

Ajuste de fármacos y nutrición en terapias de reemplazo renal continuo

Jorge Echeverri¹ y Alejandra Molano²

¹Servicio de Nefrología Hospital Militar Central, Facultad de Medicina de la Universidad Militar Nueva Granada; ²Servicio de Nefrología Fundación Cardio Infantil, Facultad de Medicina de la Universidad del Rosario, Bogotá. Colombia

Resumen

Del 6 al 23% de los pacientes con lesión renal aguda (LRA) en unidades de cuidados intensivos (UCI) requieren apoyo renal, siendo la terapia continua una modalidad de alta frecuencia de uso en el paciente críticamente enfermo. Si bien el objetivo general de las terapias de reemplazo renal continuo (TRRC) es restablecer el equilibrio hídrico y ácido-base, junto con la eliminación de toxinas urémicas e inflamatorias relacionadas con la pérdida de depuración renal y la disfunción multiorgánica; reconocemos como efecto colateral la depuración (K) no deseado de moléculas y sustancias deseadas en la recuperación del paciente crítico, como pueden ser antimicrobianos y nutrientes. La sepsis es la causa más frecuente de LRA en la UCI y en este contexto la terapia antimicrobiana adecuadamente seleccionada y a la dosis correcta es la médica terapéutica más importante. De la misma manera, es indispensable garantizar el adecuado apoyo nutricional en este grupo poblacional. Proponemos en esta revisión una aproximación teórica y práctica para seleccionar el tratamiento farmacológico de antimicrobianos y el apoyo nutricional en el paciente en TRRC.

PALABRAS CLAVE: Dosis. Terapéutica. Extracorpórea. Eliminación. Nutrición. Hemofiltración.

Abstract

Six to 23% of patients with acute kidney injury (AKI) in intensive care units (ICU) require renal support. Continuous renal replacement therapies (CRRT) have become the modality of choice in critical care. Although the aim of CRRT is to restore the water and acid-base balance, together with the removal of uremic and inflammatory toxins related to the loss of renal clearance and multi-organ dysfunction; we recognize as a side effect the unwanted clearance of molecules and substances desired for the recovery of the critically ill patient such as antimicrobials and nutrients. Sepsis is the most frequent cause of AKI in the ICU and, in this context, the appropriate selection of antimicrobial therapy, and at the correct dose, is one of the most important decisions; it is also essential to guarantee the adequate nutritional support in this population. We propose in this review a theoretical and practical approach to address the pharmacological management of antimicrobials and nutritional support in the patient in CRRT.

KEY WORDS: Dose. Therapeutical. Extracorporeal. Elimination. Nutrition. Hemofiltration.

Correspondencia:

Jorge Echeverri
E-mail: je.echeverri.s@gmail.com

Fecha de recepción: 16-11-2017
Fecha de aceptación: 08-03-2018
DOI: 10.24875/GMM.M18000065

Gac Med Mex. 2018;Supp 1:48-60
Disponible en PubMed
www.gacetamedicademexico.com

Introducción

El ajuste de medicamentos en el paciente con LRA constituye una prioridad para el clínico con el fin de garantizar lograr los objetivos terapéuticos propuestos, sin embargo, la información respecto al empleo individualizado de cada grupo farmacológico es limitada¹. Dada la alta prevalencia de la sepsis y la LRA vamos a centrar la revisión en el grupo farmacológico de antibióticos, donde puede estar la información más relevante.

La causa más frecuente de LRA en los pacientes en UCI es la sepsis, siendo más del 50% de los casos de LRA; hasta el 37% de los pacientes sépticos presenta LRA en algún momento de su evolución en la UCI^{2,3}. La inadecuada selección del antibiótico, el retraso en el inicio de su administración y las dosis inapropiadas que no cumplen con los objetivos farmacocinéticos y farmacodinámicos tienen un significativo impacto en los resultados de pacientes con sepsis y choque séptico, aumentando de manera notoria la mortalidad intrahospitalaria^{3,4}. Los cambios fisiopatológicos de los pacientes en UCI con LRA afectan la farmacocinética y farmacodinámica de los medicamentos, siendo usualmente difícil predecir sus efectos; específicamente en el caso de los antimicrobianos, no solo alteran su acción bactericida, sino que pueden facilitar la aparición de resistencia⁵.

Para comprender mejor la farmacología en los pacientes con LRA es pertinente recordar los conceptos generales de la acción antimicrobiana. El proceso de absorción, distribución, metabolismo y eliminación se denomina farmacocinética; y el estudio del mecanismo de acción en relación con la concentración del medicamento y su efecto en el organismo se llama farmacodinámica.

Generalidades de antimicrobianos

Antes de analizar cómo interpretar las variaciones farmacocinéticas de los antimicrobianos en los pacientes críticos con LRA en TRRC y su aplicación en el ajuste de la dosificación de los antibióticos, es importante entender los objetivos farmacodinámicos de los antimicrobianos. Se reconoce en la actualidad que el éxito terapéutico depende altamente de las concentraciones alcanzadas en el sitio de infección, sabiéndose que los efectos de los antibióticos están ligados a la exposición para su actividad bactericida, concretamente en relación con la concentración mínima inhibitoria (CIM). La mayoría de los antibióticos pueden ser clasificados en tres grupos farmacodinámicos: dependientes del tiempo (tiempo sobre la CIM), dependientes de la concentración (concentración máxima sobre la CIM) y

dependientes de la concentración y el tiempo (área bajo la curva [AUC] sobre la CIM)^{6,7} (Fig. 1 y Tabla 1).

Antimicrobianos dependientes de la concentración

Este grupo logra su eficacia bactericida al alcanzar una concentración pico máxima 8 a 10 veces la CIM, seguido por un valle bajo para minimizar los efectos adversos, lo cual determina el «efecto postantibiótico», que se refiere al tiempo que se requiere para que el microorganismo recupere el crecimiento normal después de la exposición al agente antimicrobiano; ambos mecanismos permiten tener un intervalo de dosificación amplio. Es usual el uso de dosis de carga (DC) para alcanzar una adecuada concentración, en especial en los pacientes críticos que experimentan incrementos de los volúmenes de distribución de algunos de estos medicamentos^{8,9}.

Antimicrobianos dependientes del tiempo

Este grupo requiere del mantenimiento de concentraciones óptimas sobre la CIM para tener el efecto bactericida y evitar la resistencia (>40% tiempo sobre la CIM para carbapenémicos o >70% del tiempo sobre la CIM para cefalosporinas). En este caso, por más que se aumente la concentración del antibiótico, el efecto bactericida no aumenta (efecto bactericida de orden cero). En general, el máximo efecto antimicrobiano se logra al alcanzar niveles 4 a 5 veces la CIM. Usualmente se ha preferido el método de administración continua para lograr garantizar mantener los niveles en el objetivo terapéutico en la mayor cantidad del tiempo^{10,11}.

Antimicrobianos dependientes del tiempo y la concentración

Este grupo alcanza su eficacia farmacológica dependiendo de la exposición total por encima de la CIM al antimicrobiano; se utiliza el AUC sobre la CIM como parámetro de cuantificación y la meta es fijada de forma individual por antimicrobiano¹².

$$\text{AUC/CIM} = \text{Concentración (C)} \times \text{Tiempo (T)/CIM}$$

Farmacocinética de antimicrobianos en la lesión renal aguda

Absorción y biodisponibilidad

La absorción es el movimiento del medicamento del sitio de administración al compartimento central. De

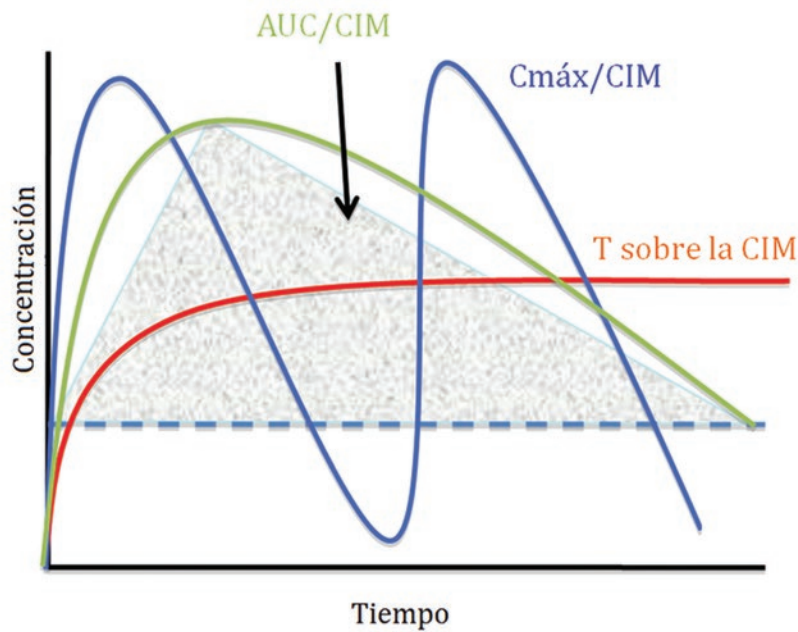


Figura 1. Grupos de antimicrobianos según su mecanismo farmacodinámico.

