	65,86 (NR)	50 (50)	45 (45)	Sí	Piperacilina-Tazobactam	Neumonía; tracto urinario; intraabdominal; ósea	4 h; 3,375 g/8 h	30 min; 4,5 g/6 h	NR	9 (9)	11 (11)	0,637
S. E. Cotner (2017)	Cohortes retrospectivo; Estados Unidos; Hospitalización/UCI	2390 (690-1700)	53,47 (17,1)	53,48 (16,9)	427 (61,9)	1028 (60,5)	Sí	Piperacilina-Tazobactam; Meropenem; Cefepime	NR	NR	NR	Vancomicina; aminoglucósidos	149 (21,6)	316 (18,6)	0,1
K. Blair (2020)	Cohortes retrospectivo; Estados Unidos; Hospitalización/UCI	120	65,4 (16,5)	NR	63 (52,5)	NR	Sí	Piperacilina-Tazobactam	Neumonía; sepsis; piel y partes blandas; herida quirúrgica, ósea	24 h; 4/0,5 g/24 h	4 h; 4/0,5 g/8 h	Vancomicina	38 (31,7)		NR
M. Mousavi (2016)	Cohortes retrospectivo; Estados Unidos; hospitalización/UCI	280 (140-140)	66 (NR)	68 (NR)	84 (60)	71 (51)	Sí	Piperacilina-Tazobactam	Respiratoria; piel y partes blandas; intraabdominal; ósea; bacteriemia, tracto urinario	4 h; 4/0,5 g/8 h	30 min; 4/0,5 g/6 h	Vancomicina	25 (17,9)	21 (17,1)	0,99
S. Karino (2016)	Cohortes retrospectivo y casos y controles amiodato; Estados Unidos; UCI	320 (160-160)	55,8 (16,5)	53,8 (17,4)	83 (52)	87 (54)	Sí	Piperacilina-Tazobactam	Respiratoria; piel y partes blandas; endocarditis; intraabdominal; ósea; bacteriemia, tracto urinario; asociada a catéter	3 h; 4,5 g/6 h	30 min; 3,375 g/6 h	Vancomicina; aminoglucósidos; colistina	52 (32,5)	53 (33,1)	1,0