T sobre la CIM: tiempo de la concentración libre del fármaco por encima de la concentración inhibidora mínima durante el intervalo de dosificación; *Cmáx/CIM:* relación entre la concentración libre del fármaco y la concentración inhibidora mínima; *AUC/CIM:* exposición a la concentración libre del fármaco por encima de la concentración inhibidora mínima durante un periodo de 24 horas.

Tabla 1. Parámetros farmacodinámicos de algunos antimicrobianos

Antibiótico	Medida farmacodinámica
Dependiente de la concentración	
Metronidazol	Concentración pico-CIM
Colistina	AUC/CIM
Aminoglucósidos	AUC/CIM, concentración pico-CIM
Daptomicina	AUC/CIM, concentración pico-CIM
Fluoroquinolonas	AUC/CIM, concentración pico-CIM
Equinocandinas	AUC/CIM, concentración pico-CIM
Macrólidos	AUC/CIM
Dependiente del tiempo	
Betalactámicos: penicilinas, cefalosporinas, carbapenémicos	Tiempo/CIM
Glucopéptidos	AUC/CIM
Aztreonam	Tiempo/CIM
Clindamicina	AUC/CIM
Tetraciclinas	AUC/CIM
Linezolida	AUC/CIM

AUC: área bajo la curva; CIM: concentración inhibidora mínima.

este concepto se deriva el de biodisponibilidad (F) que se refiere a la fracción del medicamento absorbido que llega a la circulación sin cambios. En general los medicamentos administrados por vía endovenosa

suelen tener una biodisponibilidad de 1 (F de 1.0) a menos que sean profármacos. La biodisponibilidad menor a 1 se correlaciona con disminución de la absorción o es secundaria a metabolismo presistémico,

usual en los medicamentos de administración enteral.

La absorción de medicamentos orales en los pacientes críticamente enfermos se altera por el edema de la pared intestinal y por la dismotilidad, condiciones acentuadas en los que tienen tratamiento vasopresor en relación con la hipoperfusión^{13,14}. Con la uremia se puede ver afectada la absorción de algunos medicamentos, encontrándose en experimentos animales inhibición del efecto de metabolismo de primer paso y de la absorción gastrointestinal. De igual forma, el uso de profilaxis gástrica, quelantes y resinas pueden retardar la absorción de algunos antibióticos¹⁵. El efecto de primer paso puede aumentar o disminuir la F, tal es el caso de la disminución de la biodisponibilidad de los profármacos en los pacientes con disfunción hepática severa. La nutrición enteral en preparados comerciales puede disminuir la absorción de ciertos medicamentos, como es el caso del ciprofloxacino oral¹⁶.

Distribución

Después de la absorción o la administración sistémica al torrente sanguíneo, el medicamento se distribuye en el espacio intersticial e intracelular. Este proceso depende de las características fisicoquímicas propias de cada medicamento y las condiciones del paciente como el gasto cardíaco, el flujo sanguíneo regional, la permeabilidad capilar y el volumen de tejido perfundido¹⁷.

El volumen de distribución (Vd) de un medicamento es equivalente a la cantidad de este medicamento en el cuerpo (dosis) con relación a su concentración

plasmática en estado estable. En los pacientes con sepsis, el daño endotelial y del glucocáliz causa un aumento de la permeabilidad capilar, lo cual se traduce en la salida de líquido del espacio intravascular hacia el intersticio. Adicionalmente, por la administración no controlada de líquidos y la oliguria en la LRA es frecuente encontrar balances hídricos positivos¹⁸, lo que ocasiona aumento del Vd de medicamentos hidrofílicos, como los aminoglucósidos, los betalactámicos y los glucopéptidos; encontrando en consecuencia disminución de las concentraciones sanguíneas de estos¹⁹ (Tabla 2).

Por el contrario, los medicamentos lipofílicos (p. ej., quinolonas, tigeciclina), se distribuyen en gran extensión intracelularmente y en el tejido adiposo, de tal manera que en los pacientes obesos los antimicrobianos lipofílicos generalmente tienen un gran Vd y no son influenciados por el movimiento de líquidos en el paciente con LRA²⁰. El grado de obesidad del paciente es relevante en medicamentos hidrofílicos con alto Vd, en donde es necesario realizar ajustes en los esquemas de dosificación para evitar fallo terapéutico²¹. De tal manera que algunos antibióticos como piperacilina/tazobactam y doripenem requieren altas dosis e infusiones extendidas para lograr adecuada exposición del medicamento, en estas condiciones^{22,23}.

Muchos de los procesos infecciosos que ocurren en el intersticio tisular suelen tener alteraciones en su microcirculación, causando una especie de «compartimentalización» que retrasa la adecuada concentración de antimicrobianos. Solamente cuando se tiene un equilibrio en la distribución (entrada y salida del medicamento

Tabla 2. Cambios en las propiedades farmacocinéticas de antimicrobianos en el paciente crítico

Grupo antimicrobiano	Farmacocinética usual	Farmacocinética en paciente crítico y lesión renal aguda
Hidrofílicos (betalactámicos, carbapenémicos, aminoglucósidos, glucopéptidos, linezólida, colistina, fluconazol, daptomicina)	Bajo Vd Baja penetración intracelular Aclaramiento renal predominante	Aumento Vd Disminuye penetración intracelular
Lipofílicos (fluoroquinolonas, macrólidos, lincosamidas, tigeciclina)	Alto Vd Alta penetración intracelular Aclaramiento hepático predominante	Alto Vd Aclaramiento hepático predominante
Vd en antimicrobianos de alto uso en cuidado crítico		
Piperacilina ^{26,27}	0.15	0.18
Meropenem ^{28,29}	0.17	0.37
Amikacina ^{30,31}	0.18	0.44
Vancomicina ^{32,33}	0.39	0.65
Daptomicina ^{34,35}	0.1	0.23

LRA: lesión renal aguda; Vd: volumen de distribución

a una tasa equivalente) la concentración sanguínea del medicamento representa el Vd. Por esta razón, un valor único adecuado de concentración sérica del medicamento no necesariamente garantiza una buena biodisponibilidad en el tejido comprometido por la infección²⁴.

La mayoría de los medicamentos son ácidos o bases orgánicas débiles en forma ionizada o no ionizada en medios acuosos. El pKa es el pH en el cual las concentraciones ionizadas y no ionizadas de la sustancia son equivalentes. Cuando el pH es menor que el pKa, la forma no ionizada de un ácido débil aumenta, pero la forma ionizada de una base débil predomina, mejorando su capacidad hidrofílica. La acidemia, frecuente en la sepsis y la LRA, favorece un aumento en la forma no ionizada de los ácidos débiles, facilitando el paso a través de las membranas celulares y aumentando el Vd de la sustancia. Se han descrito cambios en el Vd en presencia de ventilación mecánica y circuitos extracorpóreos²⁵.

El Vd de un medicamento permite conocer la DC de este para lograr una concentración plasmática deseada, siendo la DC igual a la concentración de un medicamento deseado multiplicado por su Vd en un estado estable⁸.

Dosis de carga = Concentración x Volumen de distribución

Unión a proteínas plasmáticas

La hipoalbuminemia es una condición usual de los pacientes en cuidado intensivo con LRA, puede presentarse entre el 40 a 50 % de los casos, básicamente por el efecto de reactante negativo de fase aguda, pérdida transcapilar por disfunción endotelial y dilución por sobrecarga de líquidos. Los efectos de la hipoalbuminemia en la farmacocinética están relacionados al aumento de la fracción libre del fármaco, incremento de su Vd y aumento del aclaramiento del plasma. No existen reglas específicas de dosificación en el contexto de hipoalbuminemia, pero este es un aspecto a considerar en pacientes con albúmina sérica menor de 2,5 g/dl y uso de antibióticos de amplia unión a proteínas (p. ej., goxacilina, ceftriaxona, clindamicina, ertapenem, daptomicina); requiriéndose incremento de dosis totales, infusiones continuas o extendidas para lograr una óptima exposición al fármaco^{36,37}.

Eliminación

La eliminación de los antibióticos en pacientes con LRA en UCI depende de la eliminación no renal (hígado, piel, pulmón), eliminación renal residual y el

aclaramiento por terapias de reemplazo renal (TRR). La mayoría de los antibióticos siguen el modelo cinético de eliminación de primer orden, en el que la tasa de eliminación es proporcional a la cantidad del medicamento en el cuerpo^{38,39}.

La capacidad de aclaramiento está determinada por el tamaño de la sustancia, el Vd y la capacidad de unión a proteínas. La LRA se caracteriza no solamente por disminución aguda de la tasa de filtración glomerular, sino también por disfunción tubular, la cual puede ser aún más relevante para los procesos de secreción y reabsorción tubular. Los betalactámicos son por excelencia el ejemplo de moléculas de amplia unión a proteínas que requiere de la secreción tubular proximal para su eliminación renal⁴⁰.

El ajuste de la dosis en los pacientes con LRA ha tenido como intención evitar la sobredosificación de antimicrobianos, especialmente en población en TRR; utilizando frecuentemente los modelos farmacológicos de pacientes con compromiso renal crónico y en el contexto fuera de cuidado intensivo^{41,42}.

Estudios de evaluación farmacológica en pacientes en TRR en UCI nos muestran que una población importante puede estar subdosificada, dado que se ha documentado que entre el 25 y el 60% tienen niveles de antibióticos subterapéuticos^{43,44}. Es por eso por lo que consideramos importante integrar los principios del aclaramiento de las TRRC junto con los conceptos farmacocinéticos de los antimicrobianos; esto con el fin de que el clínico mejore sus herramientas de decisión en el cálculo de las dosificaciones ajustadas a las condiciones de cada paciente, sin incrementar el riesgo de toxicidad y minimizando la probabilidad de fracaso terapéutico⁴⁵.

Terapias de reemplazo renal continuo y antimicrobianos

Conceptos generales en depuración continuo

Existen dos principios básicos para aclaramiento (K) de sustancias en las TRR. El primero de ellos es la difusión, característico de las técnicas de hemodiálisis venovenosa continua (HDVVC) en la cual, gracias a un gradiente de concentración, una molécula atraviesa una membrana semipermeable. El segundo principio físico es la convección, en el cual el arrastre de agua por diferencia de presión causa desplazamiento de moléculas a través de una membrana, como es el caso de la hemofiltración venovenosa continua (HFVVC). La

convección característicamente permite la eliminación de partículas de mayor tamaño que tienen menor capacidad cinética y por tanto más difícil es el paso de la membrana por diferencia de concentración. Los antibióticos que tienen gran Vd pueden ser mejor eliminados por técnicas de difusión, simplemente por la presencia de un continuo gradiente entre el plasma y los demás compartimentos. La mezcla de ambas propiedades da origen a la terapia de hemodiafiltración venovenosa continua (HDFVVC). La eliminación efectiva de una molécula depende adicionalmente de otras variables como son las características de la membrana, su permeabilidad molecular o coeficiente de eliminación (cribado, Sc), su grado de absorción/adsorción, el efecto de polarización de membrana (Gibbs-Donan), los esquemas de reposición de líquidos (predilución y posdilución) y la dosis de TRRC entre otras⁴⁶.

(1) $Sc = \text{Concentración en efluente (Cef) / Concentración en plasma (Cp)}$

(2) $K = \text{Dosis TRRC} \times Sc$

Los principios físicos aplicados han sido posibles gracias al desarrollo de las diferentes membranas de los filtros. Las membranas de TRRC actuales tienen la suficiente permeabilidad como para permitir el paso los antibióticos, lo que corresponde a un Sc *in vitro* de 1 (permite el paso completo de la molécula). Todos los antibióticos comercialmente disponibles tienen un peso molecular menor de 2,000 DA; por tanto, la unión a proteínas, la interacción de las moléculas con la membrana del filtro (Efecto Gibbs Donan en aminoglucósidos y ceftazidima) y su Vd son los determinantes principales del aclaramiento de los antibióticos. Cuando se usa predilución, hay que corregir la dosis real aportada de hemofiltración a un factor de corrección (Fc), por el efecto de dilución del plasma antes de entrar al dializador.

(3) $Fc = \text{Flujo de sangre (Qb)} / (\text{Qb} + \text{Flujo de reposición (Qr)})$

¿Como calcular la dosis de un antibiótico?

Las prácticas actuales en TRRC se caracterizan por una amplia variabilidad en su ejecución al lado de la cama del paciente crítico, diferentes momentos de inicio, diversidad en los esquemas de dosificación alcanzados, requerimientos de ultrafiltración variable, contextos clínicos y estados hídricos muy diferentes entre cada uno de los enfermos intervenidos; situaciones que hacen importante poder tener una aproximación individualizada de dosificación de antimicrobianos mientras logramos

obtener una monitorización más estrecha farmacológica y recomendaciones fuertes basadas en la evidencia científicas. Conocer el Vd, la CIM deseada del antibiótico para el germen respectivo, el Sc del antibiótico para la membrana y la cuantificación exacta del aclaramiento renal residual pueden darnos herramientas prácticas para definir en el paciente en TRRC tanto las dosis iniciales del antimicrobiano como las dosis de mantenimiento (DM).

Inicialmente debemos calcular la DC basándonos en el Vd y la concentración deseada en relación con la CIM del microorganismo. La DM depende de las características farmacodinámicas del medicamento, el aclaramiento renal, no renal y de la terapia extracorpórea. Las especificaciones de cada antibiótico están descritas en la tabla 3.

– Ejemplo 1: Antimicrobiano dependiente de la concentración

Un paciente que tiene una bacteriemia por bacilos gramnegativos y se selecciona un tratamiento con amikacina. Su peso es de 60 kg y tiene LRA estadio 3. Está anúrico, en terapia con HFVVC a dosis de 35 ml/kg/hora 70% en predilución, la bomba de sangre programada es de 200 ml/min. La CIM de la amikacina para el germen es de 3 mg/l.

Dosis de carga:

La DC, dependiente del Vd, es igual a la concentración deseada de 8 veces la CIM para la amikacina ($8 \times 3 \text{ mg/l}$) x el Vd (que se modifica con LRA de 0.18 a 0.44 l/kg), lo cual equivale a 633 mg de amikacina de DC.

$$DC = 8 \times CIM \times Vd$$

$$DC = 8 \times 3_{\text{mg/l}} \times 0.44_{\text{l/kg}} \times 60 \text{ kg}$$

DC = 633 mg para una concentración en sangre de 24 mg/l

Dosis de mantenimiento:

La DM de la amikacina es dependiente del aclaramiento. La amikacina en un paciente anúrico tiene UN aclaramiento no aportado por la terapia extracorpórea que es de 23 ml/min (hepático, piel y otros tejidos), más el efecto de la HFVVC: flujo de ultrafiltración por el factor de corrección (predilución), multiplicado por el coeficiente de cribado de la molécula. Así, el aclaramiento por la HVVC es de $2,100 (\text{peso} \times 35 \text{ ml/kg/h}) \times Fc (0.9) \times Sc (0.6 \text{ para la amikacina})$ que es igual a 18.9 ml/min; es decir, 41.9 ml/min al sumar el efecto no aportado por la TRR.