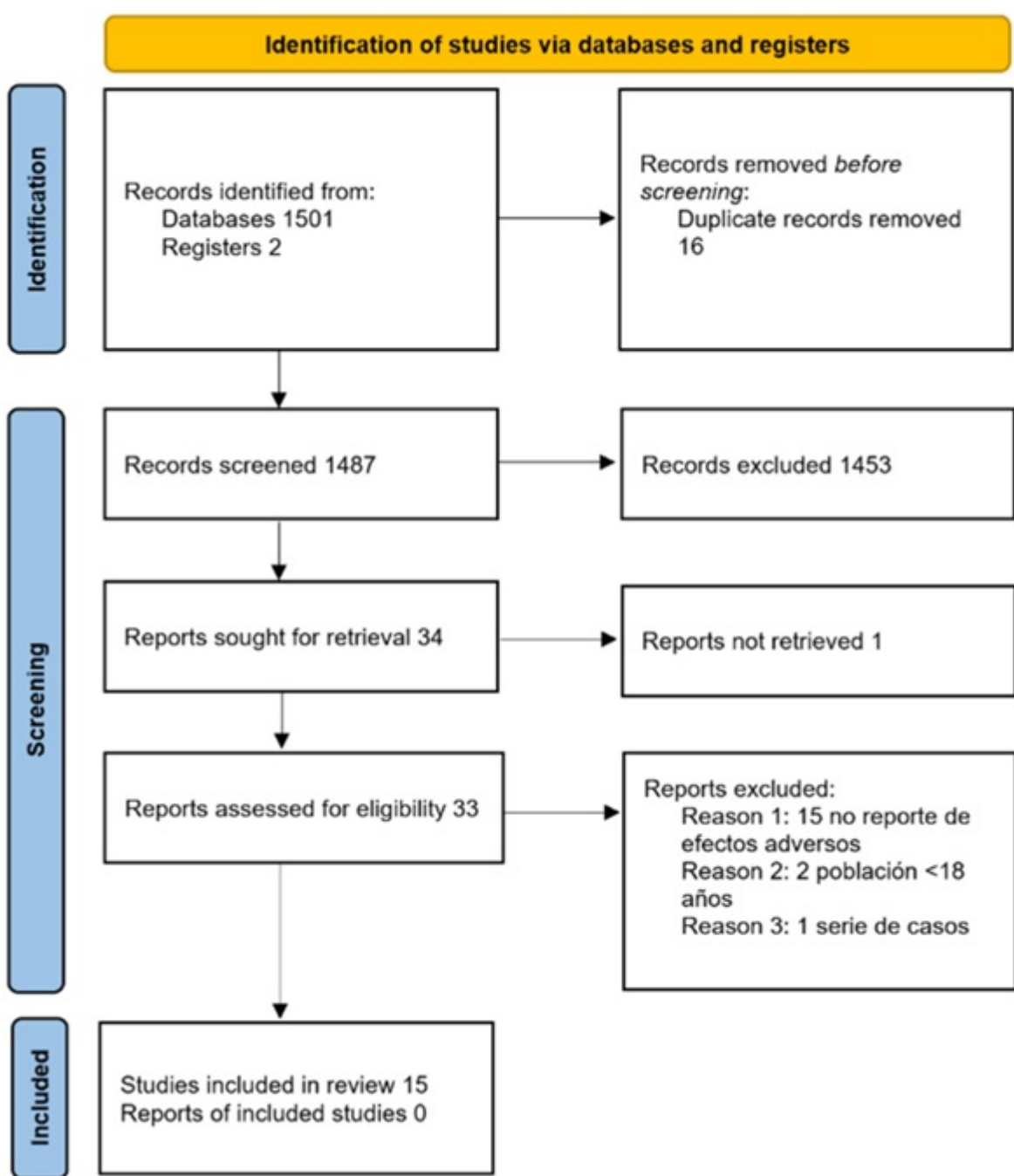
### Infusión continua      Bolos      No especificado

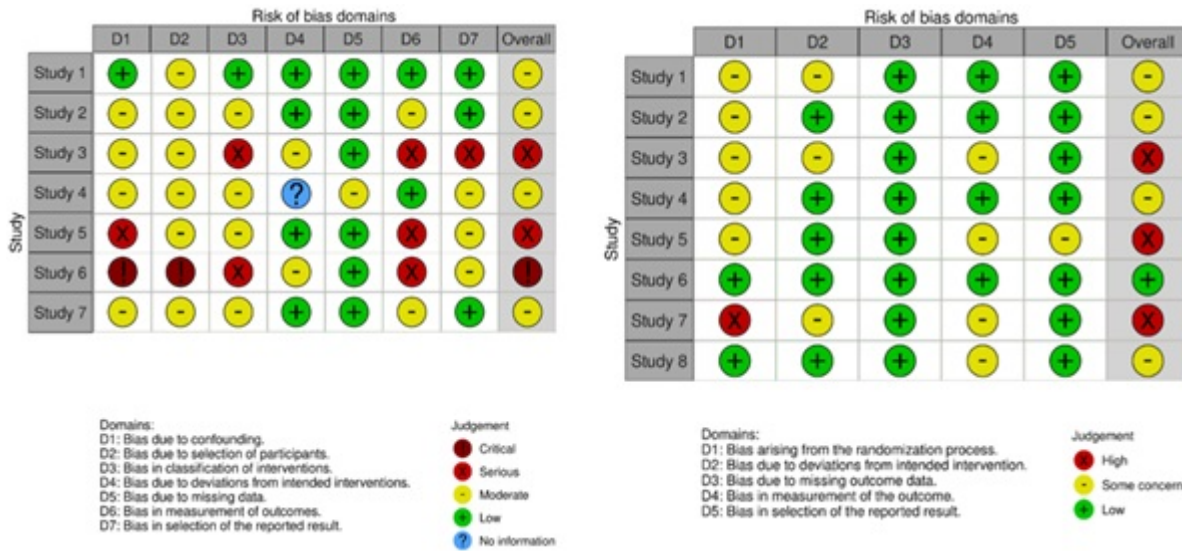
Diarrea	28	39
Nausea	8	10
Dolor abdominal	3	5
Rash	4	1
Vómitos	8	6
Convulsiones	1	1
Cefalea, confusión, alteración de nivel de conciencia	13	17
Flebitis	3	3
FRA	214	354
<i>C. difficile</i>	0	2
Hipopotasemia	2	6
Hipernatremia	12	13
Aumento GGT	4	6
Aumento AST	4	3
Aumento ALT	3	3
Trombocitosis	1	3
No reportados	91	89
		161