Aclaramiento (K) HVVC = $Q_{uf} \times Fc \times Sc$

$$K = 2,100 \times 0.9 \times 0.6 = 18.9_{\text{ml/min}}$$

$$K_{\text{total}} = 18.9_{\text{ml/min}} + 23_{\text{ml/min}} = 41.9_{\text{ml/min}}$$

La amikacina es un antibiótico considerado dependiente de la concentración sobre la CIM, por lo cual es indispensable calcular la vida media. El T vida media

Tabla 3. Características farmacocinéticas de los antimicrobianos usados con mayor frecuencia en cuidado intensivo

Antibiótico	Peso molecular (Da)	Fracción unida a proteínas	Vd (l/kg)	Vd en LRA (l/kg)	Sc HVVC PMMA o AN69	K no TRRC (ml/min)	Vida media normal (horas)	Vida media en ERC (horas)	Vía de eliminación principal	Diana farmacodinámica ³⁸
Amikacina ^{31,50,10}	586	4-11%	0.18	0.44 ^a	0.6-0.8	22.6	2	30-80	Renal	Cmáx: CIM 8
Anfotericina B deoxicolato ^{10,51}	924	90%	4-5	ND	0.29	ND	180-360		Tejidos	Cmáx: CIM 10
Ampicilina sulbactam ¹⁰	349 233	17-28% 38%	0.17-0.29 0.36	ND	ND	ND	1.2	10-20	Renal	Cmín 8 de CIM
Cefazolina ^{10,51}	455	85%	0.13-0.22	ND	ND	ND	1.5-2.5	40-70	Renal	Cmín 4 de CIM
Ceftriaxona ^{10,51}	555	85-95%	0.12-0.18	0.42 ^a	0.4-0.69	22.7	5.8-8.8	12-20	Hepático	Cmín > 8
Cefepima ^{10,52,53}	480	16-20%	0.25-0.3	0.34-0.65 ^a	0.62-0.7	23	1.7-2.3	13-19	Renal	Cmín > 8
Ciprofloxacino ^{10,52}	331	20-40%	1.98	1.60-1.65 ^a	0.89	72	4.1	8.6	Mixto	AUC/CIM >100
Clindamicina ⁵⁴	465	60-95%	0.6-1.2	ND	ND	ND	1.5-4	1.9-6.1	Hepático	Cmín 0.5
Colistina ⁴⁷	1,155	55%	0.2-0.5	ND	ND	37.5	2.1-4.2	7.5-20	Renal	Cmín 4
Daptomicina ⁵⁴	1,620	92%	0.10	0.23 ^a	0.16	ND	8-9	30	Renal	Cmín 4
Doripenem ^{54,55}	438.52	8%	0.23	0.59 ^a	0.67	44.5	1.29	18	Renal	Cmín 8 de CIM
Ertapenem ^{56,57}	497	92-95%	0.11	0.22 ^a	ND	ND	3.8	14.1	Renal	Cmín 8 de CIM
Fluconazol ^{46,58,59}	306.3	10%	0.9	0.55 ^a	0.84-1	ND	30	Menor	Renal	Cmín > 8-16
Imipenem ^{54,60}	317.37	9%	0.17-0.30	0.36 ^a	1.2	109	0.9-1.1	4	Renal	Cmín 8 de CIM
Linezolid ^{46,10,54}	337.35	31%	0.5-0.8	0.48-0.69 ^a	0.57-0.8	36-118	4.8	ND	Hepático	AUC/CIM 80-100
Meropenem ⁵⁴	383.47	9%	0.17-0.2	0.26-0.37 ^a	0.72-0.9	26.7-50	1	6-8	Renal	Cmín 8 de CIM
Metronidazol ¹⁰	171.1	20%	0.25-0.85	-	0.8		6-14	7-21	Hepático	Cmín > 4
Piperacilina/tazobactam ^{10,54}	517.56 300.29	30% 30%	0.15 0.21	0.14-0.18 ^a	0.42-0.8 0.64-0.7	38.5-49.5	0.75 0.89	3.3-5.1 17	Mixto	Cmín > 16
Polimixina B ⁶¹	1385	>95%	1.39	ND	ND	ND	13	ND	Renal	AUC/CIM
Tigeciclina ^{10,54}	586	71-89%	7-9	-	Mínimo	ND	27-43	-	Hepático	Cmín > 2
Trimetoprima sulfametazo ^{10,62}	290 253	44% 70%	1-2.1 0.36	1.5 0.15	0.6 0.5-0.9	ND	8-14 9-15	>20 -	Renal	Cmín > 2
Vancomicina ⁵⁴	1,449.27	37%	0.39-0.63	0.57-0.65 ^a	0.86	3.8-23.3	8.1	200	Renal	Cmín > 15-20

^aEn TRRC. Vd: volumen de distribución; LRA: lesión renal aguda; Sc: coeficiente de cribado; K: aclaramiento; ND: no dato; Cmáx: concentración pico; Cmín: concentración mínima; CIM: concentración inhibitoria mínima; AUC: área debajo de la curva

es la relación entre el producto 0.693 por el Vd entre el aclaramiento del medicamento. Para este paciente, el cálculo de la vida media es de 7.27 horas. Calculando la concentración valle menor de 1 mg/l, se requieren al menos 5 vidas medias para bajar la concentración de 24 a 1 mg/l.

$$T_{1/2} = (0.693 \times V_d) \div \text{Aclaramiento}$$

$$T_{1/2} = (0.693 \times 26,400_{\text{ml}}) \div 41.9_{\text{ml/min}}$$

$$T_{1/2} = 436 \text{ min} = 7.27 \text{ horas}$$

$$DM = 7.27 \text{ horas} \times 5 = 36 \text{ horas}$$

La dosis recomendada para este paciente anúrico en HFVVC es amikacina 633 mg cada 36 horas y no 5-7.5 mg/kg cada 48 horas, como está recomendado en algunos libros de ajustes de dosis.

– Ejemplo 2: Antimicrobiano dependiente del tiempo

Un paciente con sepsis abdominal por una perforación intestinal está en tratamiento antibiótico con meropenem. Después de la intervención quirúrgica, el paciente regresa a la UCI con alto soporte vasopresor, anúrico y requiriendo inicio de HDFVVC. Tiene un peso de ingreso de 65 kg y actual de 70 kg en relación con edemas en extremidades y declive. El médico le prescribe una dosis total de efuyente de 30 ml/kg/h en posfiltro con 25% de dosis de diálisis y ordena una extracción por hora adicional de 300 cc para dejar en balance negativo. ¿Cómo ajustaría la dosis de meropenem en este paciente?

Los estudios demuestran un Vd del meropenem en el paciente crítico oscila entre 0.26 l/kg a 0.38 l/kg. Entonces se calcula la DC para tener una concentración de meropenem de 20 mg/l la cual garantiza una buena disponibilidad intrabdominal y un Vd aproximado de 0.30 l/kg

Dosis de Carga:

$$DC = \text{Concentración sérica} \times V_d$$

$$V_d = 0.30_{\text{l/kg}} \times 65_{\text{kg}} + 5_{\text{lt}} \text{ de edemas}$$

$$V_d = 24.5_{\text{l}}$$

$$DC = 20_{\text{mg/l}} \times 24.5_{\text{l}}$$

$$DC = 490_{\text{mg}}$$

Dosis de mantenimiento:

Luego, para calcular la DM igual que para la vancomicina se calcula la eliminación total del medicamento. El aclaramiento no renal del meropenem está alrededor de 30 ml/min. El aclaramiento por la TRR es:

$$K \text{ de la TRR es} = \text{Flujo de efuyente} \times Sc$$

$$K_{\text{TRR}} = (65_{\text{kg}} \times 30_{\text{ml/kg/h}} + 300_{\text{ml/h}} \text{ de extracción}) \times 0.9$$

$$K_{\text{TRR}} = 2,250 \text{ cc} \times 0.9 = 33.7_{\text{ml/min}}$$

$$K_{\text{total}} = K_{\text{renal}} + K_{\text{no renal}} + K_{\text{TRR}} = 0 + 30_{\text{ml/min}} + 33.7_{\text{ml/min}}$$

$$K_{\text{total}} = 63.7_{\text{ml/min}}$$

Como este antibiótico es dependiente del tiempo, la dosis es igual a la tasa de eliminación.

$$DM = \text{Concentración} \times K_{\text{Total}}$$

$$DM = 20_{\text{mg/l}} \times 63.7_{\text{ml/min}}$$

$$DM = 20_{\text{mg/l}} \times 0.0637_{\text{l/min}}$$

$$DM = 1.2_{\text{mg/min}}$$

$$DM = 1,728_{\text{mg en 24 horas infusión continua}}$$

Entonces, se puede indicar una infusión de 1,728 mg en 24 horas. Considerando el rango de seguridad que se tiene con este antibiótico y la baja posibilidad de tener niveles disponibles en la clínica se recomienda usar hasta el 25% más de la dosis calculada.