Nº total de pacientes

1.189

1.006





**Conclusiones:** No se ha evidenciado que exista un aumento de efectos adversos entre los pacientes tratados con perfusión extendida de betalactámicos frente a los que reciben terapia en bolos. Sin embargo, existen errores de manera sistemática en la recopilación de datos sobre efectos adversos, bien sea porque no se protocoliza previamente, bien porque se deja a criterio del médico tratante y al recopilador de datos, lo que somete a los estudios a un importante riesgo de sesgos. Llama la atención la prevalencia de fracaso renal agudo sobre el resto de eventos. Esto puede deberse a un diseño específico para la detección del mismo con criterios claros según las escalas AKIN y RIFLE. Se identificó una ausencia de reporte de efectos adversos de forma generalizada, así como las dificultades para aislar efectos específicos en pacientes complejos con múltiples alteraciones debido a su enfermedad de base y medicación concomitante. Es necesario mejorar los protocolos de los estudios para identificar adecuadamente los efectos adversos y realizar ensayos específicos basados en los hallazgos.

## Bibliografía

1. GBD 2015 Mortality and Causes of Death Collaborators. Global, regional, and national life expectancy, all-cause mortality, and cause-specific mortality for 249 causes of death, 1980–2015: a systematic analysis for the Global Burden of Disease Study 2015. Lancet 2016;388:1459-544.
2. Abdul-Aziz MH, Lipman J, Mouton JW, et al. Applying Pharmacokinetic/Pharmacodynamic Principles in Critically Ill Patients: Optimizing Efficacy and Reducing Resistance Development. Semin Respir Crit Care Med. 2015;36(1):96-109.
3. MacVane SH, Kuti JL, Nicolau DP. Prolonging B-lactam infusion: a review of the rationale and evidence, and guidance for implementation. Int J Antimicrob Agents. 2014;43:105-13.
4. Roberts JA, Abdul-Aziz MH, Lipman J, et al. Continuous beta-lactam infusion in critically ill patients: the clinical evidence. Ann Intensive Care. 2012;2(1):37.
5. Tamia PD, Putcha N, Suh YD, et al. Does prolonged beta-lactam infusions improve clinical outcomes compared to intermittent infusions? A meta-analysis and systematic review of randomized, controlled trials. BMC Infect Dis. 2011;11:181.
6. Kasiakou SK, Sermaides GJ, Michalopoulos A, et al. Continuous versus intermittent intravenous administration of antibiotics: a meta-analysis of randomised controlled trials. Lancet Infectious Diseases. 2005;5(9):581-9.
7. Vardakas KZ, Voulgaris GL, Maliaras A, et al. Prolonged intravenous infusion of antipseudomonal  $\beta$ -lactams for patients with sepsis: a systematic review and meta-analysis of randomized trials. Lancet Infect Dis. 2017;17(2):108-20.
8. Roberts JA, Abdul-Aziz MH, Davis JS, et al. Continuous versus Intermittent  $\beta$ -Lactam

- Infusion in Severe Sepsis. A Meta-analysis of Individual Patient Data from Randomized Trials. Am J Respir Crit Care Med. 2016;194(6):681-91.
9. Falagas ME, Tansarli GS, Ikawa K, *et al*. Clinical Outcomes With Extended or Continuous Versus Short-term Intravenous Infusion of Carbapenems and Piperacillin/Tazobactam: A Systematic Review and Meta-analysis. Clin Infect Dis. 2013;56(2):272-82.
  10. Yang H, Zhang C, Zhou Q, *et al*. Clinical Outcomes with Alternative Dosing Strategies for Piperacillin/Tazobactam: A Systematic Review and Meta-Analysis. Chemotherapy. 2019;64(1):1-10.
  11. Roberts JA, Kruger P, Paterson DL *et al*. Antibiotic resistance—what's dosing got to do with it? Crit Care Med. 2008;36(8):2433-40.
  12. Murray CJL, Ikuta KS, Sharara F, *et al*. Global burden of bacterial antimicrobial resistance in 2019: a systematic analysis. Lancet. 2022;399(10325):629-55.
  13. WHO. Antimicrobial resistance. 2021.  
<https://www.who.int/news-room/fact-Sheets/detail/antimicrobial-resistance> (acceso 28 abril, 2023).
  14. WHO. Global action plan on antimicrobial resistance. Geneva: World Health Organization, 2015.
  15. Higgins JPT, Thomas J, Chandler J, *et al*. (eds). Cochrane Handbook for Systematic Reviews of Interventions version 6.3 (updated February 2022). Cochrane, 2022.
  16. Sterne JAC, Hernán MA, Reeves BC, *et al*. ROBINS-I: a tool for assessing risk of bias in non-randomized studies of interventions. BMJ. 2016;355:i4919.
  17. Sterne JAC, Savoví J, Page MJ, *et al*. RoB 2: a revised tool for assessing risk of bias in randomised trials. BMJ. 2019;366:l4898.
  18. Guyatt GH, Oxman AD, Kunz R, *et al*. What is quality of evidence and why is it important to clinicians? BMJ. 2008;336:995.
  19. Page MJ, McKenzie JE, Bossuyt PM, *et al*. The PRISMA 2020 statement: an updated guideline for reporting systematic reviews. BMJ. 2021;372:n71.
  20. McGuinness LA, Higgins JPT. Risk-of-bias VISualization (robvis): An R package and Shiny web app for visualizing risk-of-bias assessments. Res Syn Meth. 2020;1:7.
  21. Bao HL, Lv Y, Wang D., *et al*. Clinical outcomes of extended versus intermittent administration of piperacillin/tazobactam for the treatment of hospital-acquired pneumonia: a randomized controlled trial. European Journal of Clinical Microbiology & Infectious Diseases. 36(3):459-66.
  22. Chytra I, Stepan M, Benes J, *et al*. Clinical and microbiological efficacy of continuous versus intermittent application of meropenem in critically ill patients: a randomized open-label controlled trial. Crit Care. 2012;16(3):R113.
  23. Huwyler T, Lenggenhager L, Abbas M, *et al*. Cefepime plasma concentrations and clinical toxicity: a retrospective cohort study. Clin Microbiol Infect. 2017;23(7):454-9.
  24. Ram R, Halavy Y, Amit O, *et al*. Extended vs bolus infusion of broad-spectrum  $\beta$ -lactams for febrile neutropenia: An unblinded, randomized trial. Clin Infect Dis. 2018.
  25. Hagel S, Bach F, Brenner T, *et al*. Effect of therapeutic drug monitoring-based dose optimization of piperacillin/tazobactam on sepsis-related organ dysfunction in patients with sepsis: a randomized controlled trial. Intensive Care Med. 2022;48(3):311-21.
  26. Lau WK, Mercer D, Itani KM, *et al*. Randomized, open-label, comparative study of piperacillin-tazobactam administered by continuous infusion versus intermittent infusion for treatment of hospitalized patients with complicated intra-abdominal infection. Antimicrob Agents Chemother. 2006;50(11):3556-61.
  27. Cotrina-Luque J, Gil-Navarro MV, Acosta-Garcia H, *et al*. Continuous versus intermittent piperacillin/tazobactam infusion in infection due to or suspected pseudomonas aeruginosa. International Journal of Clinical Pharmacy. 2016;38(1):70-9.
  28. Lertwattanachai T, Montakantikul P, Tangsujaritvijit V, *et al*. Clinical outcomes of empirical high-dose meropenem in critically ill patients with sepsis and septic shock: a randomized