– Ejemplo 3: Antimicrobiano dependiente del tiempo y la concentración

Se necesita tratar una bacteriemia por *Enterococcus faecium* resistente a ampicilina en un paciente hombre de 70 kg de peso con LRA estadio 3 y uresis residual que otorga una depuración de creatinina de 12 ml/min en orina de 4 horas. El paciente se encuentra en TRRC en modalidad de hemodiafiltración a dosis de 2 l/hora en posdilución y un baño de diálisis de 1 l/hora.

¿Cuál es la DC y de mantenimiento de la vancomicina en este paciente para tener una concentración de 20 mg/l si se considera que la vancomicina tiene en estos casos un Vd de 0.6 l/kg?

Dosis de carga:

$$DC = \text{Concentración sérica} \times V_d$$

$$DC = 20_{\text{mg/l}} \times 0.6_{\text{l/kg}} \times 70_{\text{kg}}$$

$$DC = 840_{\text{mg}}$$

Dosis de mantenimiento:

La DM se determina una vez se obtenga el aclaramiento por la TRR más el aporte de depuración renal residual de la vancomicina.

$$K \text{ de la TRR es} = \text{Flujo de efuyente} \times Sc$$

El Sc de la vancomicina conocido para algunos filtros es alrededor de 0.7.

$$K_{\text{TRR}} = 3 \text{ l/h (2 de HF y 1 de HD)} \times 0.7$$

$$K_{\text{TRR}} = 35_{\text{ml/min}}$$

$$K_{\text{total}} = K_{\text{renal}} + K_{\text{no renal}} + K_{\text{TRR}} = 12_{\text{ml/min}} + 3.8_{\text{ml/min}} + 35_{\text{ml/min}}$$

$$K_{\text{total}} = 50.8_{\text{ml/min}}$$

Si la recomendación es aplicar infusión de vancomicina, entonces la DM es igual a la de eliminación. Para lograr una concentración estable de 20 mg/l se requiere multiplicar 20 mg/l x depuración total (50.8 ml/min) equivalente a 0.94 mg/min o 56 mg/hora = 1,344 mg cada 24 horas.

$$DM = \text{Concentración} \times \text{Depuración total}$$

$$DM = 20_{\text{mg/l}} \times 50.8_{\text{ml/min}}$$

$$DM = 1,016_{\text{mg/min}} = 69,96_{\text{mg/h}}$$

$$DM = 1463_{\text{mg c/24 h infusión continua}}$$

En estos medicamentos en los cuales la ventana terapéutica es tan estrecha, la recomendación es medir concentración continuamente. Un experimento individual en 10 pacientes en terapia de HDFVVC a dosis de 3 l/h (predilución 2 l/h y 1 l/hora de diálisis) muestra resultados similares con indicación de aplicación de 450 mg

cada 12 horas en pacientes anúricos para mantener una concentración de 15 mg/l estable. Muy similar a lo indicado realizando estos cálculos³³.

En la actualidad existen propuestas en investigación multicéntrica encaminadas a mejorar nuestro conocimiento del comportamiento farmacocinético de los antimicrobianos en TRRC, evaluando diferentes escenarios en el cuidado intensivo y la influencia de diferentes variables dinámicas del paciente crítico^{48,49}. En la tabla 3 presentamos al lector información de interés de diferentes antimicrobianos, según la literatura actual disponible, con respecto a variables farmacocinéticas y de aclaramiento, con el fin de facilitar la aplicación de los cálculos expuestos e individualizar los esquemas de dosificación en TRRC.

Terapias nutricionales en la TRRC

La terapia nutricional constituye uno de los elementos básicos del tratamiento integral de los pacientes en unidades de cuidado crítico, sin embargo, existen carencias en el cuidado de este componente, como ha sido plasmado por grupos como el de *The Nutrition Day ICU survey*, con observaciones de siete años en pacientes de 880 UCI de 46 países⁶³.

El grupo de Bendavida, et al. encontró que frecuentemente los pacientes no reciben las cantidades recomendadas de calorías y proteínas, describiéndose que un bajo aporte nutricional puede relacionarse con aumento de tiempos de permanencia en UCI, lo que a su vez incrementa el riesgo de infecciones y mortalidad; en contraposición, el aporte energético excesivo se asocia con complicaciones y mortalidad⁶³.

Los pacientes en UCI implican un gran reto terapéutico desde el punto de vista nutricional, dada su alta diversidad, que oscila entre la caquexia y la obesidad mórbida^{64,65}.

En el contexto de los pacientes con LRA y específicamente recibiendo TRRC, hay características particulares:

- El uso de TRRC modifican el balance de líquidos de los pacientes, con lo que se obtienen rangos amplios de osmolaridad y volemia.
- La TRRC puede reducir la formación de edema de la pared intestinal (frecuente en estados post reanimación), lo que resulta de utilidad en el inicio temprano (antes de 48 h) de la nutrición enteral sugeridas por la mayoría de las guías de sociedades científicas (*European Society for Clinical Nutrition and Metabolism* [ESPEN], *American Society for Parenteral and Enteral Nutrition*, *International Symposium on Intensive Care and*

Emergency Medicine) permitiendo la absorción de nutrientes administrados enteralmente^{64,66}.

- Sin embargo, la mayoría de los nutrientes tiene un peso molecular que los hace susceptibles de ser eliminados por los filtros usados en la TRRC, con la subsecuente pérdida de cantidades significativas de aminoácidos, vitaminas, micro y macroelementos. Es uno de los tópicos contemplados en el concepto de dialitrua o pérdidas involuntarias con la TRR⁶⁷.
- Estas pérdidas son proporcionales a la dosis o intensidad de la TRRC, y no guardan relación con la técnica de depuración extracorpórea^{64,66}.
- No se encuentran diferencias significativas entre las técnicas basadas en difusión y convección, ni tampoco en la capacidad adsorptiva o el punto de corte de los filtros para la pérdida de nutrientes durante la TRRC.
- Los requerimientos de energía de los pacientes de CC dependen de su estado nutricional, severidad de la enfermedad y estrés metabólico. Usualmente se presenta hipercatabolismo en estos pacientes, que se caracteriza por una respuesta neurohormonal incrementada frente al estrés metabólico^{66,68}.
- Dicho hipercatabolismo se caracteriza por aumento de la expresión de hormonas como adrenalina, glucógeno y cortisol, además de aumento de resistencia a la insulina e incremento de gluconeogénesis^{64,68}.
- Lleva a depleción rápida de las reservas de glucosa y glucógeno muscular y hepático, lo que conlleva un consumo de proteínas de origen muscular en cerca del 1% de proteínas de músculo esquelético cada día.
- Se debe evitar el exceso de aporte energético en estados catabólicos por los riesgos derivados de hiperglucemia, hipertrigliceridemia e hipercapnia con aumento del trabajo respiratorio, acidosis metabólica, esteatosis hepática o sobrehidratación⁶⁴.
- En los estados de convalecencia, los requerimientos de energía aumentan, excediendo los valores premórbidos, lo cual es relevante como determinante de nutrición insuficiente en fase anabólica, lo que puede retrasar la mejoría del paciente⁶⁴.

Algunas de las guías de nutrición internacionales sugieren el uso de calorimetría indirecta como el estándar de oro para estimar los requerimientos energéticos en CC. El estudio TICACOS (*The tight calorie control study*) sugiere su superioridad frente a estimaciones basadas en fórmulas. En los pacientes manejados nutricionalmente de acuerdo con fórmulas hubo más complicaciones y mayor tiempo de estancia en UCI, sin embargo, a pesar de la superioridad del uso

de la calorimetría indirecta, esta no se hace de manera usual en las UCI⁶⁸.

Dada la pérdida de calor con el uso de TRRC, habitualmente los líquidos administrados a los pacientes son calentados, lo que produce liberación de CO₂, aumentando la concentración espiratoria de CO₂, lo que falsea los resultados.

Sin embargo, si los líquidos se administran fríos, se incrementan los requerimientos de energía hasta en 1,000 kcal/d derivados del inicio de termogénesis y aumento de requerimientos de oxígeno⁶⁴.

Los métodos más frecuentemente empleados para la estimación de los requerimientos energéticos en UCI se basan en el peso ideal. La meta de kilocalorías calculadas para el mismo debe ser de 25-35 kcal/kg/d mientras que la suplencia de energía en la fase inicial de catabolismo debe ser de cerca del 30% del valor obtenido.