- controlled trial. *J Intensive Care*. 2020;8(1):26.
29. Carmeli Y, Armstrong J, Laud PJ, et al. Ceftazidime-avibactam or best available therapy in patients with ceftazidime-resistant Enterobacteriaceae and *Pseudomonas aeruginosa* complicated urinary tract infections or complicated intra-abdominal infections (REPRISE): a randomised, pathogen-directed, phase 3 study. *Lancet Infect Dis*. 2016;16(6):661-73.
30. Huang H, Huang S, Zhu P, et al. Continuous versus intermittent infusion of cefepime in neurosurgical patients with post-operative intracranial infections. *Int J Antimicrob Agents*. 2014;43(1):68-72.
- 31 Winstead EM, Ratliff PD, Hickson RP, et al. Evaluation of an alternative extended-infusion piperacillin-tazobactam dosing strategy for the treatment of gram-negative infections. *Int J Clin Pharm [Internet]*. 2016;38(5):1087-93.
32. McCormick H, Tomaka N, Baggett S, et al. Comparison of acute renal injury associated with intermittent and extended infusion piperacillin/tazobactam. *Am J Health Syst Pharm [Internet]*. 2015;72(11 Suppl 1):S25-30.
33. Cotner SE, Rutter WC, Burgess DR, et al. 2017. Influence of  $\beta$ -lactam infusion strategy on acute kidney injury. *Antimicrob Agents Chemother*. 61:e00871-17.
34. Blair K, Covington EW. Incidence and risk factors of acute kidney injury in patients receiving concomitant vancomycin and continuous-infusion piperacillin/tazobactam: A retrospective cohort study. *Ann Pharmacother*. 2020;54(11):1096-101.
35. Egerer G, Goldschmidt H, Salwender H, et al. Efficacy of continuous infusion of ceftazidime for patients with neutropenic fever after high-dose chemotherapy and peripheral blood stem cell transplantation. *Int J Antimicrob Agents [Internet]*. 2000;15(2):119-23.
36. Mousavi M, Zapolskaya T, Scipione MR, et al. Comparison of rates of nephrotoxicity associated with vancomycin in combination with piperacillin-tazobactam administered as an extended versus standard infusion. *Pharmacotherapy*. 2017;37(3):379-85.
37. Karino S, Kaye KS, Navalkele B, et al. Epidemiology of acute kidney injury among patients receiving concomitant vancomycin and piperacillin-tazobactam: opportunities for antimicrobial stewardship. *Antimicrob Agents Chemother*. 2016;60:3743-50.
38. Paul M, Yahav D, Fraser A, et al. Empirical antibiotic monotherapy for febrile neutropenia: systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. *J Antimicrob Chemother*. 2006;57(2):176-89.
39. Lamothe F, Buclin T, Pascual A, et al. High cefepime plasma concentrations and neurological toxicity in febrile neutropenic patients with mild impairment of renal function. *Antimicrob Agents Chemother*. 2010;54(10):4360-7.
40. Linden P. Safety profile of meropenem: An updated review of over 6000 patients treated with meropenem. *Drug Saf*. 2007;30(8):657-68.
41. Meaney CJ, Hynicka LM, Tsoukleris MG. Vancomycin-associated nephrotoxicity in adult medicine patients: incidence, outcomes, and risk factors. *Pharmacotherapy*. 2014;34:653-61.
42. Gomes DM, Smotherman C, Birch A, et al. Comparison of acute kidney injury during treatment with vancomycin in combination with piperacillin-tazobactam or cefepime. *Pharmacotherapy*. 2014;34:662-9.