El cálculo de requerimientos de energía basado en la ecuación de Harris y Benedict debe corregirse con un coeficiente adecuado que depende, entre otras cosas del uso de TRRC.

Cabe recordar que las estimaciones de requerimientos energéticos son afectadas por el uso de citrato como estrategia de preservación del circuito extracorpóreo (5 mmol de citrato metabolizado proporcionan 3 kcal). Cuando se emplean soluciones de diálisis de citrato como buffer (solución tampón), la suplencia de energía no pasa de las 200 kcal/d.

De acuerdo con varios autores, las metas de calorías deben ser cercanas a 25-35 kcal/kg de peso ideal/día. El sustrato energético sugerido es del 60% de carbohidratos y el 40% de triglicéridos; sin embargo, hay trabajos recientes que sugieren dosis más bajas (15- 20 kcal/kg/d) que no han tenido efectos nocivos ni desenlaces peores, pero han demostrado disminuciones de los requerimientos de insulina con normoglucemia. Sin embargo, la nutrición hipocalórica debe estar basada en un adecuado aporte de proteínas (al menos 1,5 g/kg de peso ideal/d)⁶⁴.

Requerimientos de aminoácidos durante la terapia de reemplazo renal continuo

Los pacientes en UCI suelen tener estados catabólicos que llevan a pérdida de masa muscular como respuesta a la rápida depleción energética.

Así, durante la fase aguda de la enfermedad los aminoácidos se convierten en fuente de glucosa en gluconeogénesis. Dicha pérdida de aminoácidos puede alcanzar de 1,3 a 1,8 g/kg de peso ideal/día.

Adicionalmente en los estados de enfermedad crítica hay alteración de la síntesis y metabolismo de aminoácidos esenciales. Además, por su tamaño molecular, son depurados por las TRRC, de hecho, la tirosina es el aminoácido que más se pierde (hasta un 87%)⁶⁹.

En pacientes críticamente enfermos, se debe considerar un aumento del aporte de proteínas. Se propone que valores mayores de 1,5 g/kg de peso ideal/día pueden mejorar el pronóstico, por lo que guías como la ESPEN así lo recomiendan. De igual manera, cuando se inicia apoyo con TRRC, dicho incremento se recomienda en 0,2 g/kg peso ideal/día^{70,71}.

Requerimientos de emulsión de lípidos durante la terapia de reemplazo renal continuo

En la LRA la actividad de la lipasa hepática y la lipólisis están disminuidas, lo que lleva a aumento de contenido de triglicéridos, especialmente en pacientes que reciben alimentación parenteral.

Las TRRC no afectan directamente a los lípidos, ya que su peso molecular impide su permeación a través de las membranas, sean para terapias convectivas o de difusión.

Se recomienda medir periódicamente los triglicéridos para ajustar el aporte de lípidos por nutrición, ya que la acumulación de lípidos puede disminuir la utilidad de las TRRC al producir oclusión de los capilares del filtro, sobre todo cuando se usa heparina como terapia de preservación del circuito. Dicha tendencia es menor con el uso de citrato⁷².

Los efectos de los ácidos grasos insaturados en el funcionamiento del sistema inmunitario dependen de la localización de su doble enlace en las moléculas: los omega 3 se asocian con efectos antiinflamatorios y los omega 6 con impacto proinflamatorio, mientras que los omega 9 se describen como neutros inmunológicamente. Sin embargo, no hay suficiente evidencia para recomendar la prescripción específica de algún subtipo de ácido graso en pacientes en UCI⁶⁴.

Electrólitos

La frecuencia de hipopotasemia en pacientes en TRRC oscila entre el 5 y el 25% de la población, debido al uso de soluciones bajas en potasio sumadas a la depuración de potasio por el sistema extracorpóreo.

En casos de hipopotasemia con K menor de 3 mEq/l, el riesgo de fibrilación ventricular aumenta y con ello el riesgo de mortalidad. Por tanto, se sugiere

Tabla 4. Resumen de recomendaciones nutricionales en TRRC (adaptado de Onichimowski, et al., 2017⁶⁴)

Componente	Recomendación	Comentario
Energía	20-25 kcal/kg peso ideal/d en fase catabólica 25-35 kcal/kg peso ideal/d en fase anabólica	
Glucosa	4 g/kg peso ideal	TRRC no implica ajuste de aporte de carbohidratos
Grasas	0.7-1.5 g/kg peso ideal	No previene su acumulación No se depuran por TRRC
Proteínas	1.7-2.0 g/kg peso ideal	Aumento de 0,2 g/kg peso ideal comparado con pacientes sin TRRC
Sodio	1,1-1,4 mmol/kg peso ideal	Evitar cambios rápidos de natremia
Potasio	0,9-2,1 mmol/kg peso ideal	Se recomienda el uso de líquidos de potasio normal
Fósforo	0.2-0.4 mmol/kg peso ideal (parenteral) 0.3-0.6 mmol/kg peso ideal (enteral)	Se recomienda aporte de sustitución
Magnesio	0.1-0.2 mmol/kg peso ideal (parenteral) 0.15-0.25 mmol/kg peso ideal (enteral)	
Calcio	0,4-0,8 mmol/kg peso ideal (parenteral) 4-8 mmol/kg peso ideal (enteral)	Sustitución de calcio especialmente en uso de citrato
Vitaminas hidrosolubles	B1 100 mg B2 2 mg B3 20 mg B5 10 mg B6 100 mg Biotina (B7) 200 µg Ácido fólico (B9) 1 mg B12 4 µg C 250 mg	Se recomienda el uso del doble de las concentraciones de nutrición enteral
Vitaminas liposolubles	E 10 IU K 4 mg semana	

TRRC: terapia de reemplazo renal continuo

el uso de soluciones de potasio normal y restringir el uso de las soluciones libres de potasio solo a casos de hiperpotasemia que comprometa la vida.

El contenido de sodio en los líquidos de sustitución empleados en las TRRC es de 140 mEq/l, por tanto, las TRRC ejercen efecto estabilizador de natremia. En pacientes con hipo o hipernatremia, la TRRC tiende a normalizar el sodio dependiendo de la intensidad de la terapia, lo que puede resultar deletéreo en casos de disnatremias agudas que se corrigen muy rápidamente.

La tasa de cambio de sodio plasmático no debe exceder los 0,5 mmol/l/h, 2 mmol/l/6h y 8 mmol/l/d, por lo que la intensidad de la TRRC y la concentración de sodio se debe ajustar de manera dinámica para evitar modificaciones más rápidas. Así mismo, se debe procurar la administración parenteral de líquidos con sodio ajustados a cada escenario de natremia o modificar las concentraciones de sodio en las bolsas de líquido de sustitución.

La incidencia de hipofosfatemia durante TRRC es descrita clásicamente como alta entre 10,9 y 65%.

Desde que los líquidos de TRRC contienen concentraciones fisiológicas de fosfato, dicha incidencia ha disminuido.

La hipomagnesemia es relativamente rara durante la TRRC y es más común con el uso de soluciones a base de citrato, que se une al calcio y al magnesio, permitiendo eliminarlos a través del filtro. Por ello, las preparaciones disponibles de líquidos de sustitución con citrato tienen concentraciones más altas de magnesio.

La hipocalcemia es frecuente en TRRC, se ha descrito que puede estar presente en hasta el 50% de los casos. Esto se hace más relevante en los pacientes que reciben soluciones de reposición a base de citrato o lo usan como solución de preservación del circuito extracorpóreo, sin embargo, la hipocalcemia es de fácil corrección y no suele tener repercusiones clínicas cuando se cumple de manera juiciosa con la reposición de calcio post filtro para antagonizar el efecto del citrato.

Vitaminas

Las vitaminas hidrosolubles se pierden extensamente durante la TRRC, por lo que guías como la ESPEN hacen recomendaciones para su suplementación (ver tabla 4)^{70,73}.

Si bien las vitaminas liposolubles no se eliminan en gran cantidad por los filtros de TRRC, se recomienda su suplementación, excepto de vitamina A, en las dosis que se resumen en la tabla 4⁷⁰.

Agradecimientos

Al doctor Camilo Alberto Gonzáles por su apoyo y aportes a la construcción conjunta de los aspectos farmacocinéticos de antibioticoterapia del paciente en TRRC expuestos en el documento.

Bibliografía

- Goldstein SL, Nolin TD. Lack of drug dosing guidelines for critically ill patients receiving continuous renal replacement therapy. *Clin Pharmacol Ther.* 2014;96(2):159-61.
- Hoste EA, Schurgers M. Epidemiology of acute kidney injury: how big is the problem? *Crit Care Med.* 2008;36(Suppl 4):S146-51.
- Kollef MH. Inadequate antimicrobial treatment: an important determinant of outcome for hospitalized patients. *Clin Infect Dis.* 2000;31(Suppl 4):S131-8.
- Kollef MH, Sherman G, Ward S, Fraser VJ. Inadequate antimicrobial treatment of infections: a risk factor for hospital mortality among critically ill patients. *Chest.* 1999;115(2):462-74.
- Lipman J, Udy AA, Roberts JA. Do we understand the impact of altered physiology, consequent interventions and resultant clinical scenarios in the intensive care unit? The antibiotic story. *Anaesth Intensive Care.* 2011;39(6):999-1000.
- Tsai D, Lipman J, Roberts JA. Pharmacokinetic/pharmacodynamic considerations for the optimization of antimicrobial delivery in the critically ill. *Curr Opin Crit Care.* 2015;21(5):412-20.
- Jamal JA, Mueller BA, Choi GY, Lipman J, Roberts JA. How can we ensure effective antibiotic dosing in critically ill patients receiving different types of renal replacement therapy? *Diagn Microbiol Infect Dis.* 2015;82(1):92-103.
- Choi G, Gomersall CD, Tian Q, Joynt GM, Li AM, Lipman J. Principles of antibacterial dosing in continuous renal replacement therapy. *Blood Purif.* 2010;30(3):195-212.
- Owens RC Jr, Shorr AF. Rational dosing of antimicrobial agents: pharmacokinetic and pharmacodynamic strategies. *Am J Health Syst Pharm.* 2009;66(12 Suppl 4):S23-30.
- Heintz BH, Matzke GR, Dager WE. Antimicrobial dosing concepts and recommendations for critically ill adult patients receiving continuous renal replacement therapy or intermittent hemodialysis. *Pharmacotherapy.* 2009;29(5):562-77.
- Ambrose PG, Bhavnani SM, Rubino CM, Louie A, Gumbo T, Forrest A, et al. Pharmacokinetics-pharmacodynamics of antimicrobial therapy: it's not just for mice anymore. *Clin Infect Dis.* 2007;44(1):79-86.
- Quintiliani R Sr, Quintiliani R Jr. Pharmacokinetics/pharmacodynamics for critical care clinicians. *Crit Care Clin.* 2008;24(2):335-48.
- Boucher BA, Wood GC, Swanson JM. Pharmacokinetic changes in critical illness. *Crit Care Clin.* 2006;22(2):255-71.
- Eyler RF, Mueller BA; Medscape. Antibiotic dosing in critically ill patients with acute kidney injury. *Nat Rev Nephrol.* 2011;7(4):226-35.
- Okabe H, Mizukami A, Taguchi M, Aiba T, Yasuhara M, Hashimoto Y. The increased intestinal absorption rate is responsible for the reduced hepatic first-pass extraction of propranolol in rats with cisplatin-induced renal dysfunction. *J Pharm Pharmacol.* 2003;55(4):479-86.
- Wright DH, Pietz SL, Konstantinides FN, Rotschafer JC. Decreased in vitro fluoroquinolone concentrations after admixture with an enteral feeding formulation. *JPEN J Parenter Enteral Nutr.* 2000;24(1):42-8.
- Tsai D, Lipman J, Roberts JA. Pharmacokinetic/pharmacodynamic considerations for the optimization of antimicrobial delivery in the critically ill. *Curr Opin Crit Care.* 2015;21(5):412-20.
- Prowle JR, Echeverri JE, Ligabo EV, Ronco C, Bellomo R. Fluid balance and acute kidney injury. *Nat Rev Nephrol.* 2010;6(2):107-15.
- Udy AA, Roberts JA, Lipman J. Clinical implications of antibiotic pharmacokinetic principles in the critically ill. *Intensive Care Med.* 2013;39(12):2070-82.
- Pai MP, Bearden DT. Antimicrobial dosing considerations in obese adult patients. *Pharmacotherapy.* 2007;27(8):1081-91.
- Falagas ME, Karageorgopoulos DE. Adjustment of dosing of antimicrobial agents for body weight in adults. *Lancet.* 2010;375(9710):248-51.
- Cheatham SC, Fleming MR, Healy DP, Chung CE, Shea KM, Humphrey ML, et al. Steady-state pharmacokinetics and pharmacodynamics of piperacillin and tazobactam administered by prolonged infusion in obese patients. *Int J Antimicrob Agents.* 2013;41(1):52-6.
- Roberts JA, Lipman J. Optimal doripenem dosing simulations in critically ill nosocomial pneumonia patients with obesity, augmented renal clearance, and decreased bacterial susceptibility. *Crit Care Med.* 2013;41(2):489-95.
- Jamal JA, Economou CJ, Lipman J, Roberts JA. Improving antibiotic dosing in special situations in the ICU: burns, renal replacement therapy and extracorporeal membrane oxygenation. *Curr Opin Crit Care.* 2012;18(5):460-71.
- Krishnan V, Murray P. Pharmacologic issues in the critically ill. *Clin Chest Med.* 2003;24(4):671-88.
- Ochipinti DJ, Pendland SL, Schoonover LL, Rypins EB, Danziger LH, Rodvold KA. Pharmacokinetics and pharmacodynamics of two multiple-dose piperacillin-tazobactam regimens. *Antimicrob Agents Chemother.* 1997;41(11):2511-7.
- van der Werf TS, Mulder PO, Zijlstra JG, Uges DR, Stegeman CA. Pharmacokinetics of piperacillin and tazobactam in critically ill patients with renal failure, treated with continuous veno-venous hemofiltration (CVVH). *Intensive Care Med.* 1997;23(8):873-7.
- Nilsson-Ehle I, Hutchison M, Haworth SJ, Norrby SR. Pharmacokinetics of meropenem compared to imipenem-cilastatin in young, healthy males. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis.* 1991;10(2):85-8.
- Giles LJ, Jennings AC, Thomson AH, Creed G, Beale RJ, McLuckie A. Pharmacokinetics of meropenem in intensive care unit patients receiving continuous veno-venous hemofiltration or hemodiafiltration. *Crit Care Med.* 2000;28(3):632-7.
- Lode H, Grunert K, Koeppel P, Langmaack H. Pharmacokinetic and clinical studies with amikacin, a new aminoglycoside antibiotic. *J Infect Dis.* 1976;134 SUPPL: S316-22.
- Kinowski JM, de la Coussaye JE, Bressolle F, Fabre D, Saissi G, Bouvet O, et al. Multiple-dose pharmacokinetics of amikacin and ceftazidime in critically ill patients with septic multiple-organ failure during intermittent hemofiltration. *Antimicrob Agents Chemother.* 1993;37(3):464-73.
- Blouin RA, Bauer LA, Miller DD, Record KE, Griffen WO Jr. Vancomycin pharmacokinetics in normal and morbidly obese subjects. *Antimicrob Agents Chemother.* 1982;21(4):575-80.
- DeiDot ME, Lipman J, Tett SE. Vancomycin pharmacokinetics in critically ill patients receiving continuous venovenous haemodiafiltration. *Br J Clin Pharmacol.* 2004;58(3):259-68.
- Benvenuto M, Benziger DP, Yankelev S, Vigliani G. Pharmacokinetics and tolerability of daptomycin at doses up to 12 milligrams per kilogram of bodyweight once daily in healthy volunteers. *Antimicrob Agents Chemother.* 2006;50(10):3245-9.
- Vilay AM, Grio M, Depestel DD, Sowinski KM, Gao L, Heung M, et al. Daptomycin pharmacokinetics in critically ill patients receiving continuous venovenous hemodialysis. *Crit Care Med.* 2011;39(1):19-25.
- Roberts JA, Pea F, Lipman J. The clinical relevance of plasma protein binding changes. *Clin Pharmacokinet.* 2013;52(1):1-8.
- Pea F, Viale P, Furlan M. Antimicrobial therapy in critically ill patients: a review of pathophysiological conditions responsible for altered disposition and pharmacokinetic variability. *Clin Pharmacokinet.* 2005;44(10):1009-34.
- Pea F, Viale P, Pavan F, Furlan M. Pharmacokinetic considerations for antimicrobial therapy in patients receiving renal replacement therapy. *Clin Pharmacokinet.* 2007;46(12):997-1038.
- Maynar J, Sánchez-Izquierdo JA. Dosificación de fármacos durante los tratamientos de depuración extracorpórea de la sangre. *Nefro Plus* 2010;3:20-6.
- Scoville BA, Mueller BA. Medication dosing in critically ill patients with acute kidney injury treated with renal replacement therapy. *Am J Kidney Dis.* 2013;61(3):490-500.
- Roberts DM. The relevance of drug clearance to antibiotic dosing in critically ill patients. *Curr Pharm Biotechnol.* 2011;12(12):2002-14.
- Blot S, Lipman J, Roberts DM, Roberts JA. The influence of acute kidney injury on antimicrobial dosing in critically ill patients: are dose reductions always necessary? *Diagn Microbiol Infect Dis.* 2014;79(1):77-84.
- Seyler L, Cotton F, Taccone FS, De Backer D, Macours P, Vincent JL, et al. Recommended β -lactam regimens are inadequate in septic patients treated with continuous renal replacement therapy. *Crit Care.* 2011;15(3):R137.
- Roberts DM, Roberts JA, Roberts MS, Liu X, Nair P, Cole L, et al. RENAL Replacement Therapy Study Investigators. Variability of antibiotic concentrations in critically ill patients receiving continuous renal replacement therapy: a multicentre pharmacokinetic study. *Crit Care Med.* 2012;40(5):1523-8.
- Lewis SJ, Mueller BA. Antibiotic dosing in patients with acute kidney injury: "Enough but not too much". *J Intensive Care Med.* 2016;31(3):164-76.

46. Echeverri J. Terapia de soporte dialítico agudo. Compendio de terapéutica: evidencia actual. 6.^a edición Editorial médica Celsus; 2017. pp. 403-12.
47. Shaw AR, Mueller BA. Antibiotic dosing in continuous renal replacement therapy. *Adv Chronic Kidney Dis*. 2017;24(4):219-27.
48. Roberts JA, Choi GY, Joynt GM, Paul SK, Deans R, Peake S, et al. Sampling antibiotics in renal replacement therapy (SMARRT): an observational pharmacokinetic study in critically ill patients. *BMC Infect Dis*. 2016;16:103.
49. Roberts JA, Lefrant JY, Lipman J. What's new in pharmacokinetics of antimicrobials in AKI and RRT? *Intensive Care Med*. 2017;43(6):904-6.
50. Robert R, Rochard E, Malin F, Bouquet S. Amikacin pharmacokinetics during continuous veno-venous hemofiltration. *Crit Care Med*. 1991;19(4):588-9.
51. Kroh UF, Lennartz H, Edwards DJ, Stoeckel K. Pharmacokinetics of ceftriaxone in patients undergoing continuous veno-venous hemofiltration. *J Clin Pharmacol*. 1996;36(12):1114-9.
52. Bouman CS, van Kan HJ, Koopmans RP, Korevaar JC, Schultz MJ, Vroom MB. Discrepancies between observed and predicted continuous venovenous hemofiltration removal of antimicrobial agents in critically ill patients and the effects on dosing. *Intensive Care Med*. 2006;32(12):2013-9.
53. Isla A, Gascon AR, Maynar J, Arzuaga A, Toral D, Pedraz JL. Cefepime and continuous renal replacement therapy (CRRT): in vitro permeability of two CRRT membranes and pharmacokinetics in four critically ill patients. *Clin Ther*. 2005;27(5):599-608.
54. Gilbert B, Robbins P, Livornese LL Jr. Use of antibacterial agents in renal failure. *Infect Dis Clin North Am*. 2009;23(4):899-924, viii.
55. Cirillo I, Vaccaro N, Balis D, Redman R, Matzke GR. Influence of continuous venovenous hemofiltration and continuous venovenous hemodiafiltration on the disposition of doripenem. *Antimicrob Agents Chemother*. 2011;55(3):1187-93.
56. Burkhardt O, Hafer C, Langhoff A, Kaever V, Kumar V, Welte T, et al. Pharmacokinetics of ertapenem in critically ill patients with acute renal failure undergoing extended daily dialysis. *Nephrol Dial Transplant*. 2009;24(1):267-71.
57. Gobernado M, Acuña C. Ertapenem. *Rev Esp Quimioter*. 2007;20(3):277-99.
58. Muhl E, Martens T, Iven H, Rob P, Bruch HP. Influence of continuous veno-venous haemodiafiltration and continuous veno-venous haemofiltration on the pharmacokinetics of fluconazole. *Eur J Clin Pharmacol*. 2000;56(9-10):671-8.
59. Yagasaki K, Gando S, Matsuda N, Kameue T, Ishitani T, Hirano T, et al. Pharmacokinetics and the most suitable dosing regimen of fluconazole in critically ill patients receiving continuous hemodiafiltration. *Intensive Care Med*. 2003;29(10):1844-8.
60. Fish DN, Teitelbaum I, Abraham E. Pharmacokinetics and pharmacodynamics of imipenem during continuous renal replacement therapy in critically ill patients. *Antimicrob Agents Chemother*. 2005;49(6):2421-8.
61. Mendes CA, Burdmann EA. Polymyxins - review with emphasis on nephrotoxicity. *Rev Assoc Med Bras*. 2009;55(6):752-9.
62. Curkovic I, Luthi B, Franzen D, Ceschi A, Rudiger A, Corti N. Trimethoprim/sulfamethoxazole pharmacokinetics in two patients undergoing continuous venovenous hemodiafiltration. *Ann Pharmacother*. 2010;44(10):1669-72.
63. Bendavid I, Singer P, Theilla M, Themessl-Huber M, Sulz I, Mouhieddine M, Schuh C, et al. Nutrition day ICU: A 7 year worldwide prevalence study of nutrition practice in intensive care. *Clin Nutr*. 2017;36(4):1122-9.
64. Onichimowski D, Goraj R, Jalali R, Grabala J, Mayzner-Zawadzka E, Czuczwar M. Practical issues of nutrition during continuous renal replacement therapy. *Anaesthesiol Intensive Ther*. 2017;49(4):309-16.
65. Zusman O, Theilla M, Cohen J, Kagan I, Bendavid I, Singer P. Resting energy expenditure, calorie and protein consumption in critically ill patients: a retrospective cohort study. *Crit Care*. 2016;20(1):367.
66. Honoré PM, De Waele E, Jacobs R, Mattens S, Rose T, Joannes-Boyau O, et al. Nutritional and metabolic alterations during continuous renal replacement therapy. *Blood Purif*. 2013;35(4):279-84.
67. Maynar Moliner J, Honoré PM, Sánchez-Izquierdo Riera JA, Herrera Gutiérrez M, Spapen HD. Handling continuous renal replacement therapy-related adverse effects in intensive care unit patients: the dialytrauma concept. *Blood Purif*. 2012;34(2):177-85.
68. Casaer MP, van den Berghe G. Nutrition in the acute phase of critical illness. *N Engl J Med*. 2014;370(13):1227-36.
69. Scheinkestel CD, Adams F, Mahony L, Bailey M, Davies AR, Nyulasi I, et al. Impact of increasing parenteral protein loads on amino acid levels and balance in critically ill anuric patients on continuous renal replacement therapy. *Nutrition*. 2003;19(9):733-40.
70. Cano N, Fiaccadori E, Tesinsky P, Toigo G, Druml W, DGEM (German Society for Nutritional Medicine), Kuhlmann M, Mann H, Höri WH; ESPEN (European Society for Parenteral and Enteral Nutrition). ESPEN Guidelines on enteral nutrition: Adult renal failure. *Clin Nutr*. 2006;25(2):295-310.
71. Wiesen P, van Overmeire L, Delanaye P, Dubois B, Preiser JC. Nutrition disorders during acute renal failure and renal replacement therapy. *JPEN J Parenter Enteral Nutr*. 2011;35(2):217-22.
72. Kazory A, Clapp WL, Ejaz AA, Ross EA. Shortened hemofilter survival time due to lipid infusion in continuous renal replacement therapy. *Nephron Clin Pract*. 2008;108(1):c5-9.
73. Cano NJ, Aparicio M, Brunori G, Carrero JJ, Cianciaruso B, Fiaccadori E, et al. ESPEN. ESPEN Guidelines on parenteral nutrition: adult renal failure. *Clin Nutr*. 2009;28(4):401-14.